BEILSTEINS HANDBUCH DER ORGANISCHEN CHEMIE

VIERTE AUFLAGE

DIE LITERATUR BIS 1. JANUAR 1910 UMFASSEND

HERAUSGEGEBEN VON DER

DEUTSCHEN CHEMISCHEN GESELLSCHAFT

BEARBEITET VON

BERNHARD PRAGER UND PAUL JACOBSON

UNTER STÄNDIGER MITWIRKUNG VON

PAUL SCHMIDT UND DORA STERN

FÜNFTER BAND
CYCLISCHE KOHLENWASSERSTOFFE



BERLIN VERLAG VON JULIUS SPRINGER 1922

Mitarbeiter der Redaktion:

PAUL SCHMIDT
DORA STERN
GEORG COHN
CORNELIA LORIA
KONRAD ILBERG
GREGOR BRILLANT
FRIEDRICH RICHTER
FRITZ HOEHN
MARIE STOJANOVÁ

Alle Rechte, insbesondere das der Übersetzung in fremde Sprachen, vorbehalten. Copyright 1922 by Julius Springer in Berlin.

Inhalt.

Zweite Abteilung.

Isocyclische Verbindungen.

I. Kohlenwasserstoffe.

				serve
Nom	enklatur der cyclischen Kohlenwas	serstoffe	und Kohlenwasserstoff-Radikale	3
		Seite '	Nitroso-Derivate des Benzols	230
Α.	Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n}	14		233
,	Cyclopropan	$\overline{15}$	Azido-Derivate des Benzols	
	Cyclobutan	17	Toluol C ₂ H ₈	
	Methylevelopropan	18	Substitutionsprodukte des Toluols	
	Kohlenwasserstoffe C ₅ H ₁₀ (Cyclo-			351
	pentan usw.)	19	Athylbenzol	351
	Kohlenwasserstoffe C ₆ H ₁₂ (Cyclo-			360
	hexan usw.)	20		362
	Kohlenwasserstoffe C ₇ H ₁₄ (Cyclo-		m-Xylol	370
	heptan, Methylcyclohexan usw.)	29	p-Xylol	382
	Kohlenwasserstoffe C ₈ H ₁₆	35	Isopropyliden-cyclopentadien	389
	Kohlenwasserstoffe C_9H_{18}	40	Propylbenzol C_9H_{12}	390
	Kohlenwasserstoffe $C_{10}H_{20}$ (Men-	1		393
	thane usw.)	46		396
	Kohlenwasserstoffe $C_{11}H_{22}$		1.1-Dimethyl-4-methylen-cyclo-	
	Kohlenwasserstoffe $C_{12}H_{24}$ usw	58		399
B.	Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-2}	61		399
24	Cyclopropen (?) C ₃ H ₄			400
	Kohlenwasserstoffe C ₄ H ₆		Mesitylen	406
	Kohlenwasserstoffe C ₅ H ₈	61	sekButyliden-cyclopentadien	413
	Kohlenwasserstoffe C ₆ H ₁₀ (Cyclo-		Kohlenwasserstoffe $C_{10}H_{14}$ (z. B.	
	hexen usw.)	63	Butylbenzole, Cymole, Isodurol,	
	Kohlenwasserstoffe C_7H_{12} (Cyclo-	'	Durol, Naphthalin-hexahydrid).	413
	hepten, Methylcyclohexene usw.)	65	Kohlenwasserstoffe $C_{11}H_{16}$	
	Kohlenwasserstoffe C ₈ H ₁₄	70	Kohlenwasserstoffe $C_{12}H_{18}$	444
	Kohlenwasserstoffe C_9H_{16}	76	Kohlenwasserstoffe $C_{13}^{H_{20}}$	451
	Kohlenwasserstoffe C ₁₀ H ₁₈ (Men-	.	Kohlenwasserstoffe C ₁₄ H ₂₂	403
	thene, Pinan, Camphan usw.).	83	Kohlenwasserstoffe $C_{15}^{14}H_{24}^{24}$ (z. B.	
	Kohlenwasserstoffe $C_{11}H_{20}$ usw	106	Cadinen, Cedren, Santalene, Ca-	450
C.	Kohlenwasserstoffe $C_n \dot{\mathbf{H}}_{2n-4}$	112		456
•	Cyclopentadien C ₅ H ₆		Kohlenwasserstoffe $C_{16}H_{26}$ usw	410
	Cyclohexadiene C ₆ H ₈			473
	Kohlenwasserstoffe C ₇ H ₁₀	115		474
	Kohlenwasserstoffe C_8H_{12}	116	$ \text{Carden } \dots \dots \dots \dots \dots \dots \dots $	481
	Kohlenwasserstoffe C_9H_{14}	121	Kohlenwasserstoffe C_9H_{10} (z. B.	
	Kohlenwasserstoffe $C_{10}H_{16}$ (z. B.		Propenylbenzol, Hydrinden)	481
	Silvestren, Terpinene, Naphtha-		Kohlenwasserstoffe $C_{10}H_{12}$ (z. B.	
	lin-oktahydride, Thujen, Pinen,	1	Naphthalin-tetrahydrid)	
	Camphen, Tricyclen)	123	Kohlenwasserstoffe $C_{11}H_{14}$	497
	Kohlenwasserstoffe C ₁₁ H ₁₈ usw		Kohlenwasserstoffe $C_{12}H_{16}$	501
D.	Kohlenwasserstoffe C _n H _{2n-6}		F. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-10}	511
~•	Benzol C ₆ H ₆	179	Acetylenylbenzol C.H.	511
	Fluor-Derivate des Benzols	198	Acetylenylbenzol $C_8\overline{H_6}$ Kohlenwasserstoffe $C_9\overline{H_8}$ (z. B.	
	Chlor-Derivate des Benzols		inden)	514
	Brom-Derivate des Benzols		Kohlenwasserstoffe $C_{10}H_{10}$ (z. B.	_
	Jod-Derivate des Benzols	215	Naphthalin-dihydride)	517

		Seite			Seite
	Kohlenwasserstoffe $C_{11}H_{12}$ Kohlenwasserstoffe $C_{12}H_{14}$ usw	521	M.	Kohlenwasserstoffe CnH2n-22	693
a	Kohlomwagangtoss, C. M.	500		Kohlenwasserstoffe $C_{16}H_{10}$ (z. B.	con
ti.	Kohlenwasserstoffe C _n H _{2n-12}	529		Diphenylbutadiin, Pyren)	60s
	Naphthalin C ₁₀ H ₈	540		Kohlenwasserstoffe $C_{18}H_{12}$ Kohlenwasserstoffe $C_{18}H_{14}$	605
	Chlor-Derivate des Naphthalins .			Triphenylmethan $C_{19}H_{16}$	698
	Brom-Derivate des Naphthalins .	547		Benzyldiphenyl C ₁₉ H ₁₆	708
	Jod-Derivate des Naphthalins	550		Benzylacenaphthen	708
	Nitroso-Derivate des Naphthalins			Kohlenwasserstoffe C ₂₀ H ₁₈ usw	709
	Nitro-Derivate des Naphthalins,		N.	Kohlenwasserstoff CnH2n-23	715
	Azido-Derivate des Naphthalins .	565		Triphenylmethyl und sein Dimeres	718
	Kohlenwasserstoffe C ₁₁ H ₁₀	566	0	Kohlenwasserstoffe CnH2n-24	718
	Kohlenwasserstoffe C ₁₂ H ₁₂	568		Kohlenwasserstoffe $C_{18}H_{12}$ (z. B.	110
	Kohlenwasserstoffe C ₁₈ H ₁₄	571		Chrysen)	718
**	Kohlenwasserstoffe C ₁₄ H ₁₆ usw			Chrysen) 9-Phenyl-fluoren $C_{19}H_{14}$	720
н.	Kohlenwasserstoffe C _n H _{2n-14} ,	576		Kohlenwasserstoffe C ₂₀ H ₁₆ usw	722
	Kohlenwasserstoffe C ₁₂ H ₁₀ (z. B. Diphenyl, Acenaphthen)	576	P.	Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-26}	725
	Kohlenwasserstoffe C ₁₃ H ₁₂ (z. B.	910		Kohlenwasserstoffe C ₂₀ H ₁₄ (z. B.	
	Diphenylmethan, Phenyltoluole)	588		Dinaphthyle)	725
	Kohlenwasserstoffe C ₁₄ H ₁₄ (z. B.			Kohlenwasserstoffe C ₂₁ H ₁₆ usw	728
	Diphenyläthane, Benzyltoluole,	- 1	Q.	Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-28}	732
	_ Ditolyle)	598	R.	Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-30}	735
	Kohlenwasserstoffe C ₁₅ H ₁₆	613		Kohlenwasserstoffe $C_{22}H_{14}$ (z. B.	
	Kohlenwasserstoffe C ₁₆ H ₁₈	616		Picen)	735
	Kohlenwasserstoffe C ₁₇ H ₂₀ usw	620		Kohlenwasserstoffe $C_{23}H_{16}$ usw	736
I.	Kohlenwasserstoffe C _n H _{2n-16}	624	8.	Kohlenwasserstoff C_nH_{2n-31}	742
	Kohlenwasserstoffe C ₁₂ H ₃ (z. B. Acenaphthylen)	624		Diphenyl-diphenylyl-methyl	742
	Fluoren C ₁₃ H ₁₀	625	T.	Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-32}	742
	"Methylendiphenylene" C ₁₂ H ₁₀	629		Kohlenwasserstoff C_nH_{2n-33}	
	Stilben C ₁₄ H ₁₂	630		Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-34}$	
	Isostilben C ₁₄ H ₁₂	633		Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-36}$	
	phenyl-äthylenen (z. B. Chlor-				
	stilbene)	633		Kohlenwasserstoffe C _n H _{2n-38}	
	a.a-Diphenyl-äthylen C ₁₄ H ₁₂	639 640		Kohlenwasserstoff C _n H _{2n-39}	
	$ω$ -Styryl-fulven $C_{14}H_{12}$ Anthracendihydrid $C_{14}H_{12}$	641		Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-40}	
	Phenanthrendihydrid C ₁₄ H ₁₂ usw.	642	Za.	Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-42}	759
	Kohlenwasserstoffe C ₁₅ H ₁₄	643	Zb.	Kohlenwassersteff CnH2n-44	760
	Kohlenwasserstoffe C ₁₆ H ₁₆	645	Ze.	Kohlenwasserstoffe CnH2n-46	760
	Kohlenwasserstoffe C ₁₇ H ₁₈ usw			Kohlenwasserstoff CnH2n-47	
K.	Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-18}	655		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	656 657		Kohlenwasserstoffe C _n H _{2n-48}	
	Phenanthren $C_{14}H_{10}$	667		Kohlenwasserstoff C_nH_{2n-50}	
	9-Methylen-fluoren C ₁₄ H ₁₀	673	Zg.	Kohlenwasserstoff C_nH_{2n-52}	763
	Kohlenwasserstoffe C ₁₅ H ₁₂		Zh.	Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-54}	764
	Kohlenwasserstoffe C ₁₆ H ₁₄	676		Kohlenwasserstoff C_nH_{2n-62}	
	Kohlenwasserstoffe C ₁₇ H ₁₆ usw	680		Kohlenwasserstoff C_nH_{2n-66}	
L.	Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-20}	685			
	Kohlenwasserstoffe $C_{15}H_{10}$	685		Kohlenwasserstoff $C_n H_{2n-68}$	
	Kohlenwasserstoffe $C_{15}H_{10}$ Kohlenwasserstoffe $C_{16}H_{12}$ (z. B. $\alpha.\delta$ -Diphenyl-butenin; Phenyl-		Zm.	Kohlenwasserstoff C_nH_{2n-72}	765
	naphthalin)	686	Zn.	Kohlenwasserstoff CnH2n-76	766
	Kohlenwasserstoffe $C_{17}H_{14}$ usw	689		Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-78}	766
		- I			,
41.	- Lakadan baratan 822 - Tab	r			
_	nabetisches Register für Bd. V				767
Beri	chtigungen, Verbesserungen, Z	Zusätz	е		795

Verzeichnis der Abkürzungen für Literatur-Quellen.

Abkürzung	Titel	Vollständig bearbeitet bis
A.	Liebigs Annalen der Chemie	371, 124
A. ch.	Annales de Chimie et de Physique	[8] 18, 574
Am.	American Chemical Journal	42, 541
Am, Soc.	Journal of the American Chemical Society	31 , 1374
Ann. d. Physik	MANN-DRUDE-WIEN und PLANCK)	[4] 30, 10 24
A. Pth.	Archiv für Experimentelle Pathologie und Pharmakologie	62, 92
Ar.	Archiv der Pharmazie	247, 657
B.	Berichte der Deutschen Chemischen Gesellschaft	42, 4918
Bio. Z.	Biochemische Zeitschrift Bulletin de la Spaidté Chimique de France	' 23, 328
Bl. B. Ph. P.	Bulletin de la Société Chimique de France	[4] 5, 1158 11, 514
B. Fn. F. Bulet.	Beiträge zur Chemischen Physiologie und Pathologie Buletinul Societatii de Sciinte din Bucuresci	11, 514
Бигег. С.	Chemisches Zentralblatt	1909 II, 2216
Chem. N.	Chemical News	100, 328
Ch. I.	Chemische Industrie	32, 840
Ch. Z.	Chemiker-Zeitung	33, 1364
C. r.	Comptes rendus de l'Académie des Sciences	149, 1422
D.	DINGLERS Polytechnisches Journal	i
D. R. P.	Patentschrift des Deutschen Reiches	Soweit im Chem. Zentralbl. bis 1. I. 1910 referiert
El. Ch. Z.	Elektrochemische Zeitschrift	16, 280
Fr.	Zeitschrift für Analytische Chemie (Fresenius)	48, 762
Frdl.	FRIEDLÄNDERS Fortschritte der Teerfarbenfabrikation	
	(Berlin, Julius Springer)	1
G.	Gazzetta Chimica Italiana	39 II, 556
	E. GILDEMEISTER, FR. HOFFMANN, Die ätherischen Öle,	
.,	2. Aufl. von E. GILDEMEISTER, Bd. I bis III. Miltitz bei Leipzig (1910—1916)	1
Gm.	L. GMELINS Handbuch der Organischen Chemie, 4. Aufl. Heidelberg. Bd. I bis IV (1848—1870) und Sup-	1 1 1
Om al Varant	plementband I bis II (1867—1868)	I
GmelKraut	GMELIN-KRAUTS Handbuch der Anorganischen Chemie. Herausgegeben von C. FRIEDHEIM † und FR. PETERS. 7. Aufl. Heidelberg. Von 1907 an.	
Grh.	Gerhardt. Traité de Chimie Organique. 4 Bände. Paris (1853—1856)	
Groth, Ch. Kr.	P. Groth, Chemische Krystallographie. Tl. I bis V. Leipzig (1906—1919)	
И.	Zeitschrift für Physiologische Chemie (HOPPE-SEYLER)	63, 484
J.	Jahresbericht über die Fortschritte der Chemie	ı
J. pr.	Journal für Praktische Chemie	[2] 81, 96
J. Th	Jahresbericht über die Fortschritte der Tierchemie	
L. V. St.	Landwirtschaftliche Versuchsstationen	71, 482
M.	Monatshefte für Chemie	30, 758
P. C. H.	Pharmazeutische Zentralhalle	52, 1100
P. Ch. S.	Proceedings of the Chemical Society	00 ee-
Ph. Ch.	Zeitschrift für Physikalische Chemie	69, 685
R. PAT.	Recueil des travaux chimiques des Pays-Bas	28, 456
R. A. L.	Atti della Reale Accademia dei Lincei (Rendiconti)	[5] 18 11, 667
Schultz, Tab. Soc.	G. Schultz, Farbstofftabellen. Berlin (1920).	QK 9910
Z.	Journal of the Chemical Society of London Zeitschrift für Chemie	95, 22 19
Z. a. Ch.	Zeitschrift für Anorganische Chemie	65, 232
Z. a. On. Z. Ang.	Zeitschrift für Angewandte Chemie	22, 2592
Z. B.	Zeitschrift für Biologie	53, 318
Z. El. Ch.	Zeitschrift für Elektrochemie	15, 988
Z. Kr.	Zeitschrift für Krystallographie und Mineralogie	47, 208
Ж.	Journal der Russischen Physikalisch-chemischen Gesell- schaft	Soweit im Chem. Zentralbi, bis 1, 1. 1910 referiert

Weitere Abkürzungen.

		1		
absol.	= absolut	m-		meta-
äther.	= ätherisch]	MolGew.		Molekulargewicht
akt.	= aktiv	MolRefr.		Molekularrefraktion
alkal.	= alkaliseh	n (in Verbindung		
alkoh.	= alkoholisch	mit Zahlen)	=	Brechungsindex
ang.	= angular	n- (in Verbindung	ζ	
Anm.	= Anmerkung	mit Namen)	_	normal
asymm.	= asymmetrisch	0-	=	ortho-
Atm.	= Atmosphäre	optakt.	=	optisch aktiv
B.	= Bildung	p-		para.
bezw.	= beziehungsweise	prim.		primär
D	= Dichte	0/0		Prozent
$\widetilde{\mathbf{D}}_{4}^{16}$	= Dichte bei 16°, bezogen auf	Prod.		Produkt
-,	Wasser von 4º	racem.		racemisch
Darst.	= Darstellung	s.		siehe
Dielektr.	- Date to trans	Š.		Seite
Konst.	= Dielektrizitäts-Konstante	sek.		sekundär
Einw.	= Einwirkung	8. 0.		siehe oben
F	= Schmelzpunkt	Spl.		Supplement
-		Stde., Stdn.		Stunde, Stunden
gem i, D.	= geminus-			stündig
inakt.	= im Dampf = inaktiv	stdg.		siehe unten
		s. u.		
K bezw. k	= elektrolytische Dissoziations-	symm.		symmetrisch
	konstante	Syst. No.		System-Nummer 3)
konz.	= konzentriert	Temp.		Temperatur
korr.	= korrigiert	tert.		tertiär
<u>K</u> p	= Siedepunkt	Tl., Tle., Tln.	=	Teil, Teile, Teilen
$\mathbf{K}_{\mathbf{p}_{780}}$	= Siedepunkt unter 750 mm	V.		Vorkommen
	Druck	verd.		verdünnt
lin.	= linear	∣ vgl. a.		vergleiche auch
linang.	= linear-angular	vic	_	vicinal-
$\mathbf{L}.\mathbf{R}.\mathbf{Bezf}$	= Bezifferung der "Literatur-	, Vol.	=	Volumen
	Register der organischen	: wäßr.	-	wässerig
	Chemie" von R. Stelz-	Zers.	=	Zersetzung
	NER 1)			-
LRName	= Systematischer Name der			
	"Literatur-Register der	I		
	organischen Chemie"	1		
	von R. Stelzner ²)	i		
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,			

Ygl. dazu dieses Handbuch, Bd. V, S. 4.
 Ygl. dazu dieses Handbuch, Bd. V, S. 11.

Erkuterungen für den Gebrauch des Handbuchs s. Bd. I, S. XIX. Zelttafel der wichtigsten Literatur-Quellen s. Bd. I, S. XXVI. Kurze Übersicht über die Gliederung des Handbuchs s. Bd. I, S. XXXI. Leitsätze für die systematische Anordnung s. Bd. I, S. 1.

 $^{^3)}$ Vgl. dazu dieses Handbuch, Bd. I, S. XXIV.

ZWEITE ABTEILUNG. ISOCYCLISCHE VERBINDUNGEN.

I. Kohlenwasserstoffe.

Nomenklatur der cyclischen Kohlenwasserstoffe und Kohlenwasserstoff.

I. Monocyclische (oder einkernige) Kohlenwasserstoffe. Die gesättigten Kohlenwasserstoffe, deren Moleküle nur einen Kohlenstoffring enthalten, besitzen die allgemeine Zusammensetzung C_n H_{2n}, sind also den Alkenen (vgl. Bd. I, S. 51) isomer. Diejenigen von ihnen, welche keine Seitenketten besitzen, stellen ringförmige Vereinigungen mehrerer Methylengruppen (vgl. Bd. I, S. 54) dar und lassen sich daher unter dem Sammelnamen, Polymethylene" zusammenfassen, während die einzelnen Vertreter durch Angabe der Zahl der vorhandenen Methylengruppen gekennzeichnet werden können:

1.
$$\frac{H_2C}{H_2C}CH_2$$
, 2. $H_2C < \frac{CH_2}{CH_2} > CH_2$ 3. $\frac{H_2C - CH_2}{H_2C - CH_2}$ usw. Trimethylen Tetramethylen

Diese in der älteren Literatur sehr gebräuchliche Nomenklatur wird neuerdings mehr und mehr durch die "Genfer" Bezeichnungsweise (vgl. Bd. I, S. 49) verdrängt, nach welcher die cyclischen Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n} die Namen der acyclischen Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n+2} von gleicher Kohlenstoffzahl unter Voransetzung des Präfixes "Cyclo" erhalten, z. B.:

Cyclopropan (s. o. Formel 1), Cyclobutan (Formel 2), Cyclopentan (Formel 3);

hieraus ergibt sich die allgemeine Bezeichnung "Cycloalkane".

Man beziffert die einzelnen Kohlenstoffatome der Ringe fortlaufend durch arabische Ziffern und gewinnt so die Möglichkeit, für Homologe und Substitutions-Derivate eindeutige Namen zu bilden; die einzelnen Kohlenstoffatome der Seitenketten werden hierbei durch die Ziffer des Ring-Kohlenstoffatoms bezeichnet, mit welchem die Seitenkette verknüpft ist, unter Hinzufügung eines Index, der ihre Stellung innerhalb der Seitenkette — gezählt von der Anknüpfungsstelle – angibt. Beispiele:

6.
$$(CH_3)_2CH \cdot HC < \frac{CH_2 - CH_2}{CH_2 - CH_2} > CH \cdot CH_3$$
, 7. $\{(CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot HC < \frac{CH_2 - CH_2}{CH_2 - CH_2} > CH \cdot CH_3$, 1-Methyl-4-methoathyl-cyclohexan 1-Methyl-4-[4²-metho-propyl]-cyclohexan

$$8. \begin{array}{c} \mathrm{CH_2Cl\cdot HC-CH_2-CH_2} \\ \mathrm{H_2C-CH_2-CH_2} \\ \mathrm{1.4^1\text{-}Dichlor-1.4\text{-}dimethyl-cycloheptan} \\ \mathrm{oder} \ \ 1\text{-}Chlor-1\text{-}methyl-4\text{-}chlormethyl-cycloheptan} \end{array}$$

Es ist gebräuchlich, hierbei den Anfangspunkt und die Richtung der Bezifferung derart zu wählen, daß C-arme Seitenketten den Vorrang vor C-reicheren Seitenketten (vgl. oben die Namen für Formel 6 und 7) haben, gerade Seitenketten vor verzweigten Seitenketten, Seitenketten vor Substituenten (vgl. oben den Namen für Formel 5).

Von Trivialnamen sind in dieser Reihe hervorzuheben:

Suberan für Cycloheptan, Menthan für Methyl-methoäthyl-cyclohexan.

Die drei stellungsisomeren Formen des Menthans unterscheidet man als o-Menthan (= 1-Methyl-2-methoäthyl-cyclohexan), m-Menthan (= 1.3) und p-Menthan (= 1.4; s. o. Formel 6); vgl. über die Präfixe o-, m-, p-S. 5. Besondere Wichtigkeit besitzt als Stammkern einer

zahlreichen Gruppe von Naturstoffen (Terpenkörper; vgl. Syst. No. 456 ff.) das p-Menthan; es wird häufig auch schlechthin Menthan (vgl. WAGNER, B. 27, 1636 Anm. 1) ohne Bezeichnung der Seitenketten-Stellung genannt und hat eine fortlaufende Bezifferung seiner zehn C-Atome gemäß dem Schema 9 (s. u.) erhalten (vgl. Baryer, B. 27, 436), die eine kurze Bezeichnung seiner Abkömmlinge — z. B. 2.8-Dichlor-p-menthan für Formel 10 (s. u.) erlaubt.

Zu erwähnen ist ferner, daß für das Cyclohexan und seine Homologen auch Namen in Gebrauch sind, welche diese Kohlenwasserstoffe als Hexahydride der Benzol-Kohlenwasserstoffe (s. S. 5) erscheinen lassen, z. B.:

Benzolhexahydrid oder Hexahydrobenzol für Cyclohexan,

Toluolhexahydrid oder Hexahydrotoluol für Methyl-cyclohexan.

Aus den Genfer Namen der gesättigten cyclischen Kohlenwasserstoffe ergeben sich für ihre einwertigen Radikale Namen wie Cyclopropyl, Cyclobutyl; aus den oben genannten Trivialnamen leiten sich die Bezeichnungen "Suberyl" und "Menthyl" ab. Allgemein kann man die einwertigen Radikale der gesättigten Ring-Kohlenwasserstoffe als "Cycloalkyle" oder abgekürzt "Cyclyle" (WALLACH, A. 353, 284) bezeichnen.

Die ungesättigten Kohlenwasserstoffe können meist bequem unter Anwendung der Grundsätze benannt werden, welche der Genfer Kongreß für die ungesättigten Verbindungen der acyclischen Reihe aufgestellt hat (s. Bd. I, S. 51). Im folgenden werden einige Beispiele für Vertreter der Reihen C_n H_{2n-2} und C_n H_{2n-4} gegeben:

Man erkennt in diesen Beispielen drei Arten der Stellungsmöglichkeit für mehrfache Bindungen. Die Doppelbindung kann entweder ausschließlich Ringkohlenstoffatome miteinander ver-Die Doppelbindung kann entweder ausschließlich Kingkohlenstoffatome miteinander verknüpfen (Beispiele 11, 12 und 13) oder ausschließlich Kohlenstoffatome von Seitenketten (Beispiel 14) oder endlich ein Ringkohlenstoffatom mit dem Anfangsglied einer Seitenkette (Beispiel 15). Im letzten Falle nennt man sie "semicyclische Doppelbindung". Für die semicyclisch gebundene Methylengruppe (vgl. Bd. I, S. 54) ist die Bezeichnung "Methen" vorgeschlagen worden (Wallach, A. 343, 29).

Bezüglich Anfangspunkt und Richtung der Bezifferung kann man zweiselhaft sein, ob den Seitenketten oder den im Ring befindlichen Doppelbindungen der Vorrang gegeben werden soll; dieser Zweifel wird durch die beiden Namen erläutert, mit denen oben das Beipiel 13 versehen ist. Der erste Grundsatz — Vorrang der Seitenkette — liegt mehr im Sinne

werden soll; dieser Zweifel wird durch die beiden Namen erläutert, mit denen oben das Beispiel 13 versehen ist. Der erste Grundsatz — Vorrang der Seitenkette — liegt mehr im Sinne der Genfer Beschlüsse (vgl. Bd. I, S. 51) und wird daher in diesem Handbuch den Hauptnamen zugrunde gelegt. In der Literatur wird aber vielfach nach dem zweiten Grundsatz — Vorrang der cyclischen Doppelbindung — verfahren; diesen Gebrauch befolgen auch die "Literatur-Register der Organischen Chemie von R. Stelzner" (vgl. Vorwort in Bd. I, S. XII—XIII). Es werden daher in diesem Handbuch bei solchen "Registrier-Verbindungen" (vgl. Bd. I, S. 18), für welche die beiden Grundsätze zu verschiedenartiger Bezifferung führen, als Nebennamen auch die nach dem zweiten Grundsatz gebildeten Namen unter dem Zusatz: "L.-R.-Bezf." — Abkürzung für "Bezifferung der Literatur-Register" — gebracht; dem Gebrauch dieser Literatur-Register gemäß werden bei diesen Namen die Ziffern stets hinter das von ihnen bezeichnete Wortelement gesetzt (vgl. oben in Beispiel 13 den zweiten Namen), und zwar ohne Klammer [abweichend von der im Vorwort dieses Handbuchs (Bd. I, S. XX) gegebenen Regel].

In die Reihe der monocyclischen Kohlenwasserstoffe CaH2n-4 gehören die monocyclischen Glieder der Terpene. Diesen Namen verwendet man für Kohlenwasserstoffe von der Zusammensetzung C10H16, die sich aus pflanzlichen Olen abscheiden lassen. Die einzelnen Terpene werden meist durch Trivialnamen bezeichnet. In die monocyclische Reihe

5

(acyclische Terpene s. Bd. I, S. 264; über bicyclische Terpene vgl. S. 13—14) gehören z. B. Dipenten, Limonen, Phellandren, Silvestren; sie leiten sich teils vom m-Menthan, teils vom p-Menthan (s. S. 3) ab, und man bezeichnet sie daher, wenn man ihre Struktur im Namen erkennen lassen will, häufig als "Menthadiene", indem man die Stellung der Doppelbindungen nach dem Bezifterungsschema 9 (S. 4) — bezw. dem analogen für m-Menthan durch Ziffern angibt, z. B.:

p-Menthadien-(1.48) oder 41.48-p-Menthadien

 Wie für das Cyclohexan und seine Homologen (vgl. S. 4), so benutzt man auch für Cyclohexen, die Cyclohexadiene und ihre Homologen häufig Namen, welche ihre Beziehungen zu den Benzol-Kohlenwasserstoffen hervortreten lassen. Hierbei kann man entweder die Stellen, welche von den addierten Wasserstoffatomen aufgesucht sind, durch Ziffern bezeichnen oder die Orte der Doppelbindungen unter Benutzung des Zeichens Δ (vgl. Bd. I, S. 52); so ergeben sich z. B. für den Kohlenwasserstoff der Formel 13 (auf S. 4) die Namen:

Toluol-tetrahydrid-(1.2.3.6) und Δ^3 -Tetrahydrotoluol.

Der Reihe C_nH_{2n-6} gehören die im vorangehenden schon erwähnten Benzol-Kohlenwasserstoffe - Benzol C6H6 und seine Homologen - an. Für ihr Anfangsglied ist die Strukturformel 18 (s. u.) sehr wahrscheinlich; man könnte es daher nach den oben dargelegten Grundsätzen rationell als "Cyclohexatrien-(1.3.5)" bezeichnen. Doch wendet man diesen

Namen nicht an, weil die Struktur dieses Kohlenwasserstoffs nicht zweifelsfrei festgestellt ist. Zwar unterliegt es keinem Zweifel, daß sein Molekül aus sechs völlig gleichartig zu einem Ring vereinigten CH-Gruppen besteht; ob aber die 18 von den 6 CH-Gruppen ausgehenden Kohlenstoffvalenzen sich derart ausgleichen, daß entsprechend der Formel 18 drei einfache Bindungen und drei Doppelbindungen angenommen werden dürfen, ist eine noch umstrittene Frage (vgl. dazu Syst. No. 462). Man verzichtet daher für diesen überaus wichtigen Kohlenwasserstoff auf eine rationelle Bezeichnung, die überdies bei der Ableitung der Namen für seine außerordentlich große Schar von Abkömmlingen zu unhandlich wäre, und begnügt sich mit dem (von Benzoesäure abgeleiteten) Trivialnamen "Benzol" (vgl. zu diesem Namen Liebic, A. 9, 43 Anm.).

Will man der Ungewißheit über die Bindungsverhältnisse im Kern Ce des Benzol-Moleküls Rechnung tragen, so kann man die Formel 19 benutzen, in der bei jedem Kohlenstoffatom nur 3 Valenzen beansprucht erscheinen, die Betätigung der vierten Valenz also in Zweifel gelassen wird. Man wendet meist für die Formelschreibung der Benzol-Abkömmlinge das noch einfachere Sechseckschema 20 an, in dessen Ecken man sich die sechs CH-Gruppen zu denken hat. In dieses Schema ist die Bezifferung eingetragen, die es erlaubt, für die Abkömmlinge des Benzols leichtverständliche Namen zu bilden, für seine Homologen z. B. Namen wie 1.3-Dimethyl benzol, 1-Methyl-3-äthyl-5-isopropyl-benzol. Neben der Stellungsbezeichnung durch Ziffern benutzt man ganz allgemein für Disubstitutions-Derivate die Bezeichnungen ortho (abgekürzt o-) bei 1.2-Stellung, meta (abgekürzt m-) bei 1.3-Stellung und para (abgekürzt p-) bei 1.4-Stellung. Hin und wieder bedient man sich ähnlicher Bezeichnungen auch für Triderivate, nämlich vicinal (abgekürzt vic.) für die 1.2.3-Stellung, asymmetrisch (abgekürzt asymm. oder a-) für die 1.2.4-Stellung und symmetrisch (abgekürzt symm. oder s-) für die 1.3.5-Stellung.

Für einige Homologen des Benzols hat man aber außerdem eine Reihe sehr bequemer Trivialnamen zur Verfügung, die von Gewinnungsweisen, physikalischen Eigenschaften usw. abgeleitet sind:

> Toluol = Methyl-benzol;

Xylole = Dimethyl-benzole (die Isomeren werden als o-, m- und p-Xylol unterschieden);

Cumol = Isopropyl-benzol; Hemellithol = 1.2.3-Trimethyl-benzol; Pseudocumol = 1.2.4-Trimethyl-benzol;

 $\begin{array}{lll} \text{Mesitylen} & = 1.3.5\text{-Trimethyl-benzol;} \\ \text{Cymol} & = 1\text{-Methyl-4-isopropyl-benzol;} \\ \text{Prehnitol} & = 1.2.3.4\text{-Tetramethyl-benzol;} \\ \text{Isodurol} & = 1.2.3.5\text{-Tetramethyl-benzol;} \\ \text{Durol} & = 1.2.45\text{-Tetramethyl-benzol;} \end{array}$

Wie man sieht, ist fast allen diesen Trivialnamen die Endung "ol" gemeinsam, welche Liebig (vgl. S. 5) — wohl im Anklang an oleum (Öl) — 1834 für den Namen des aus der Benzoesäure gewonnenen einfachsten Kohlenwasserstoffs der Reihe (Benzol) eingeführt hat. Als man später diese Endung für Hydroxyl-Verbindungen bevorzugte (vgl. Bd. I, S. 268), nahm man an ihrer Verwendung für Kohlenwasserstoffe Anstoß und bemühte sich, sie bei Namen cyclischer Kohlenwasserstoffe durch "en" zu ersetzen (vgl. Armstrong, B. 15, 200 Anm.). Dieser Vorschlag hat seine Berechtigung verloren, seitdem der Genfer Kongreß die Endung "en" allgemein für Kohlenwasserstoffe mit einer Doppelbindung bestimmt hat (vgl. Bd. I, S. 51). Er hat sich aber in der englischen und französischen Literatur durchgesetzt, und man findet daher in den englischen und französischen Schriften heute fast ausschließlich Namen wie "benzene", "toluene" usw. (bezw. im französischen: "benzène", "toluène" usw.). In Deutschland ist man ebenso allgemein bei den auf "ol" endigenden Namen geblieben, wogegen auch nichts einzuwenden ist, da Trivialnamen nicht die Bestimmung haben, etwas über die Konstitution auszusagen. — Zu erwähnen ist noch, daß Laurent (A. 23, 70) statt Benzol den Namen "Phen" — abgeleitet von φαίνω (ich leuchte), weil sich das Benzol im Leuchtgas findet, — vorschlug, der zwar selbst keine Verbreitung gefunden hat, aber der allgemein eingebürgerten Radikalbezeichnung "Phenyl" (s. u.) zugrunde liegt.

Die Benzol-Kohlenwasserstoffe sind in ihrem chemischen Verhalten durch besondere Charakterzüge ausgezeichnet, durch die sie sich wesentlich von den acyclischen Kohlenwasserstoffen sowohl, wie von den cyclischen Kohlenwasserstoffen der Reihen C_0H_{20} , C_0H_{20-2} und $C_n H_{2n-4}$ unterscheiden. Während sie ihrer empirischen Zusammensetzung nach "ungesättigt" erscheinen, tritt bei ihnen das sonst für ungesättigte Verbindungen charakteristische Additionsbestreben nur wenig hervor; sie erleiden ferner bei manchen Reaktionen eine auffallend leichte und glatte Substitution. Diese Eigentümlichkeiten erhalten sich bei ihren Abkömmlingen, bei denen man überdies die Erfahrung macht, daß zuweilen in den durch die eingeführten funktionellen Gruppen (wie OH, NH₄) bedingten Reaktionen sich eigenartige Abweichungen gegenüber dem sonst gewohnten Verhalten dieser Gruppen zeigen. Das Gebiet der Stoffe, welche auf das Benzol zurückzuführen sind und diese Eigentümlichkeiten zeigen, ist ungeheuer groß geworden; ihm gehört der größere Teil aller bekannten isocyclischen Verbindungen an. Man bezeichnet sie insgesamt als "aromatische Verbindungen", weil die zuerst bekannt gewordenen Stoffe dieser Art aus pflanzlichen Materien von aromatischem Geruch abgeschieden waren. Auch spricht man häufig von "aromatischem Charakter", um die Eigenart ihres chemischen Verhaltens zu kennzeichnen. Die cyclischen Verbindungen dagegen, welche diesen Charakter nicht zeigen, sondern sich den "aliphatischen" Verbindungen (vgl. Bd. I, S. 52) analog verhalten, faßt man unter der Bezeichnung "alicyclische Verbindungen" zusammen (vgl. BAMBERGER, B. 22, 769); es sind dies die Verbindungen, in denen der Ring entweder nur einfache Bindungen enthält oder Doppelbindungen, welche in ihrer Reaktionsfähigkeit nicht wesentlich von den Doppelbindungen in acyclischen Ketten abweichen.

Entsprechend der Besonderheit des C₆-Kerns ist es wichtig, bei den Radikalen der Benzol-Kohlenwasserstoffe zu unterscheiden, ob die freien Valenzen dem Benzol-Kern selbst oder den ihm angefügten Seitenketten angehören. Die einwertigen Reste, bei denen der Ort der freien Valenz sich im Kern befindet (z. B. C₆H₅-, CH₃·C₆H₄-), faßt man unter der Bezeichnung "Aryl"-Reste zusammen, während für diejenigen, deren freie Valenz einer Seitenkette angehört (z. B. C₆H₅·CH₂-), "Aralkyl" (= aryliertes Alkyl) als allgemeine Bezeichnung gebraucht wird (vgl.: Vorländer, J. pr. [2] 59, 247; Ergänzungsband II zur 3. Aufl. dieses Handbuches, S. 1). Im Zusammenhang damit sei erwähnt, daß man die Substitution im Kern zuweilen durch die Vorsilbe "eso-" (innen), in der Seitenkette durch "exo-" (außen) bezeichnet (BAEYER, B. 17, 962).

Die folgende Liste enthält die häufig gebrauchten Bezeichnungen für einkernige Aryle; sie sind teils von den Trivialnamen der Kohlenwasserstoffe, teils von denjenigen der entsprechenden Hydroxylverbindungen Ar OH ("Phenole", vgl. Syst. No. 499) abgeleitet:

$$C_6H_5-: Phenyl; O_2N)_3^{2.4.6}C_6H_1-: Pikryl^1);$$

^{1) = 2.4.6-}Trinitro-phenyl; die in der Formel bei den Nitrogruppen oben zugefügten Ziffern bedeuten die Stellung der drei Nitro-Gruppen zum Ort der freien Valenz, der zum Anfangspunkt der Bezifferung gemacht wird. Diese Art der Stellungsangabe wird häufig in abgekürzten Formeln der Benzol-Derivate gewählt.

 $CH_8 \cdot C_bH_4-: Tolyl, zuweilen auch Kresyl genannt; die drei stellungsisomeren$ Radikale werden als o-, m- und p-Tolyl (bezw. -Kresyl) unterschieden:

CH. ______ : Thymyl. : Carvacryl; CH(CH.). CH(CH₀)₀

Für Aralkyle sind die nachstehenden Namen gebräuchlich und empfehlenswert:

 $C_0H_5\cdot CH_2-:$ Benzyl; $C_0H_5\cdot CH(CH_3)-:$ a-Phenäthyl (oder sek.-Phenäthyl, vgl. E. Fischer, B. 39,

2211);

 $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 = \beta$ -Phenäthyl (oder prim.-Phenäthyl, vgl. E. Fischer, B. 39, 2211);

CH₃·C₆H₄·CH₂— : Xylyl¹), zuweilen auch Tolubenzyl genannt; die drei stellungsisomeren Radikale werden als o., m. und p-Xylyl (bezw. Tolubenzyl) unterschieden;

 $(CH_3)^{3.5}C_6H_3 \cdot CH_4 - : Mesityl^1);$ $(CH_s)_{\circ}CH \longrightarrow CH_{\circ}-: Cuminyl.$

Hieran mögen die gebräuchlichen Bezeichnungen für zweiwertige Radikale angeschlossen werden:

> C.H.< : Phenylen: die drei stellungsisomeren Radikale werden als o-, m- und p-Phenylen unterschieden;

: o-Toluylen; CH₂—: m-Toluylen;

CH₃— : p-Toluylen;

 C_6H_5 CH<: Benzyliden oder Benzal;

-C₆H₄·CH₂-: Benzylen; die drei stellungsisomeren Radikale werden als o-, m- und p-Benzylen unterschieden;

 $CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot CH < : Xylyliden, zu unterscheiden als o-, m- und p-Xylyliden; <math>-CH_2 \cdot C_0H_4 \cdot CH_2 - : Xylylen^2$, zu unterscheiden als o-, m- und p-Xylylen;

(CH₂)₂CH—CH<: Cuminyliden oder Cuminal.

Endlich ist noch für ein dreiwertiges Radikal eine Benennung zu verzeichnen: $C_6H_5 \cdot C \leq : Benzenyl.$

Mit Hilfe der oben angeführten Bezeichnungen von Arylen und Aralkylen kann man für Benzol-Homologe auch Namen bilden, in denen sie als arylierte (oder aralkylierte) Alkane erscheinen, z. B. im einfachsten Falle "Phenylmethan" (für Toluol). Diese Benennungsweise ist häufig vorteilhaft, nämlich wenn dem Benzolkern längere Seitenketten eingefügt sind, für welche man handliche Radikal-Bezeichnungen nicht zur Verfügung hat, und wenn es sich darum handelt, die Stellung von Substituenten in solchen Seitenketten anzugeben. Verfährt man derart, so ist es wichtig, für die Stellungsbezeichnung in den cyclischen Molekülteilen einerseits, in den acyclischen andererseits verschiedene Zeichen zu verwenden. Als Grundsatz gilt hierbei, wie allgemein in ähnlichen Fällen, daß die Stellung im Ring durch Ziffern, die Stellung in offenen Ketten durch griechische Buchstaben bezeichnet wird (vgl. BAEYER, B. 17, 960; vgl. auch Bd. I, S. 50, Z. 14-11 v. u.). Beispiele:

 $C_{n}H_{n}\cdot CH(CH_{n})\cdot CH(CH_{n})_{2}\ :\ \beta\text{-Methyl-}\gamma\text{-phenyl-butan};$ $-CH_2 \cdot CH(C_2H_5) \cdot CHBr \cdot CH_3 : \beta - Brom - \gamma - [m-xylyl] - pentan;$

¹⁾ Die Bezeichnungen "Xylyl" und "Mesityl" werden zuweilen auch für die von den Xylolen und dem Mesitylen abgeleiteten Aryle, also (CH₈)₂C₆H₃— und (CH₃)₃C₆H₂—, gebraucht; es erscheint aber zweckmäßiger, sie ausschließlich für die Aralkyle zu verwenden.

²⁾ Die Bezeichnung "Xylylen" wird zuweilen auch für die dimethylierten Phenylen-Radikale (CH₃)₂C₃H₂< gebraucht; es erscheint aber zweckmäßiger, sie ausschließlich für die Radikale zu verwenden, deren freie Valenzen je einem Methyl angehören.

Für den alicyclischen, dem Benzol isomeren Kohlenwasserstoff der Formel 21, der rationell als 1-Methylen-cyclopentadien-(2.4) oder Methen-cyclopentadien bezeichnet werden kann,

21.
$$\frac{\text{HC=CH}}{\text{HC=CH}}$$
 C: CH_2 22. $\frac{\sqrt{3-2}}{\alpha}$ $\frac{1}{\alpha}$ — $\frac{\text{CH}}{\alpha}$ = $\frac{\text{CH}_2}{\beta \text{ oder } \omega}$

ist der Trivialname Fulven eingeführt (THIELE, B. 33, 667); er ist an sich nicht bekannt, wohl aber in Form von Homologen und Aryl-Derivaten, deren leuchtende Farbe zu dieser Namengebung Anlaß gegeben hat.

In den Reihen C_nH_{2n-8} , C_nH_{2n-10} usw. handelt es sich hauptsächlich um Benzol-Kohlenwasserstoffe mit ungesättigten Seitenketten. Ihre Namen können entweder auf das Benzol unter Anwendung der Bezeichnungen ungesättigter einwertiger acyclischer Radikale (s. Bd. I, S. 53) oder auf ungesättigte acyclische Kohlenwasserstoffe unter Anwendung der Bezeichnungen für Aryle und Aralkyle (S. 6-7) zurückgeführt werden. Das gleiche gilt für ihre Substitutionsprodukte. Beispiele:

 $\begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_6\cdot\text{CH}:\text{CH}_2 &: \text{Vinylbenzol oder Phenyläthylen;} \\ \text{C}_6\text{H}_4(\text{CH}_2\cdot\text{CH}:\text{CH}_2)_2 &: \text{Diallylbenzol;} \\ \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{CH}_2\cdot\text{C}(\text{CH}_3);\text{CH}\cdot\text{CH}_3 &: 1-[1^2\text{-Metho-buten-}(1^2)\text{-yl}]\text{-benzol bezw. } [\beta\text{-Metho-}\beta\text{-bute-nyl}]\text{-benzol oder } \beta\text{-Methyl-}\alpha\text{-phenyl-}\beta\text{-butylen;} \\ \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{CH}:\text{CH}\cdot\text{CH}:\text{CH}_2 &: 1-[\text{Butadien-}(1^1\cdot1^3)\text{-yl}]\text{-benzol bezw. } \alpha.\gamma\text{-Butadienyl-benzol} \\ \text{Distance of the problem of th$ oder a-Phenyl-a, γ -butadien; C_6H_5 -C:CH : Äthinylbenzol oder Phenylacetylen;

— CH: CH·NO₂ : 4-Brom-1²-nitro-1-vinyl-benzol bezw. 4-Brom-1- $[\beta$ -nitro-vinyl]-benzol oder β -Nitro- α -[4-brom-phenyl]-äthylen.

Für den einfachsten hierhergehörigen Kohlenwasserstoff (Vinylbenzol, s. o. das erste Beispiel) benutzt man vielfach den Trivialnamen Styrol und zur Benennung seiner Homologen und sonstigen Abkömmlinge das in Formel 22 (s. o.) gegebene spezielle Bezifferungsschema. Die im letzten Beispiel obiger Reihe aufgeführte Verbindung kann hiernach auch 4-Brom- β -nitro-styrol oder 4-Brom- ω -nitro-styrol, auch p-Brom- β - oder ω -nitro-styrol genannt werden (zur Anwendung von ω vgl. Bd. I, S. 50, Z. 11-10 v. u.).

Als übliche und empfehlenswerte Radikal-Bezeichnungen in der Kohlenwasserstoff-Reihe C_nH_{2n-8} sind die folgenden zu nennen:

 $\begin{array}{cccc} & C_6H_5\cdot CH:CH-&:&Styryl^1);\\ C_6H_5\cdot CH:CH\cdot CH_2-&:&Cinnamyl^1);\\ C_6H_5\cdot CH:CH\cdot CH<&:&Cinnamyliden oder Cinnamal. \end{array}$

- ll. Polycyclische (oder mehrkernige) Kohlenwasserstoffe. Bei den Kohlenwasserstoffen, welche im Molekül zwei und mehr Kohlenstoffringe enthalten, kann man die folgenden drei Hauptfälle der Vereinigungsart unterscheiden:
 - A. Die Ringe sind durch dazwischen geschaltete Kohlenstoffatome miteinander
 - verkettet; s. u. ein Beispiel in Formel 23.

 B. Die Ringe sind direkt miteinander verknüpft, ohne daß aber irgend ein Glied eines Ringes zugleich einem anderen Ringe als Ringglied angehört; Beispiel in Formel 24.
 - C. Die Ringe sind derart direkt aneinander geschlossen, daß Glieder eines Ringes zugleich einem anderen Ringe (oder zwei bezw. drei anderen Ringen) angehören; Beispiel in Formel 25.

¹) In der Literatur wird häufig das Styryl-Radikal mit dem unzweckmäßigen Namen "Cinnamenyl" belegt und der Name "Cinnamyl" für das Säureradikal C₆H₅·CH: CH·CO— benutzt; vgl. dazu MEYER-JACOBSON, Lehrbuch d. Organ. Chemie, Bd. II, Tl. I [Leipzig 1902], S. 607 Anm.

A. Polycyclische Kohlenwasserstoffe mit indirekter Verkettung der einzelnen Ringe. Rationelle Benennungen dieser Kohlenwasserstoffe und ihrer Substitutions-Derivate ergeben sich ohne Schwierigkeit durch Kombination der Gebräuche, welche für acyclische Kohlenwasserstoffe und für monocyclische Kohlenwasserstoffe eingeführt sind. Beispiele:

$$C_{6}H_{5} \cdot CH_{2} \cdot C_{6}H_{5} : Diphenylmethan oder Benzylbenzol;$$

$$CH_{3} - CH_{2} \cdot C_{6}H_{5} : Phenyl-p-tolyl-methan oder p-Benzyl-toluol;$$

$$(C_{6}H_{5})_{3}CH : Triphenylmethan;$$

$$C_{6}H_{5} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot C_{6}H_{5} : \alpha.\beta-Diphenyl-athan;$$

$$C_{6}H_{5} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot C_{6}H_{5} : \alpha.\beta-Diphenyl-a-propylen;$$

$$H_{2}C - CH_{2} - CH_{2} \cdot C_{2}CH \cdot C_{6}H_{5} : Benzyliden-cyclopentan;$$

$$H_{2}C - CH_{2} - CH_{2$$

Für einige vielbearbeitete Fälle besitzt man kürzere Bezeichnungen (Trivialnamenu. dgl.):

Ditan für Diphenylmethan (vgl. H. v. Liebig, B. 41, 1645 Anm. 2), s. u. Formel 26; Tritan für Triphenylmethan (vgl. H. v. Liebig, J. pr. [2] 72, 115 Anm. 4), s. u. Formel 27; Dibenzyl für $a.\beta$ -Diphenyl-äthan, s. u. Formel 28; Stilben für $a.\beta$ -Diphenyl-äthylen, s. u. Formel 29;

Tolan für Diphenŷl-acetylen, s. u. Formel 30. Bei den von diesen Namen abgeleiteten Bezeichnungen für Homologe, Substitutionsprodukte usw. legt man zweckmäßig die folgenden

hiernach sind Benennungen, wie 4-Brom-ditan, α -Chlor-tritan, α -Methyl-stilben, leicht verständlich,

Als Radikal-Bezeichnungen sind empfehlenswert:

 $(C_0H_5)_0CH-:$ Benzhydryl; $(C_0H_5)_0C-:$ Trityl (Abkürzung für Triphenylmethyl).

B. Polycyclische Kohlenwasserstoffe mit direkter Verknüpfung von Ringgliedern. Nach ihrem bekanntesten Vertreter — dem Diphenyl (vgl. unten) — kann man diese Gruppe unter dem Sammelnamen "diphenyloide Kohlenwasserstoffe" zusammenfassen (vgl. dazu Bülow, B. 42, 2490, 4432).

Eine bequeme Bezeichnung der einzelnen Vertreter ergibt sich, wenn man einen Kohlenstoffring als Stamm, die anderen als dessen Substituenten ("Seitenring") ansieht. Beispiele:

$$\begin{array}{c} H_2C \\ H_2C \\ CH-C_6H_5 : \ Phenyl-cyclopropan; \\ \\ H_2C \\ CH_2-CH \\ \hline \\ C_6H_5 \cdot C_6H_5 : \ Phenyl-2-[p-tolyl]-cyclopentan; \\ \\ \end{array}$$

Handelt es sich um zweikernige symmetrische Systeme, so legt man der Benennung gewöhnlich die Auffassung zugrunde, daß sie durch Vereinigung eines Radikals mit einem zweiten gleicher Art zustande kommen, und drückt diese "Radikal-Verdoppelung" durch die Vorsilbe "Di" — zuweilen auch "Bi" (vgl. Graebe, B. 25, 3147) — aus. Beispiele:

Durch die Bezifferung:

für das Diphenyl gewinnt man die Möglichkeit, die Benennungen seiner Homologen und sonstigen Abkömmlinge — auch unsymmetrischer — auf den Namen "Diphenyl" zurückzuführen, z. B. 4.4'-Dimethyl-diphenyl (für den im letzten Beispiel "pp-Ditolyl" genannten Kohlenwasserstoff), 4.2'-Dichlor-3-nitro-diphenyl usw.

Für die einwertigen und zweiwertigen Radikale des Diphenyls sind die Bezeichnungen:

$$\begin{array}{ccc} \mathrm{C_6H_5 \cdot C_6H_4-} &: & \mathrm{Diphenylyl} \ \mathrm{oder} \ \mathrm{Xenyl}, \\ -\mathrm{C_6H_4 \cdot C_8H_4--} &: & \mathrm{Diphenylen} \end{array}$$

empfehlenswert. Wo diese Bezeichnungen ohne nähere Stellungsbezeichnung gebraucht werden, pflegt man unter Diphenylyl das Radikal zu verstehen, das die freie Valenz in 4— also paraständig zur Verknüpfungsstelle — enthält, unter Diphenylen aber dasjenige, dessen freie Valenzen die Stellungen 2 und 2′— also zwei Orthostellen — innehaben.

- C. Polycyclische Kohlenwasserstoffe mit Kondensation der einzelnen Ringe. Mehrkernige Ringsysteme, welche dadurch gekennzeichnet sind, daß in ihnen gewisse Ringglieder mehr als einem Ringe angehören, die einzelnen Ringe daher miteinander gewissermaßen "verschmolzen" sind, pflegt man als kondensierte Ringsysteme zu bezeichnen. Für die Art der Ring-Kondensation kommen bei Zusammentritt zweier Einzelringe folgende Möglichkeiten in Betracht:
 - 1. Nur ein Ringglied ist gemeinsamer Bestandteil der beiden miteinander verschmolzenen Einzelringe; s. u. ein Beispiel in Formel 32.
 - 2. Zwei benachbarte Ringglieder sind gemeinsame Bestandteile der beiden miteinander verschmolzenen Einzelringe; Beispiel in Formel 33.
- 3. Es sind mehr als zwei Ringglieder gemeinsame Bestandteile der beiden miteinander verschmolzenen Einzelringe; Beispiel in Formel 34. Kondensierte Ringsysteme, die sich in mehr als zwei Einzelringe zerlegen lassen, können dadurch zustande kommen, daß sich die unter 1, 2 und 3 aufgeführten Arten der Kondensation

Kondensierte Kingsysteme, die sich in mehr als zwei Einzelringe zerlegen lassen, können dadurch zustande kommen, daß sich die unter 1, 2 und 3 aufgeführten Arten der Kondensation wiederholen bezw. miteinander kombinieren, ohne daß aber irgend ein Ringglied zu mehr als zwei Einzelringen gehört (s. ein Beispiel in Formel 35). Es besteht aber ferner die Möglichkeit, daß

4. gewisse Ringglieder gemeinsamer Bestandteil von mehr als zwei Einzelringen werden; Beispiel s. in Formel 36.

$$32. \begin{array}{c} H_{2}C \\ H_{2}C \\ CH_{2}-CH_{2} \\ \end{array} \qquad 33. \begin{array}{c} HC \\ HC \\ CH \\ \end{array} \begin{array}{c} CH \\ C-CH_{2} \\ CH_{2} \\ \end{array} \begin{array}{c} H_{2}C-CH-CH_{2} \\ H_{2}C-CH-CH_{2} \\ \end{array} \\ 34. \begin{array}{c} CH_{2} \\ CH_{2} \\ H_{2}C-CH-CH_{2} \\ \end{array} \\ 35. \end{array} \qquad 36. \begin{array}{c} H_{2}C \\ CH_{2}-CH \\ CH_{2}-CH \\ \end{array} \begin{array}{c} CH_{2} \\ CH_{2} \\ CH_{2} \\ CH_{2} \\ \end{array} \begin{array}{c} CH_{2} \\ CH_{2} \\ CH_{2} \\ CH_{2} \\ CH_{2} \\ \end{array} \begin{array}{c} CH_{2} \\ CH_{2} \\ CH_{2} \\ \end{array} \begin{array}{c} CH_{2} \\ CH_{2} \\ CH_{2} \\ CH_{2} \\ \end{array} \begin{array}{c} CH_{2} \\ CH_{2$$

Für die Ableitung rationeller Namen in diesen verschiedenen Klassen kondensierter Ringsysteme gibt es einstweilen keine in allgemeinen Gebrauch übergegangenen Grundsätze von umfassender Anwendbarkeit. Die Versuche, die in dieser Richtung gemacht wurden und für gewisse Teilgebiete gut verwendbare Regeln ergeben haben, lassen erkennen, daß das Problem äußerst schwierig ist, und daß wenig Aussicht für eine Lösung besteht, welche Ein-

deutigkeit der Namen mit genügender Handlichkeit vereinigt. So rechtfertigt sich das historisch entwickelte Verfahren, jedes Mehrkernsystem, das durch Zahl seiner bekannten Derivate Bedeutung erreicht, mit einem Trivialnamen zu belegen. Trotzdem bleibt für die weniger bearbeiteten Mehrkernsysteme das Bedürfnis nach rationellen oder "halbrationellen" (d. h. von Trivialnamen in rationeller Weise aufbauenden) Benennungsmöglichkeiten bestehen. Dies hat sich namentlich in den auf den Literaturschluß dieses Handbuchs (1. L. 1910) folgenden Jahren gezeigt und in ihnen zu verschiedenen Versuchen des Ausbaues der vorhandenen Grundlagen und ihrer Erweiterung geführt. In umfassender Weise haben unter gleichmäßiger Berücksichtigung der isocyclischen und heterocyclischen Verbindungen R. Stelzner und Hedw. Kuh in der Einleitung zu Bd. III der "Literatur-Register der Organischen Chemie" (Berlin 1921), S. (21) ff. den Gegenstand für die Zwecke dieser Literatur-Register bearbeitet. Da dieses Werk mit unserem Handbuch in engem Zusammenhang steht (vgl. Vorwort in Bd. I dieses Handbuchs, S. XII—XIII), so werden in geeigneten Fällen die Namen, welche sich nach den Vorschlägen von Stelzner und Kuh ergeben, neben den in der Original-Literatur benutzten oder nach hergebrachten Gebräuchen gebildeten Namen unter der Bezeichnung "L.-R.-Name" (Abkürzung für "systematischer Name der Literatur-Register") mit angeführt werden. Für die ausführliche Darlegung der ihnen zugrunde liegenden Leitsätze sei auf die oben erwähnte "Einleitung" verwiesen. Die hier folgenden Darlegungen beschränken sich im wesentlichen auf die bis 1910 herrschenden Gebräuche.

Vorangestellt sei hierbei ein häufig in der Literatur befolgter Vorschlag von BAEYER (B. 33, 3771), der sich auf die zu Fall 2 und 3 (S. 10) gehörenden bievelischen Systeme anwenden läßt. Er besteht darin, daß man in dem Namen die Gesamtzahl der Ringkohlenstoffatome mit dem Präfix "Bievelo" und einer "Charakteristik" vereinigt; diese gibt durch Ziffern an, wieviel Kohlenstoffatome auf jeder der drei "Brücken" sich zwischen die beiden tertiären, an den Stellen der Ringverzweigung befindlichen Kohlenstoffatome lagern. So kommt man für den in Formel 34 aufgeführten Kohlenwasserstoff zu der Bezeichnung Bievelo-[1.2.2]henten. Weitere Beimigle führten Kohlenwasserstoffe.

heptan. Weitere Beispiele für gesättigte Kohlenwasserstoffe:

Die Bezifferung beginnt an einem durch die Ringverzweigung tertiär werdenden Kohlenstoffatom, geht erst im weiteren, dann im engeren Kreise herum und springt zuletzt zu den Kohlenstoffatomen der kürzesten Brücke über; Beispiele:



Hiernach könnte z. B. der ungesättigte Kohlenwasserstoff der Formel 33 (S. 10) als Bicyclo-[0.3.4]-nonatrien-(1@.2.4) bezeichnet werden,

1. Spirocyclische Kohlenwasserstoffe. Die Ringsysteme, die zu Fall I (s. S. 10) gehören, werden nach Baever (B. 33, 3771) im Hinblick auf das "brezelartige" Aussehen ihrer Strukturformeln spirocyclisch — abgeleitet von "spira", die Brezel — genannt. Die Zahl der hierher gehörigen isocyclischen Verbindungen ist bisher gering; das Bedürfnis nach Benennungsgrundsätzen ist daher noch nicht stark hervorgetreten. Unter Benutzung des Präfixes "spiro" und Angabe der Gesamtzahl der Ringkohlenstoffatome hat man Namen, wie "Spiropentan" für den einfachsten Kohlenwasserstoff dieser Art (s. u. Formel 41), gebildet (vgl. Fecht, B. 40, 3885); doch genügt diese Benennungsart bei höheren Gliedern natürlich nicht ohne Ziffernangaben, da z. B. der Name "Spiroheptan" ebenso auf

41.
$$\frac{\text{H}_2\text{C}}{\text{H}_2\text{C}}$$
 $\frac{\text{CH}_2}{\text{CH}_2}$ 42. $\frac{\text{H}_2\text{C}}{\text{CH}_2}$ $\frac{\text{CH}_2}{\text{CH}_2}$ $\frac{\text{CH}_2}{\text{CH}_2}$

den Kohlenwasserstoff der Formel 32 (S. 10), wie auf den isomeren von der Formel 42 paßt. Man kann indessen diese Isomeren eindeutig bezeichnen, wenn man sie sich aus Cycloalkanen durch Substitution zweier gem.-Wasserstoffatome mittels eines zweiwertigen Radikals hervorgehend denkt; so kommt man für 32 zu dem Namen 1.1-Äthylen-cyclopentan (oder 1.1-Tetramethylen-cyclopropan), für 42 zu dem Namen 1.1-Trimethylen-cyclobutan.

2. Orthokondensierte Kohlenwasserstoffe. Außerordentlich durchgearbeitet ist dagegen das Gebiet der Verbindungen, die zu Fall2 (S. 10) gehören. Da bei ihnen die Verschmelzung zweier Einzelringe in der 1.2-Stellung erfolgt, so kann man sie unter der allgemeinen

Bezeichnung "orthokondensierte" Verbindungen zusammenfassen, indem man die in der Benzolreihe für die 1.2-Stellung übliche Bezeichnung "ortho" auf andere Ringe überträgt; zudem enthält auch die weitaus größte Zahl der hierher gehörigen Stoffe den Benzolkern als Einzelring.

In welcher Weise die Baeyersche Nomenklatur auf Zweikernsysteme dieser Art angewendet werden kann, ist S. 10 und 11 an den Beispielen 33, 37 und 38 erläutert; doch hat man hiervon nicht oft Gebrauch gemacht. — Für diejenigen Systeme, welche einen Benzolkern orthokondensiert mit einem alicyclischen Kohlenstoffsystem enthalten, hat man zuweilen Namen durch Kombination der Vorsilbe "Phen" (vgl. S. 6) mit einem Polymethylen-Namen oder Cycloalkan-Namen (vgl. S. 3) gebildet, z. B.:

Am gebräuchlichsten aber sind *Trivialnamen*. Im folgenden sind einige viel bearbeitete Zweikern-Kohlenwasserstoffe mit ihren Trivialnamen und den üblichen¹) Bezifferungen zusammengestellt, wobei der Benzolring — ebenso wie in den obigen Beispielen 43 und 44 — durch das einfache Sechseckschema (vgl. S. 5) wiedergegeben wird:

Hieran schließen sich die Dreikernsysteme:

Auch für Systeme mit mehr als drei Einzelringen hat man noch einige Trivialnamen. z. B.:

— Doch hat man bei ihnen vielfach auch den Versuch gemacht, ihre strukturelle Beziehung zu Systemen von niedrigerer Ringzahl durch halbrationelle Namen auszudrücken. Man bedient sich hierbei der Vorsilben "Benzo-", "Naphtho", "Anthra" und "Phenanthro", die aus den Stämmen der Trivialnamen des einfachen, doppelt und dreifach kondensierten Sechsrings (Benzol, Naphthalin, Anthracen und Phenanthren) abgeleitet sind. Ein zweckmäßiger Gebrauch dieser Vorsilben, der für die Benenmung der kondensierten Systeme aus Sechskohlenstoffringen und Heteroringen häufig befolgt worden ist (vgl.: Hantzsch, Pfeiffer, B. 19, 1302; Hantzsch, Weber, B. 20, 3119), besteht darin, daß man durch ihre Vereinigung mit dem Namen eines Ringsystems A die Kondensation von Benzol, Naphthalin, Anthracen und Phenanthren mit A zum Ausdruck bringt; hiernach würden sich z. B. die Namen ergeben:

2.3-Benzo-anthracen für No. 51 (s. o.), 1.2-Benzo-phenanthren für No. 52; 1.2; 7.8-Dibenzo-phenanthren für No. 53.

Leider wird aber in der Literatur für die rein isocyclischen Mehrkernsysteme gegenüber diesem "Kondensationsgebrauch" ein anderes Benennungsverfahren bevorzugt, das man als "Ersatzgebrauch" bezeichnen kann, weil man bei seiner Anwendung den Gedankengang verfolgt, daß in Mehrkernsystemen von niedrigerer Ringzahl einzelne Benzolkerne durch Naphthalin-, Anthracen-Kerne ersetzt werden, und die Vorsilben "Naphtho", "Anthra" usw. zur Bezeichnung dieses Ersatzes benutzt (vgl.: Ghäbe, B. 27, 3066; Jaff, Findlay, Soc. 83, 268 Anm.); nach diesem Gebrauche wäre also der Kohlenwasserstoff der Formel No. 51 als Naphthanthracen, No. 52 als Naphthophenanthren zu bezeichnen, während nach dem Kondensationsgebrauch unter "Naphthanthracen" und "Naphtho-

¹⁾ Für Inden ist in der Literatur auch eine andere Bezifferung (mit CH₂ beginnend) in Gebrauch.

phenanthren" Fünfkernsysteme, unter Dinaphthophenanthren ein Siebenkernsystem zu verstehen wären. Um dieser Mißhelligkeit aus dem Wege zu gehen, benutzen Stellen und Kuh (vgl. S. 11) statt der oben aufgeführten, aus den Stämmen gebildeten Vorsilben die aus den vollständigen Namen gebildeten Vorsilben "Benzolo-", "Naphthalino", "Anthraceno-" usw. [vgl die S. 11 zitierte Einleitung, S. (37) Anm.] und verwenden sie ausschließlich im Sinne des "Kondensationsgebrauchs".

Allgemein benutzt HINSBERG (A. 319, 259) für die Orthokondensation von Sechsringen den Ausdruck "Anellierung" (von anellus = kleiner Ring) und unterscheidet zwischen linearer Anellierung, bei welcher nach unseren Strukturformeln die Mittelpunkte der einzelnen Ringe in einer Geraden liegen (s. S. 12 Formelbeispiel No. 49) und angularer Anellierung, bei der ihre Verbindungslinie einen Winkel bildet (s. No. 50); wo beide Arten der Aneinanderreihung sich kombinieren, spricht er von linear-angularer Anellierung. Wird diese Unterscheidung zur Benennung einzelner Mehrkernsysteme benutzt, so bedient man sich der Abkürzungen: lin.-, ang.- und lin.-ang.- (z. B. lin.-Benzanthracen bezw. lin.-Naphthanthracen für No. 51).

Die wichtigsten Bezifferungen findet man S. 12 in die Formeln 45, 47—50 eingezeichnet; man erkennt an ihnen den Grundsatz, als Anfangspunkt ein Glied eines seitenständigen Ringes zu wählen, das einer Kondensationsstelle benachbart ist. Außer der fortlaufenden Numerierung durch arabische Ziffern benutzt man noch generelle Stellungsbezeichnungen durch die griechischen Buchstaben a und β beim Naphthalin (47) und Anthracen (49) zur Unterscheidung derjenigen Stellen der seitenständigen Ringe, welche den Kondensationsstellen benachbart (a) und nicht benachbart (β) sind, also:

$$a = 1, 4, 5 \text{ und } 8;$$
 $\beta = 2, 3, 6 \text{ und } 7.$

Die Stellen 9 und 10 im mittelständigen Ring des Anthracens (vgl. Formel No. 49) bezeichnet man als meso-Stellen (abgekürzt ms.). Die Bezeichnungen "ortho", "meta" und "para" für die Beziehung zweier Stellen eines Ringes zueinander überträgt man zuweilen vom Benzol (vgl. S. 5) auf entsprechende Stellungen des Naphthalins und anderer Mehrkernsysteme. Wichtig ist die Bezeichnung "peri" für die 1.8-Stellung des Naphthalins (BAMBERGER, PHILIF, B. 20, 241) und für analoge, d. h. durch die "Umfassung" einer Kondensationsstelle gekennzeichneter Stellungen in anderen Mehrkernsystemen.

Empfehlenswert sind die folgenden Radikal-Bezeichnungen:

3. Kohlenwasserstoffe mit endocyclischen, zweiwertigen Atombrücken. Der Fall 3 (S. 10) ist dadurch gekennzeichnet, daß die durch Kondensation dieser Art zustande kommenden Zweikernsysteme aus monocyclischen Systemen auch durch Einschaltung einer zweiwertigen Atombrücke zwischen 2 nicht benachbarte Ringglieder ["endocyclische, reelle Brücken", vgl. Stellzner, Kuh in der S. 11 zitierten Schrift, S. (24), (25)] abgeleitet werden können. Den Kohlenwasserstoff der Formel No. 34 z. B., der auf S. 10 als Produkt der Verschmelzung zweier Cyclopentan-Ringe mit Hilfe von drei gemeinsam werdenden Ringgliedern aufgefaßt wurde, kann man auch vom Cyclopentan durch Einfügung einer "Äthylen-Brücke" — CH₂—CH₂— in 1.3-Stellung oder vom Cyclohexan durch Einfügung einer "Methylen-Brücke" — CH₂— in 1.4-Stellung ableiten. Man wird der letzteren Auffassung den Vorzug geben, da bei ihr der Ring, welcher der Brücke die Stützpunkte gibt, möglichst groß, die Brücke selbst möglichst klein gewählt ist,

Solcher Auffassung folgend, kann man zu einer rationellen Benennung kommen, indem man den Namen der Brücke mit dem Namen des ihr die Stützpunkte gebenden Ringes und den Ziffern dieser Stützpunkte verbindet; den Kohlenwasserstoff von der Formel No. 34 z. B. kann 1.4-Methylen-cyclohexan genannt werden, derjenige von der Formel 54 (s. u.) 1.4-Athylen-cycloheptan. Bredt (A. 292, 123 Anm.) benutzt zur Bezeichnung der Brücke

die Vorsilbe "meso" und drückt die Stellungsbeziehung der Stützpunkte beim Sechsring durch die für Benzol-Diderivate üblichen Präfixe aus, nennt also No. 34: Meso-p-methylencvclohexan.

Die Anwendung der Babyerschen Nomenklatur, die für No. 34 zum Namen Bicyclo-[1.2.2]-heptan, für No. 54 zum Namen Bicyclo-[2.2.3]-nonan führt, ist schon S. 11 erläutert. Die am meisten bearbeiteten Ringsysteme dieser Art stellen die Kohlenstoffgerüste von bicyclischen Terpenen (vgl. S. 4) und ihnen nahestehenden sauerstoffhaltigen Pflanzenstoffen dar. Von den seit altersher gebräuchlichen Namen solcher Naturstoffe (Pinen C₁₀H₁₆, Campher C₁₀H₁₆O) sind die *Trivialnamen* "Pinan" und "Camphan" für die je 3 Methyle als Seitenketten enthaltenden Kohlenwasserstoffe No. 55 und 56 abgeleitet; aus ihnen wiederum hat man durch Voransetzung der für entalkylierte Verbindungen häufig benutzten Vorsilbe "nor" (abgekürzt aus normal, vgl. MATTHIESSEN, FOSTER, Soc. 21, 358) für die entsprechenden methylfreien Kohlenwasserstoffe (57 und 58) die Namen "Norpinan" und "Norcamphan" gebildet:

4. Kohlenwasserstoffe mit tricyclisch oder tetracyclisch gebundenen Ringgliedern. Als Vertreter des Falls 4 (S. 10) hat man einige Mehrkernsysteme kennen gelernt, in denen gewisse Ringglieder drei Einzelringen angehören, "tricyclisch gebunden" sind. Ihre Benennung erfolgte durch Trivialnamen, z. B.:

$$H_2C-CH_2$$
 $HC-CH$ $HC-CH$

Den Beispielen 59, 60 und 61 ist gemeinsam, daß man sie sich aus orthokondensierten Systemen durch Angliederung gewisser Ringe in peri-Stellung (vgl. S. 13) entstehend denken kann (59 aus Naphthalin durch Angliederung eines Fünfrings in 1.8-Stellung, 61 aus Naphthalin durch Angliederung zweier Sechsringe in 1.8- und 4.5-Stellung, 60 aus Fluoren durch Angliederung zweier Sechsringe in 1.8- und 4.5-Stellung, 60 aus Fluoren durch Angliederung zweier Sechsringe in 1.8- und 4.5-Stellung, 60 aus Fluoren durch Angliederung zweier Sechsringe in 1.8- und 4.5-Stellung, 60 aus Fluoren durch Angliederung zweier Sechsringe in 1.8- und 4.5-Stellung, 60 aus Fluoren durch Angliederung zweier Sechsringe in 1.8- und 4.5- Stellung, 60 aus Fluoren durch Angliederung zweier Sechsringe in 1.8- und 4.5- Stellung, 60 aus Fluoren durch Angliederung zweier Sechsringe in 1.8- und 4.5- Stellung, 60 aus Fluoren durch Angliederung zweier Sechsringe in 1.8- und 4.5- Stellung, 60 aus Fluoren durch Angliederung zweier Sechsringe in 1.8- und 4.5- Stellung, 60 aus Fluoren durch Angliederung zweier Sechsringe in 1.8- und 4.5- Stellung, 60 aus Fluoren durch Angliederung zweier Sechsringe in 1.8- und 4.5- Stellung, 60 aus Fluoren durch Angliederung zweier Sechsringe in 1.8- und 4.5- Stellung, 60 aus Fluoren durch Angliederung zweier Sechsringe in 1.8- und 4.5- Stellung, 60 aus Fluoren durch Angliederung zweier Sechsringe in 1.8- und 4.5- Stellung zweier Sechsringe in 1.8- und 4.5- und gliederung eines Fünfrings in 1.9-Stellung); man kann daher solche Gebilde unter der Bezeichnung "perikondensierte Ringsysteme" zusammenfassen. Für ihre halbrationelle Benennung bieten sich in einfacheren Fällen Möglichkeiten, wenn man die zwischen die peri-Stellungen geschalteten Atomgruppen als "exocyclische Atombrücken" auffaßt (z. B. 1.8-Athylen-naphthalin für 59, 1.9-Vinylen-fluoren für 60).

Das Beispiel 62 bietet den Fall dar, daß in ein gesättigtes orthokondensiertes Zweikernsystem eine Atombrücke eingreift, deren Stützpunkte zwar auch auf die beiden Einzelringe

zulässig ist, auch der Name 1.2.2-Trimethyl-3.6-methylen-bicyclo-[0.1.3]-hexan, der vorzuziehen ist, da er die drei Methyle als direkte Ringsubstituenten erscheinen läßt.

A. Kohlenwasserstoffe C_n H_{2n} (Cycloalkane).

Betrachtungen über die räumliche Konfiguration der gesättigten Kohlenstoffringe und die in ihnen herrschende Spannung ("Baeyers Spannungstheorie"): BAEYER, B. 18,

2277; A. WUNDERLICH, Konfiguration organischer Moleküle [Leipzig 1886], S. 18; HERBMANN, B. 21, 1952; 23, 2060; SACHSE, B. 23, 1364; Ph. Ch. 10, 203; E. BLOCH, Stereochemie der carbocyclischen Verbindungen [Wien und Leipzig 1903], S. 27. S. auch: W. H. PERKIN jun., B. 35, 2103; KÖTZ, J. pr. [2] 68, 174.

Vorkommen und pyrogene Bildung von Cycloalkan-Gemischen. Cycloalkane finden sich in Erdölen (vgl. Bd. I, S. 54 und Syst. No. 4723); besonders reich an ihnen ist das kaukasische Erdöl (Beilstein, Kurbatow, B. 13, 1818; Schützenberger, Jonine, C. r. 91, 823). Über Vorkommen in amerikanischen Erdölen vgl.: B., K., B. 13, 2028; in galizischem Erdöl: Lachowicz, A. 220, 201. Man faßt die in den Erdölen vorkommenden Cycloalkane unter der Bezeichnung "Naphthene" zusammen (Markownikow, Ocloblin, B. 16, 1876). Sie gehören teils der Cyclopentan-, teils der Cyclohexan-Reihe an (vgl.: Markownikow, B. 30, 974; Aschan, B. 31, 1803; 32, 1769); auch Cycloheptan kommt nach Markownikow, B. 31, 1803; 32, 1769; auch Cycloheptan kommt nach Markownikow, Die Naphthene [Braunschweig 1901]; Engler, Chemie und Physik des Erdöls [Leipzig 1913], S. 276 ff.

Cycloalkane finden sich ferner im Schieferteer (Heusler, B. 30, 2746) und in der Harzessenz (Renard, A.ch. [6] 1, 228). Sie entstehen bei mäßiger Überhitzung der Dämpfe von schweren Mineralölen (Engler, B. 30, 2908, 2918), vielleicht auch bei der Destillation von Fetten unter Druck (Engler, Lehmann, B. 30, 2367).

Bildung und Darstellung. Zusammenfassender Vortrag über synthetische Darstellung von Kohlenstoffringen: W. H. Perkin jun., B. 35, 2091.

Uber die Darstellung von Kohlenwasserstoffen der Cyclohexan-Reihe aus Benzol-Kohlenwasserstoffen durch Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von reduziertem Nickel bei

wasserstoffen durch Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von reduziertem Nickel bei höherer Temperatur (170-250°) s. Sabatier, Senderens, C. r. 132, 566, 1254.

Darstellung der Naphthene aus kaukasischer Naphtha: Man gewinnt sie in annähernd reinem Zustand, indem man die Naphtha-Öle zunächst von 10° zu 10° fraktioniert, die Fraktionen dann mit 10 Gewichtsprozenten Schwefelsäure (zur Entfernung ungesättigter Kohlenwasserstoffe), darauf mit dem halben Volum Salpeterschwefelsäure (zur Entfernung aromatischer Kohlenwasserstoffe) schüttelt, endlich einer sorgfältigen Dephlegmation unterwirft. Zur Gewinnung ganz reiner Präparate stellt man zunächst die Chloride $C_nH_{2n-1}Cl$ durch Chlorieren der Kohlenwasserstoffe dar, führt diese durch Erhitzen mit 6 Vol. rauchender Jodwasserstoffsäure auf $130-140^{\circ}$ (24 Stunden) in die Jodide $C_nH_{2n-1}I$ über und reduziert die reinen Jodide wieder mit dem Kupferzinkpaar und Salzsäure (Markownikow, \Re . 30, 59; C. 1898 II, 576; A. 301, 154; 302, 6; s. auch Zelinsky, B. 34, 2801).

Eigenschaften. Die Cycloalkane zeigen im Vergleich mit den ihnen isomeren Alkenen (vgl. Bd. I, S. 179) sowohl wie mit den um 2 Atome Wasserstoff reicheren Alkanen höheres spezifisches Gewicht (vgl. W. H. PERKIN jun., B. 35, 2101).

Spezifische Wärme und Verdampfungswärme von Naphthenen aus kalifornischem Erdöl:

MABERY, GOLDSTEIN, Am. 28, 66.

1' | Cyclopropan: Trimethylen ${}_{6}^{1}C_{3}H_{6} = \frac{H_{2}C}{H_{2}C}CH_{2}$. B. Beim Erhitzen von Trimethylenbrowid (Rd. I. S. 110) mit Netrium (A. France, M. 2, 626, Lor. [2] 26, 268)

methylenbromid (Bd. I, S. 110) mit Natrium (A. Freund, M. 3, 626; J. pr. [2] 26, 368). Man gibt Trimethylenbromid zu Natrium, das sich unter siedendem Xylol befindet (Wolkow, MENSCHUTKIN, Ж. 32, 126; С. 1900 П, 43). Beim Erwärmen von Trimethylenbromid mit Zinkstaub und 75% igem Alkohol auf 50-60% (Gustavson, J. pr. [2] 36, 300); zur Frage der Beimengung von Propylen in dem auf diesem Wege gewonnenen Trimethylen vgl.: WoL-KOW, MENSCHUTKIN, B. 31, 3067; 3. 32, 118; C. 1900 II, 42; TANATAR, B. 32, 702; GUSTAVson, C. r. 128, 437; J. pr. [2] 59, 302; 62, 289 Anm. Beim Erwärmen von Trimethylenbromid mit Zinkwolle und Isoamylalkohol (Haehn, Ar. 245, 518). Bei der Einw. von Magnesium auf Trimethylenbromid in Äther, neben Propylen und anderen Produkten (Zelinsky, Gutt, B. 40, 3049). Bei der Einw. von Alkalimetallammoniumverbindungen in verflüssigtem Ammoniak auf Trimethylenbromid (CHABLAY, C. r. 142, 94). Beim Erwärmen von Trimethylenbromid mit Zinkstaub und 50% iger Essigsäure auf dem Wasserbade (Zelinsky, Schlesinger, B. 41, 2430; C. 1908 II, 1859). — Darst. Man vermischt 15 g Trimethylenbromid mit 25 ccm 95% igem Alkohol, reduziert zunächst mit 3 g Zinkstaub, ohne das Gas zu sammeln und läßt dann die abgegossene und mit ein paar Tropfen Wasser versetzte Bromidlösung zu 15 g Zinkstaub tropfenweise zufließen; die Reaktion tritt bei 65° ein. Man reinigt das Gas mit Kaliumpermanganat, verflüssigt es durch Abkühlen mit festem Kohlendioxyd und Äther und verwirft den nicht kondensierbaren Anteil (WILLSTATTER, BRUCE, B. 40, 4458; vgl. Gustavson, C. r. 128, 438; J. pr. [2] 59, 304).

Cyclopropan ist bei gewöhnlicher Temperatur und unter Atmosphärendruck ein Gas (A. Freund). Wird bei gewöhnlicher Temperatur durch einen Druck von 5-6 Atmosphären (A. FREUND). With the gewonnicher Temperatur uter einer Druck von 5—6 Atmosphären (Moltschanowski, 3E. 21, 32) und unter Atmosphärendruck durch Abkühlen mit einem Gemisch von Kohlendioxyd und Ather verflüssigt (Wi., Br.). Erstarrt beim Abkühlen durch flüssige Luft (Ladenburg, Krügel, B. 32, 1822). F: —126,6° (Ladenburg, Krügel, B. 83, 638). Das verflüssigte Cyclopropan siedet unter 749 mm Druck bei etwa —34° (La., Kr., B. 33, 638). Molekulare Verbrennungswärme des gasformigen Cyclopropans bei konstantem Druck: 499,43 Cal. (Thomsen, Thermochemische Untersuchungen, Bd. IV [Leipzig 1886], S. 69; Ph. Ch. 52, 343), 507,8 Cal. (Berthelot, Matignon, Bl. [3] 11, 739). — Cyclopropan liefert beim Leiten durch glühende Röhren Propylen (Tanatar, B. 29, 1298; 32, 702, 1965). Die Umwandlung ist bei 550° fast vollständig (Berthelor, C. r. 129, 490; A. ch. [7] 20, 40). Läßt man Cyclopropan äußerst langsam bei 370-385° das Rohr passieren, so entsteht nur sehr wenig Propylen (IPATJEW, HUHN, B. 36, 2014). Nimmt man das Erhitzen des Cyclopropans in Gegenwart von Kontaktsubstanzen vor, so erfolgt die Umwandlung des Cyclopropans in Gegenwart von Kontaktsubstanzen vor, so erfolgt die Umwandlung in Propylen bei tieferer Temp.; so wird trocknes luftfreies Trimethylen in Gegenwart von Eisenspänen bei 100° zu 50-70°/₀ (IPATJEW, B. 35, 1063), in Gegenwart von Platinmohr bei 200° zu 4-5°/₀, bei 315° zu 29°/₀ und in Gegenwart von ausgeglühtem Aluminiumoxyd bei 370-385° zu etwa 20°/₀ umgewandelt ("Kontaktisomerisation") (IPATJEW, HUHN, B. 36, 2014). Feuchtes lufthaltiges Cyclopropan geht in Gegenwart von Platinschwarz schon bei gewöhnlicher Temp. zu 20-30°/₀, bei 100° zu 40-45°/₀ in Propylen über (Tanatar, Ph. Ch. 41, 735). Verhalten bei Einw. der dunklen elektrischen Entladung in Gegenwart von Stickstoff: Berthelot, C. r. 126, 572. Beim Durchleiten eines Gemisches von Cyclopropan und Luft durch ein glühendes Rohr entsteht Formaldehyd (WOLKOW, MENSCHUTKIN, B. 31, 3067; vgl. dazu TANATAB, B. 32, 705). Über die Explosion mit Sauerstoff vgl. Bone, DRUGMAN, Soc. 89, 674. Cyclopropan wird von kalter Permanganatlösung nicht angegriffen (Wagner, B. 21, 1236) und von festem, mit Wasser angefeuchtetem Permanganat kaum verändert (Gustavson, J. pr. [2] 62, 285). Eine sehr verdünnte Lösung von Permanganat wird beim Erhitzen mit einem Überschuß von Cyclopropan im geschlossenen Rohr bis auf 200° nicht entfärbt, erst bei 250° verschwindet die Farbe (Gu., J. pr. [2] 62, 285). Cyclopropan gibt beim Leiten über Nickel bei 120° in Gegenwart von Wasserstoff Propan (WI., R., B. 40, 4459). Chlor wirkt auf Cyclopropan im Dunkeln nicht ein; im Sonnenlicht erfolgt Explosion (Gu., J. pr. [2] 42, 495). Bei der Umsetzung von Cyclopropan mit Chlor in Gegenwart von Wasser entstehen Chlorcyclopropan (s. u.) (Gu., J. pr. [2] 43, 396), 1.1-Dichlor-cyclopropan (S. 17) (Gu., J. pr. [2] 42, 495), 1.3-Dichlor-propan, 1.1.3-Trichlor-propan und wenig 1.2.3-Trichlor-propan (Gu., J. pr. [2] 50, 380). Im Sonnenlicht verbinden sich Cyclopropan und Brom in trocknem oder feuchtem Zustand schnell unter Bildung von 1.3-Dibrom-propan als einzigem Reaktionsprodukt (Gu., J. pr. [2] **62**, 294). Scharf getrocknetes Cyclopropan und trocknes Brom wirken im Dunkeln bei Zimmertemperatur nur sehr träge oufeinander ein (Gu., C. r. 131, 273; J. pr. [2] 62, 273, 287). Einige Tropfen Wasser befördern die Reaktion merklich (Gu., J. pr. [2] 62, 273); sie wird durch die Gegenwart von Bromüberträgern, wie Aluminiumchlorid, Aluminiumbromid, Eisenchlorid, Zinkchlorid und Jod wesentlich beschleunigt (Gu., J. pr. [2] 62, 273, 292); in der gleichen Weise wirken wäßr. Lösungen von bromwasserstoffsauren Salzen (NaBr, BaBr2) und wäßr. Bromwasserstoffsaure (Gu., J. pr. [2] 62, 273, 282; vgl. Gu., C. r. 131, 273). Bei der Bromierung in Gegenwart von Bromwasserstoffsäure entstehen 1.3-Dibrom-propan, 1.2-Dibrom-propan, deren Bromierungsprodukte und etwas Propylbromid (Gu., J. pr. [2] 62, 273; vgl. A. Freund, M. 3, 628; J. pr. [2] 26, 370; Gu., C. r. 128, 437; J. pr. [2] 59, 302). In Gegenwart von Aluminian der Fierrechtende der Freundschaft der Freu bromid oder Eisenchlorid entsteht vorwiegend Propylenbromid (Gu., J. pr. [2] 62, 292). Die Absorption von Brom durch Cyclopropan erfolgt schwieriger als durch Propylen (A. FREUND, M. 3, 628; J. pr. [2] 26, 370; BERTHELOT, C. r. 129, 485; A. ch. [7] 20, 31). Cyclopropan gibt mit rauchender Bromwasserstoffsäure Propylbromid (Gu., J. pr. [2] 62, 290). Liefert mit hochkonzentrierter Jodwasserstoffsäure Propyljodid (A. Freund, M. 3, 630; J. pr. [2] 26, 372). Cyclopropan wird von konz. Schwefelsäure absorbiert (Gu., J. pr. [2] 36, 301), und zwar löst 1 g konz. Schwefelsäure bei 18° 480 ccm Cyclopropan (Ber., A. ch. [7] 4, 102); verdünnt man die schwefelsaure Lösung mit Wasser und destilliert, so erhält man Propylalkohol (Gu., J. pr. [2] 36, 301). Cyclopropan wird von salzsaurer Kupferchlorurlösung sehr langsam absorbiert; der unabsorbierte Teil enthält nach längerer Berührung mit der Kupferchlorürlösung reichliche Mengen Propylen (Ber., A. ch. [7] 23, 37).

Chloreyelopropan, Cyclopropylchlorid C₃H₅Cl. B. Beim Chlorieren von Cyclopropan im zerstreuten Tageslicht (Gustavson, J. pr. [2] 43, 396). — Flüssig. Kp₇₄₄: 43^o (G., J. pr. [2] 43, 396). Einw. von Brom: G., J. pr. [2] 43, 397. Einw. von alkoh. Kalilauge: G., J. pr. [2] 43, 400. Beim Erhitzen mit Kaliumacetat und Essigsäure entsteht Allylacetat (G., J. pr. [2] 46, 159).

1.1-Dichlor-cyclopropan $C_3H_4Cl_2$. B. Durch Zusammenbringen von Cyclopropan und Chlor im zerstreuten Tageslichte (Gustavson, J. pr. [2] 42, 496). — Flüssig. Kp: 75° (G.). $D_5^{g_5}$: 1,206 (G.); $D_4^{g_5}$: 1,2105 (Brühl, B. 25, 1954). $\neg n_2^{g_5}$: 1,43751; $n_2^{g_5}$: 1,44021; $n_3^{g_5}$: 1,45131 (Br.). Molekulare Verbrennungswärme für flüssiges Dichlorcyclopropan bei konstantem Druck im Falle der Entstehung von wäßr. Salzsäure: 426,0 Cal. (Berthelot, Matignon, A. ch. [6] 28, 135, 573). — Gibt mit Brom im Sonnenlicht 2.2-Dichlor-1.3-dibrompropan (G.). Wird beim Erhitzen mit Natrium im Rohr auf 140° nicht verändert, bei 160° bis 165° unter Bildung einer dunkelgrauen Masse zersetzt (G.).

2. Kohlenwasserstoffe C₄H₈.

1. Cyclobutan, Tetramethylen C₄H₈ = H₂CCCH₂CH₂CH₂. B. Durch Reduktion von Cyclobuten (S. 61) mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 100° (WILLSTÄTTER, BRUCE, B. 40, 3988). — Sehr schwach riechendes Gas, das mit leuchtender Flamme brennt. Verflüssigt sich beim Abkühlen auf —15° und bleibt bis —80° flüssig. Das verflüssigte Cyclobutan siedet unter einem Druck von 726 mm bei 11—12° (korn.). D^a.: 0,703; D—\data: 0,718. Unlöslich in Wasser; sehr leicht löslich in Alkohol und Aceton. n^a.: 1,3752. — Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 200° Butan. Ist in der Kälte gegen konz. Jodwasserstoffsäure und gegen Brom in Chloroform beständig.

Das sogenannte Chlorcyclobutan C_4H_7Cl ist nach der wahrscheinlicheren Formel eines Chlormethyl-cyclopropans (S. 18) eingeordnet worden.

1.2-Dichlor-cyclobutan $C_4H_6Cl_2$. B. Aus Cyclobuten in Schwefelkohlenstoff mit Chlor (Willstatter, Bruce, B. 40, 3990). — Nicht brennbare Flüssigkeit. Kp: 133,5—134.5° (korr.). D2: 1,235; D4: 1,213. Mischbar mit organischen Lösungsmitteln. — Gibt beim Erhitzen mit Brom mit etwas Eisenpulver auf 60° und dann auf $100-110^\circ$ als Hauptprodukt Dichlortribrombutan (Bd. I, S. 121, Z. 17 v. u.) neben Dichlordibrombutan (Bd. I, S. 121, Z. 24 v. o.) und 1.4-Dichlor-1.2.3.4-tetrabrom-butan (Bd. I, S. 122).

1.1-Dibrom-cyclobutan C₄H₆Br₂. B. Aus 1-Brom-cyclobuten-(1) mit einem Überschuß von 33% of Eisessig-Bromwasserstoffsäure (W., B., B. 40, 3995). Bei der Einw. von Brom und Alkali auf das Amid der 1-Brom-cyclobutan-carbonsäure-(1) (Syst. No. 893), neben Cyclobutanon (KISHNER, H. 37, 108; C. 1905 I, 1220). — Öl. Kp: 157—158,5% (korr.) (W., B.), 159—161% (K., H. 37, 108; C. 1905 I, 1220). D2: 1,960; D2: 1,933 (W., B.); D3: 1,934 (K., H. 37, 108; C. 1905 I, 1220). Mischbar mit organischen Lösungsmitteln (W., B.) n2: 1,53618 (W., B.). — Liefert beim Erhitzen mit Bleioxyd und Wasser Cyclobutanon (Syst. No. 611) neben 1-Brom-cyclobuten-(1) (K., H. 39, 924; C. 1908 I, 123). Gibt mit salzsaurem Semicarbazid und Kaliumacetat bei 100° das Semicarbazon des Cyclobutanons (K., H. 37, 108; 39, 924; C. 1905 I, 1220; 1908 I, 123).

1.2-Dibrom-cyclobutan C₄H₆Br₂. B. Aus Cyclobuten und Brom in Chloroform bei -5° (Willstätter, v. Schmädel, B. 38, 1995). — Öl. Erstarrt bei -2° zu einer blättrigkrystallinischen Masse, die bei 1-4° unscharf schmilzt; Kp₂₄: 69,5°; Kp₇₆₀: 171-174° (korr.); D^o: 1,972 (W., v. Sch.). — Gibt beim Erhitzen mit Chinolin neben hochmolekularen Kondensationsprodukten wenig Butadien-(1.3) (W., v. Sch.). Gibt in alkoh. Lösung mit Zinkstaub bei 80-100° Cyclobuten (W., Bruce, B. 40, 3986). Bei der Einw. von Brom in Gegenwart von Eisenpulver entsteht ein Tetrabrombutan (Bd. I, S. 121, Z. 11 v. u.) und oft auch 1.1.2.2.3.4-Hexabrom-cyclobutan (S. 18) (W., B., B. 40, 3992). Die letzte Verbindung entsteht als Hauptprodukt neben Tetrabrombutan, wenn man Dibromcyclobutan mit Brom und etwas Jod im geschlossenen Rohr auf 180-200° erhitzt (W., B., B. 40, 3999). Beim Erwärmen von 1.2-Dibrom-cyclobutan mit gepulvertem Kaliumhydroxyd auf 100-105° entsteht 1-Brom-cyclobuten-(1), das bei weiterem Erhitzen mit KOH oberhalb 210° unter Bildung von Acetylen und anderen Produkten zerlegt wird (W., v. Sch.).

1.1.2-Tribrom-cyclobutan $C_4H_5Br_3$. B. Aus 1-Brom-cyclobuten-(i) in Chloroform mit Brom (W., B., B. 40, 3996). — Campherartig riechendes Öl. Kp_{10-20} : $109-110^{\circ}$. Mit Wasserdämpfen flüchtig. D': 2,374. Mischbar mit Alkohol und Äther. — Gibt mit methylalkoh. Kalilauge 1.2-Dibrom-cyclobuten-(1).

1.1.2.2-Tetrabrom-cyclobutan C₄H₄Br₄. B. Aus 1.2-Dibrom-cyclobuten-(1) in Chloroform mit Brom bei etwa 40° (W., B., B. 40, 3997). — Sechseckige und rhombenförmige Tafelm (aus Petroläther). Besitzt einen campherartigen, die Augen etwas reizenden Geruch. F: 126°. Leicht löslich in Äther, Alkohol, Methylalkohol; sehr leicht in Chloroform, Aceton und Benzol. — Gibt bei gelindem Erwärmen mit Brom und etwas Eisenpulver 1.1.2.2.3-Pentabrom-cyclobutan und 1.1.2.2.3.4-Hexabrom-cyclobutan. Gibt beim Erwärmen mit methylalkoh. Kalilauge 1.2-Dibrom-cyclobuten-(1).

- 1.1.2.2.3-Pentabrom-cyclobutan $C_4H_3Br_5$. B. Bei gelindem Erwärmen von 1.1.2.2-Tetrabrom-cyclobutan mit Brom und etwas Eisenpulver (W., B., B. 40, 3998). Terpenähnlich riechendes Öl. Flüchtig mit Wasserdampf. Kp₁₉: 175—185°. D₄°°: 2,88. Nicht mischbar mit Alkohol, aber darin leicht löslich; leicht löslich in Petroläther, mischbar mit Äther und Chloroform.
- 1.1.2.2.3.4-Hexabrom-cyclobutan $C_4H_2Br_6$. Zur Konstitution vgl. W., B., B. 40, 3984. B. Entsteht, wenn man Acetylen (gewonnen aus Acetylenkupfer und Salzsäure) in Brom leitet (Noves, Tucker, Am. 19, 123; vgl. Ssabarejew, A. 178, 111, 114; \Re . 21, 1). Beim Erhitzen von 1.2-Dibrom-cyclobutan mit Brom und etwas Jod im geschlossenen Rohr auf 180—200° (W., B., B. 40, 3999). Aus 1.1.2.2-Tetrabrom-cyclobutan mit Brom und Eisen bei 50—80° (W., B., B. 40, 3998). Rhombenförmige, mitunter sechseckige Täfelchen (aus Benzol). F: 172—174° (S.), 183,5° (korr.) (N., T.), 186,5° (korr.) (W., B.). Ist mit Wasserdampf sehr wenig flüchtig (W., B.). Sehr wenig löslich in Petroläther, schwer in Alkohol, Ather, leicht in Benzol, Chloroform, Aceton (W., B.). Zersetzt sich beim Erhitzen unter Abspaltung von Brom (W., B.). Beim Kochen der Benzollösung mit Silberpulver tritt 1 /3 des Broms als Silberbromid aus, dabei bildet sich eine in langen Nadeln krystallisierende Ver bindung (C₅HBr₅)₈, die bei 55—56° schmilzt (S., \Re . 21, 3).

Das sogenannte Jodeyclobutan ist nach der wahrscheinlicheren Formel eines Jodmethyl-cyclopropaus (S. 19) eingeordnet worden.

1.2-Dijod-cyclobutan $C_4H_6I_2$. B. Aus Cyclobuten in Chloroform mit 1 Mol.-Gew. Jod bei 0° (Willstätter, Bruce, B. 40, 3990). — Campherartig riechende, rhombenförmige Tafeln. F: 48°. Ist bei gewöhnlicher Temp. merklich flüchtig. D_*^{∞} : 2,659. Sehr leicht löslich in Äther, Chloroform, Aceton, Benzol, leicht in Alkohol, Methylalkohol und Petroläther. — Ist bei schwacher Belichtung an der Luft beständig, färbt sich am starken Tageslicht braun. Die Chloroformlösung wird sehr schnell violett. Zersetzt sich bei etwa 140°. Gibt mit Brom ein Tetrabrombutan (Bd. I, S. 121, Z. 11 v. u.).

2. Methylcyclopropan, Methyltrimethylen $C_4H_8=\frac{H_2C}{H_2C}CH\cdot CH_3$. B. Beim

Erwärmen von 10 g 1.3-Dibrom-butan (Bd. I, S. 120) mit 12 g Zinkstaub und 20 g 70 % igem Alkohol auf 40—45 und schließlich auf 80 (Demjanow, B. 28, 22). — Gas. Verflüssigt sich im Kältegemisch von Eis und Kochsalz, siedet bei +4 bis +5 ; D— 0: 0,6912 (D., B. 28, 23). — Wird von konz. Schwefelsäure absorbiert und gibt mit dieser ein Gemisch von hochsiedenden Polymeren (D., B. 28, 23). Bei der Einw. von 50-volumproz. Schwefelsäure entsteht sek. Butylalkohol (D., B. 28, 23). Durch Einw. von Brom unter Lichtabschluß entsteht als Hauptprodukt 1.3-Dibrom-butan neben 1-Brom-1-methyl-cyclopropan (?) (s. u.) und 1.3.3-Tribrom-butan (?) (Bd. I, S. 121) (D., Ж. 34, 217; C. 1902 I, 1277). Liefert mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) 2-Jod-butan (Bd. I, S. 123) (D., B. 28, 23).

- 1¹-Chlor-1-methyl-cyclopropan, Chlormethyl-cyclopropan $C_4H_7Cl = C_3H_5 \cdot CH_2Cl$. B. Diese Verbindung dürfte der Hauptbestandteil der Produkte sein, welche durch Einw. von PCl₅ (Perkin, Soc. 65, 964) oder Chlorwasserstoff (Dalle, C. 1902 I, 913; R. 21, 132) auf Gemische von Cyclobutanol und Cyclopropylcarbinol (s. diese Artikel) entstehen (vgl. Demjanow, B. 40, 4396, 4963). Farblose Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther (Da.).
- 1 (?) -Brom-1-methyl-cyclopropan $C_4H_7Br=C_3H_4Br\cdot CH_3$. B. Aus Methylcyclopropan und Brom bei Ausschluß von Licht (Demjanow, JK. 34, 218; C. 1902 I, 1277). Flüssig, Kp: $90-100^{\circ}$.
- 1¹-Brom-1-methyl-cyclopropan, Brommethyl-cyclopropan $C_4H_7Br=C_3H_5 \cdot CH_2Br$. Einheitlichkeit fraglich, vielleicht Gemisch mit Bromcyclobutan¹). B. Durch Einw. von hochkonz. Bromwasserstoffsäure (bei 0° gesättigt) auf Methylol-cyclopropan (Syst. No. 502) bei höchstens 70° (Demjanow, Fortunatow, H. 39, 1092; C. 1908 I, 818; De., Dojarenko, B. 41, 45; vgl. auch Dalle, C. 1902 I, 913; R. 21, 133). Flüssig. Kp: $105-106^\circ$; D_{15}^{15} : 1,403; D_{15}^{165} : 1,3986; D_{25}^{18} : 1,393; n_{15}^{165} : 1,475 (De., Do., B. 41, 45).

Ein Gemisch von ähnlicher Zusammensetzung stellt vielleicht das Bromid C₄H₇Br²) dar, welches beim Erwärmen von Cyclobutanol (Syst. No. 502) mit rauchender Bromwasser-

¹) Vgl. zur Konstitution die Arbeit von N. DEMJANOW, J. DEMJANOW (H. 46, 44; C. 1914 I, 1998), welche nach dem für die 4. Aufl. dieses Handbuchs geltenden Literatur-Schlußtermin (1. I. 1910) erschienen ist.

²) Zur Konstitution vgl. die Arbeit von DEMJANOW, DOJARENKO (3K. 43, 843; C. 1911 II, 1681), welche nach dem für die 4. Aufl. dieses Handbuchs geltenden Literatur-Schlußtermin (1. I. 1910) erschienen ist.

stoffsäure auf höchstens 70° entsteht (De., Do., B. 41, 44; vgl. W. H. Perkin jun., Soc. 65, 961). — Flüssigkeit, die sich am Licht bräunlich färbt; Kp_{743} : 105-106°; D_{15}^{16} : 1,4155; D_{15}^{165} : 1,406; D_{23}^{22} : 1,406; n_{D}^{19} : 1,476 (De., Do.). — Bei aufeinander folgender Einw. von Magnesium und Kohlendioxyd entsteht Cyclopropylessigsäure (Syst. No. 893) (De., Do.).

1¹-Jod-1-methyl-cyclopropan, Jodmethyl-cyclopropan $C_4H_7I=C_3H_5\cdot CH_2I$. B. Entsteht (wahrscheinlich neben anderen Produkten) durch Behandlung des Gemisches von Cyclopropylearbinol und Cyclobutanol, das durch Diazotierung von Cyclopropylamin erhalten wird, mit Jod und rotem Phosphor (Demjanow, H. 35, 379; C. 1903 II, 489; vgl. auch Dalle, C. 1902 I, 913; R. 21, 134). — Farblose Flüssigkeit, die sich am Licht bräunt. Kp₇₅₃: 134° (De.). Bei der Einw. von gepulvertem Kaliumhydroxyd entsteht Divinyl (Bd. I, S. 249) (De.).

Ein ähnliches Gemisch dürfte das "Jodcyclobutan" C_4H_7I von W. H. Perkin jun. (Soc. 65, 964) darstellen, das aus unreinem Chlormethylcyclopropan (S. 18) durch Erhitzen mit Kaliumjodid und Methylalkohol im geschlossenen Rohr auf 125° entsteht. — Flüssig. Kp: 138° .

3. Kohlenwasserstoffe C_5H_{10} .

1. Cyclopentan, Pentamethylen C₅H₁₀ = $\frac{\text{H}_2\text{C}-\text{CH}_2}{\text{H}_2\text{C}-\text{CH}_2}$ V. In der bei 48-51° siedenden Fraktion des kaukasischen Erdöles (Markownikow, B. 30, 975). Im amerikanischen Petroleum (Young, Soc. 73, 906). — B. Beim Erwärmen von Pentamethylendibromid CH₂Br·[CH₂]₃·CH₂Br mit Zinkstaub und Alkohol (Gustavson, Demjanow, Ж. 21, 344). Man versetzt eine Lösung von 1 Tl. Jodcyclopentan (s. u.) in 5 Tln. Alkohol mit Zinkgranalien und fügt allmählich rauchende Salzsäure hinzu (Wislicenus, Hentzschrl., A. 275, 327). Durch Hydrierung von Cyclopentadien mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel (Eijkman, C. 1903 II, 989). — Öl, das bei —80° noch flüssig bleibt (E., C. 1903 II, 989). Kp₇₆₀: 49° (E., C. 1903 II, 989); Kp: 50,2—50,8° (W., H.). D^{1,7}: 0,7517 (E., C. 1903 II, 989); D^{20,1}: 0,7543 (E., C. 1907 II, 1209); D^{20,2}: 0,7506 (W., H.). Siedepunktserhöhungskonstante: Eijkman, C. 1903 II, 1408; n^{20,3}: 1,4039 (W., H.); n^{20,4}: 1,40464 (E., C. 1907 II, 1209). Dispersion: Eijkman, C. 1907 II, 1209. — Einw. von Brom: W., H., A. 275, 330. Gibt mit Salpetersäure Nitrocyclopentan und Glutarsäure (M.).

Chlorcyclopentan, Cyclopentylchlorid $C_5H_9Cl.~B.$ Aus Cyclopentanol mit gesättigter Salzsäure bei 110° (Zelinsky, B. 41, 2627). — Kp: 114,5—115° (korr.). D_4^{20} : 1,0051. n_D^{20} : 1,4510.

1.2.3- oder 1.2.4-Trichlor-cyclopentan C₅H₇Cl₃. B. Aus Chlorcyclopenten (Syst. No. 453) und Chlor in der Kälte (Krämer, Spilker, B. 29, 555). — Flüssig. Kp: 195—197°. D₄³⁷: 1,3695. Leicht flüchtig mit Wasserdämpfen. Mischbar mit Alkohol usw. Wird von konz. Schwefelsäure und rauchender Salpetersäure in der Kälte nicht verändert.

1.2.3.4-Tetrachlor-cyclopentan $C_5H_5Cl_4$. B. Durch Einleiten von Chlor in die Chloroformlösung des Cyclopentadiens bei etwa -15^0 (Krämer, Spilker, B. 29, 555). -- Flüssig. Kp₁₅: 94°; Kp₂₅: 103°. D¹⁵: 1,423. Mischbar mit Alkohol usw.

Bromcyclopentan, Cyclopentylbromid C₅H₉Br. B. Man sättigt Cyclopentanol mit Bromwasserstoff und überläßt die Lösung einige Tage sich selbst (WISLIGENUS, HENTZ-SCHEL, A. 275, 324). — Beim Erwärmen von Cyclobutylcarbinol mit einer bei 0° gesättigten Bromwasserstoffsäure (Demjanow, B. 40, 4960). — Durst. Man erhitzt Cyclopentanol mit der fünffachen Menge konz. wäßr. Bromwasserstoffsäure im geschlossenen Rohr auf 100° (Borsche, Lange, B. 40, 2221; vgl. Demjanow, Luschnikow, 35. 31; C. 1903 I, 828). — Flüssigkeit, die sich beim Stehen bräunt. Kp₇₅₀: 136—138° (B., La.); Kp: 137—139° (D.); Kp₇₄₃: 135—138° (D., Lu.), D₀: 1,3883; D₁₅: 1,3692 (D., Lu.); D₁₅: 1,400 (D.). n_D: 1,490 (D., Lu.); n_D: 1,4875 (D.). — Liefert bei der Reduktion mit Zink-Palladium und Bromwasserstoffsäure Cyclopentan (D.).

1.2-Dibrom-cyclopentan $C_5H_8Br_2$. B. Aus Cyclopenten und Brom in CS_2 (Wislicenus, Gäetner, A. 275, 332). — Öl. Kp_{45} : $105-105,5^{\circ}$.

1.2.3.4-Tetrabrom-cyclopentan $C_5H_6Br_4$. B. Aus 1 Mol.-Gew. Cyclopentadien und 4 At.-Gew. Brom in Petroläther bei -15° bis -20° (Krämer, Spilker, B. 29, 556). Aus dem bei $45-46^{\circ}$ schmelzenden 3.5-Dibrom-cyclopenten-(1) (S. 62) und 2 At.-Gew. Brom in Chlorofrom (Kr., Sp.). — Flüssig. Im Vakuum unzersetzt destillierbar. D_4° : 2,5224. Wird von Brom bei 50° nicht verändert.

Jodeyelopentan, Cyclopentyljodid C_bH_9I . B. Man sättigt Cyclopentanol bei 0° mit Jodwasserstoff (Wislicenus, Hentzschel, A. 275, 324). — Öl. Siedet bei $166-167^{\circ}$

(korr.) (im CO₂-Strom, unter geringer Zers.); D₄*: 1,6945 (W., H.). — Gibt mit alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbade Cyclopenten (W., Gärtner, A. 275, 331).

- 2. Methylcyclobutan $C_5H_{10} = H_2C < \frac{CH_2}{CH_2} > CH \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von 1.4-Dibrom-pentan $CH_3 \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2$ Br mit fein verteiltem Natrium, in Gegenwart von Toluol (COLMAN, PERKIN, Soc. 53, 201). Kp: 39—42°. Wird von kalter konz. Jodwasserstoffsäure nicht verändert.
- - 4. Derivate eines Kohlenwasserstoffs C5H10 von ungewisser Struktur.

Dibroinid aus dem sogenannten "Vinyltrimethylen" (S. 62) $C_5H_8Br_2$. B. Aus "Vinyltrimethylen" und Brom (Gustavson, J. pr. [2] 54, 99). Beim Erhitzen des Glykols $C_5H_{10}O_2$ (Syst. No. 549), das bei der Oxydation des "Vinyltrimethylens" mit Kaliumpermanganat entsteht, mit Bromwasserstoffsäure (G.). — Kp: $185-190^\circ$ (Zers.); Kp₅₀: 105° bis 108° (G.). — Wird durch Erhitzen mit Bleioxyd und Wasser auf $135-140^\circ$ während 6 Stdn. hauptsächlich in Cyclopentanon (Syst. No. 612) verwandelt (G., Buratow, J. pr. [2] 56, 93).

Hydrojodid aus dem sogenannten "Vinyltrimethylen" C_5H_9I . B. Aus "Vinyltrimethylen" mit einer bei 0^9 gesättigten Lösung von Jodwasserstoff in Eisessig bei 0^9 (Gustavson, J. pr. [2] **54**, 104). — Kp_{50} : 57^9 . D_6^9 : 1,625; D_6^{9} : 1,598. — Beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge entsteht das sogenannte "Äthylidentrimethylen" C_5H_8 (Syst. No. 453).

. Pseudonitrosit des sogenannten "Vinyltrimethylens" $\mathrm{C_5H_8O_3N_2}$ s. bei "Vinyltrimethylen", S. 63.

5. Derivat eines Kohlenwasserstoffs C5H10 von ungewisser Struktur.

Hydrojodid aus dem sogenannten "Äthylidentrimethylen" (Syst. No. 453) C_5H_9I . B. Aus "Äthylidentrimethylen" mit einer Lösung von Jodwasserstoff in Eisessig bei 0° (Gustavson, J. pr. [2] 54, 106). — Kp₃₈: 54°. D_0° : 1,588; $D_0^{\circ\circ}$: 1,559.

4. Kohlenwasserstoffe C_6H_{12} .

1. Cyclohexan, Hexamethylen, Benzolhexahydrid, Hexahydrobenzol (Hexanaphthen) C₆H₁₂ = H₂C CH₂·CH₂·CH₂. CH₂. V. Im Erdöl von Baku (Mabrownikow, B. 28, 577). Im amerikanischen Erdöl (Fortey, Soc. 73, 932). Im galizischen Erdöl (Fortey, Soc. 73, 932). Im Erdöl von Borneo (Jones, Woothon, Soc. 91, 1148). — B. Beim Hinzugeben einer Lösung von 20 g 1.6-Dibrom-hexan in 20 g m-Xylol zu 10 g feinverteiltem Natrium, die sich unter m-Xylol befinden (Perkin, B. 27, 217; Hawobth, Per., Soc. 65, 599; Per., B. 35, 2121 Anm. 3). Durch Reduktion von Jodcyclohexan mit Zink und Eisessig (Baeyer, A. 278, 110), mit Zink und Salzsäure (Zelinsky, B. 28, 1022), Zinkpalladium und Salzsäure (Zel., B. 31, 3205) oder Zinkkupfer und Salzsäure (Maekownikow, H. 30, 155; A. 302, 6). Durch Erhitzen von 42 g Jodcyclohexan mit 50 g Zinkstaub und 120 g 80% aug Alkohol; Ausbeute: 16 g (Zel., B. 34, 2801). Durch Leiten von Benzoldämpfen mit Wasserstoff über fein verteiltes Nickel bei etwa 160% is 180% (Sabatter, Senderens, C. r. 132, 210; Sa. Mailhe, C. r. 137, 240; Bl. [3] 29, 974; Beunel, A. ch. [8] 6, 205). — Darst. Man reduziert ein Gemisch von Nickeloxyd und gepulvertem Bimsstein in einem Verbrennungsrohr mit Wasserstoff bei möglichst niedriger Temp.; die Reduktion ist beendet, wenn kein Wasser mehr entweicht. Man erhitzt dann das Rohr in einem geeigneten Ofen auf 180—190% und leitet einen langsamen Strom von trocknem Wasserstoff hindurch, der ein Gefäß mit etwa 30 ccm Benzol durchstrichen hat. Das

cntstandene Hexahydrobenzol wird in einer mit Eis gekühlten Vorlage aufgefangen. Der Wasserstoffstrom soll 100 ccm pro Minute nicht übersteigen. Um die Operation abzukürzen, kann man das Benzol auf 30° erwärmen. Nach etwa 7 Stdn. unterbricht man die Operation. Das mit etwas Benzol verunreinigte Destillat behandelt man mit einem Nitriergemisch von Schwefelsäure und Salpetersäure. Man trennt das Öl von der Säure, wäscht es mit Wasser, trocknet mit Calciumchlorid und fraktioniert, wobei das Cyclohexan bei 80—82° übergeht. Ausbeute: wenigstens 80 % des verflüchtigten Benzols (E. Fischer, Anleitung zur Darstellung organischer Präparate. 9. Aufl. [Braunschweig 1920], S. 45; vgl. Brunel, A. ch. [8] 6, 205).

Cyclohexan ist bei gewöhnlicher Temp. eine farblose, nach Chloroform und Rosenöl riechende Flüssigkeit, die beim Abkühlen durch Eis krystallinisch erstarrt (Sabatter, Senderens, C. r. 132, 1255). F: 6,4° (Zelinsky, B. 34, 2802), 6,5° (Sab., Sen., C. r. 132, 1255). Erstarrungspunkt: 6,20 (MASCARELLI, R. A. L. [5] 16 I, 926; MAS., BENATI, G. 37 II, 530). Kp₇₅₅: 81° (kort.) (Sab., Sen., C. r. 132, 1255); Kp: 80,8–80,9° (kort.) (Zel., B. 34, 2802). $D_{4}^{3,5}$: 0,7843 (Sab., Mailhe, C. r. 137, 240; Bl. [3] 29, 975; Sab., Sen., A. ch. [8] 4, 363; vgl. Eljkman, C. 1907 II, 1209); D^{18,7}: 0,7808 (Sab., Sen., C.r. 132, 1255); D^{19,5}: 0,7788 (Zel., B. 34, 2802); Di^{4,8}: 0,7550 (Sab., Maihle, C. r. 137, 240; Bl. [3] 29, 975; Sab., Sen., A. ch. [8] 4. 363). — Molekulare Gefrierpunktsdepression: 200 (Mas., R. A. L. [5] 17II, 494; Mas., Benati. G. 39 II, 644). Molekulare Siedepunktserhöhung: 26,9 (EIJKMAN, C. 1903 II, 1408), 27,53 (Mas., R. A. L. [5] 17 II, 498). Verhalten als kryoskopisches und ebullioskopisches Lösungsmittel: Mas., R. A. L. [5] 16 I, 924; 17 II, 494; Mas., Benati, G. 37 II, 527; 39 II, 642; Mas., Costantino, R. A. L. [5] 18 II, 104; G. 40 I, 31; Mas., Musatty, R. A. L. [5] 18 II, 195, 253. — $n_0^{19.5}$: 1,4266 (Zel., B. 84, 2802); $n_{\alpha}^{13.5}$: 1,42777; $n_3^{13.5}$: 1,43531; $n_{\alpha}^{13.5}$: 1,43972; $\mathbf{n}_{\alpha}^{4.6}$: 1,41056; $\mathbf{n}_{\beta}^{4.5}$: 1,41785; $\mathbf{n}_{\gamma}^{4.6}$: 1,42214 (Sab., Mailhe, C. r. 137, 240; Bl. [3] 29, 375; Sab., Sen., A. ch. [8] 4, 363; vgl. Eijeman, C. 1907 II, 1209; 1909 II, 2146). — Oberflächenspannung und Binnendruck: Walden, Ph. Ch. 66, 390; vgl. Traube, Ann. d. Physik [4] 22, 540; Ph. Ch. 68, 293. — Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Vol.: 931,5 Cal., bei konstantem Druck: 933,2 Cal. (Stohmann, Langbein, J. pr. [2] 48, 451), bei konstantem Vol.: 943,4 Cal., bei konstantem Druck: 945,1 Cal. (Subow, Æ. 33, 722; C. 1902 I, 161). — Absorptionsspektrum eines aus galizischem Erdöl gewonnenen Cyclohexans: HARTLEY, DOBBIE, Soc. 77,846. Kritische Konstanten eines aus galizischem Erdöl gewonnenen Cyclohexans: Young, Fortey, Soc. 75, 873. Magnetische Rotation eines aus galizischem Erdöl gewonnenen Cyclohexans: Perkin bei Y., For., Soc. 77, 372.

Cyclohexan wird (im Gegensatz zu seinen Halogensubstitutionsprodukten) durch Jodwasserstoffsäure unter Druck nicht isomerisiert (Fortey, Soc. 73, 937; Markownikow, A. 302, 36, 37). Bei längerem Erhitzen in Kaliglasröhren auf 300–330° sowie bei der Einw. von Aluminiumchlorid geht es teilweise in Methylcyclopentan über (Aschan, A. 324, 10, 33). Zerfällt beim Leiten über feinverteiltes Nickel bei 270–280° in Benzol und Wasserstoff, welch letzterer sofort mit einem Teil des Benzols unter Bildung von Methan reagiert (Saratier, Maille, C. r. 137, 240; Bl. [3] 29, 975). Zerfällt beim Erhitzen in einem eisernen Rohr zwischen 240° und 600° unter 150 Atmosphären Druck unter Bildung von Benzol, Wasserstoff und gasförmigen Kohlenwasserstoffen CnH2n+2 und CnH2n; die gleichen Produkte entstehen unter gewöhnlichem Druck bei 660–700° (Iratjew, H. 38, 91; C. 1906 II, 87). Ist gegen Kaliumpermanganat beständig (Baeyer, A. 278, 111). Bei der Einw. von Salpetersäure auf Cyclohexan erfolgt je nach den Bedingungen Niereung zu Nitrocyclohexan oder Oxydation zu Adipinsäure, Bernsteinsäure und Glutarsäure unter Entwicklung von Stickoxydul (Mar., A. 302, 7, 35; Aschan, B. 32, 1771; Nametrkin, C. 1909 I, 1760; B. 42, 1372). Wird von einem Gemisch von Salpetersäure und Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur nur sehr wenig angegriffen (Mar., A. 302, 7). Über die Chlorierung des Cyclohexans unter verschiedenen Bedingungen vgl.: Fortey, Soc. 73, 935, 940; Markownikow, A. 302, 9; Sabatier, Mailhe, C. r. 137, 241; Bl. [3] 29, 976; A. ch. [8] 10, 530. Bei längerem Erhitzen mit Brom auf 150–200° entsteht 1.2.4.5-Tetrabrom-benzol (Zelinsky, B. 34, 2803). Über die Einw. von Brom in Gegenwart von Aluminiumbromid vgl. Mar., A. 302, 13. — Physiologische Wirkung: Beissemoret, Chevalier, C. r. 147, 217.

Chlorcyclohexan, Cyclohexylchlorid $C_6H_HCl.$ B. Aus Cyclohexan durch Einw. von Chlor im diffusen Lichte (Fortey, Soc. 78, 940; Markownikow, A. 302, 9). Aus Cyclohexan durch Einw. von Chlor in diffusem Licht bei 0° (Sabatter, Mailher, C. r. 137, 241; Bl. [3] 29, 976; A. ch. [8] 10, 531). Aus Cyclohexanol durch Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 100° (Mar., A. 302, 11). — Farblose, etwas stechend riechende Flüssigkeit. Kp₇₄₁: 141–142°; Kp₇₅₀: 142°; Kp₇₆₈: 143° (Mar., A. 302, 11); Kp₇₄₈: 141,6—142,6° (kort.) (Sab., Mailher); Kp₇₆₈: 141,3—141,6° (For., Soc. 73, 940). D₅°: 0,990; D₅°: 0,978; D₇°°: 0,973 (Mar., A. 302, 11); D₆°: 1,0161; D₇°°: 0,9976; D₇°: 1,0056 (Sab., Mailher); D₁°: 0,9897; D₅°: 0,9800; D₇°°: 0,9765; D₇₀°°: 0,9762 (Perkin bei Fortey

Soc. 73, 940); D₄: 0,97923 (Perkin bei Young, Fortey, Soc. 77, 373). n₅: 1,462 (Sab., MAILHE); na: 1,45472; ny: 1,46812 (PERKIN bei Young, Fortey, Soc. 77, 373); na: 1,45313; ni: 1,45552; ni: 1,46644 (Perkin bei Fortey, Soc. 73, 941). Magnetische Rotation: Perkin bei Fortey, Soc. 73, 940; Perkin bei Young, Fortey, Soc. 77, 373. - Chlorcyclohexan wird beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 250° nicht isomerisiert (MAR., A. 302, 37). Gibt beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und etwas rotem Phosphor auf 2500 Methylcyclopentan (S. 27) (Mar.). Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge Cyclohexen (S. 63) (Mar., A. 302, 27; Sar., Mailhe, C. r. 137, 241; Bl. [3] 29, 976; A. ch. [8] 10, 531). Beim Erwärmen mit einer alkoh. Lösung von Kaliumhydrosulfid entstehen neben anderen Produkten sehr geringe Mengen Cyclohexanthiol (Syst. No. 502) (Borsche, Lange, B. 39, 394). Gibt in äther. Lösung mit Magnesium neben Dicyclohexyl CeHn CeHn (S. 108) (Bo., La., B. 38, 2769) eine ätherlösliche Magnesiumverbindung, die mit trocknem Sauerstoff in Cyclohexanol, mit trocknem Kohlendioxyd in Hexahydrobenzoesäure (Syst. No. 893) (Sab., Mailhe, A. ch. [8] 10, 535) und mit Schwefeldioxyd in Hexahydrobenzolsulfinsäure übergeführt werden kann (Bo., La., B. 38, 2766). Bei der Umsetzung von Chlorcyclohexan mit Zinkdimethyl entsteht neben geringen Mengen ungesättigter Verbindungen Methylcyclohexan; mit Zinkdiäthyl entstehen dagegen nur 30 % Athylcyclohexan neben bedeutenden Mengen Cyclohexen, Athylen und Grenzkohlenwasserstoffen (Kurssanow, B. 32, 2973). Chlorcyclohexan liefert mit Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid als Hauptprodukt Phenyleyelohexan und (als solches nicht isoliertes) m-Di-cyclohexyl-benzol $C_6H_4(\bar{C_6}H_{11})_2$ (KUR., A. 318, 309).

1.2-Diehlor-cyclohexan $C_6H_{10}Cl_2$. B. Durch Chlorieren von Cyclohexen (Syst. No. 453) bei Gegenwart von Wasser (Markownikow, A. 302, 29). - Flüssig. Kp: 187-1890 (Mar.). Bei der Einw. auf Benzol und Aluminiumchlorid entsteht 1.2-Diphenyl-cyclohexan CaH10(CaH5) (Kurssanow, A. 318, 317).

Die Einheitlichkeit und die Struktur der im folgenden aufgeführten Dichlorcyclohexan-Präparate sind fraglich.

a) Dichlorcyclohexan C₈H₁₀Cl₂ vom Siedepunkt 193—194° von Fortey (Soc. 73, 943). B. Aus Cyclohexan durch Chlorierung mit trocknem Chlor ohne Erwärmung im diffusen Lichte, neben anderen Produkten (FORTEY, Soc. 73, 943). Kp: $193-194^{\circ}$ (F.). Di: 1,1777; Dis: 1,1678; Dis: 1,1638 (Perkin bei F., Soc. 73, 943). Dis: 1,16668 (P. bei Young, F., Soc. 77, 374); Dis: 1,670 (P. bei F., Soc. 73, 944). $n_{\alpha}^{18,6}$: 1,48556; $n_{\alpha}^{16,6}$: 1,48862; $n_{\alpha}^{16,6}$: 1,50189 (P. bei F., Soc. 73, 944); $n_{\alpha}^{15,2}$: 1,48556; $n_{\gamma}^{15,3}$: 1,50218 (P. bei Y., F., Soc. 77, 374). Magnetische Rotation: P. bei F., Soc. 73, 943; P. bei Y., F., Soc. 77, 373.

b) Dichloreyclohexan C₈H₁₀Cl₂ vom Siedepunkt 201-202° von Fortey (Soc. 73, 944). B. Beim Einleiten von trocknem Chlor in Cyclohexan ohne Erwärmung im dif-

73, 944). B. Beim Einleiten von trocknem Chlor in Cyclohexan ohne Erwärmung im diffusen Licht, neben anderen Produkten (Fortex, Soc. 73, 944). — Flüssig. Kp: 201—202°. c) Dichlorcyclohexan C₈H₁₀Cl₂ vom Kp₇₆₀: 189—191° (Zers.) und Kp₅₀: 105,5 bis 107,5° von Sabatier, Mailhe. B. Aus Cyclohexan und Chlor bei 0°, neben anderen Produkten (Sabatier, Mailhe. B. Aus Cyclohexan und Chlor bei 0°, neben anderen Produkten (Sabatier, Mailhe, C. r. 137, 241; Bl. [3] 29, 976; A. ch. [8] 10, 532). — Flüssigkeit von stechendem, nicht unangenehmem Geruch. Erstarrt beim energischen Abkühlen teilweise. Kp₇₆₀: 189—191° (Zers.); Kp₅₀: 105,5—107,5°. D°: 1,2056—1,2060. — Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge hauptsächlich 1-Chlor-cyclohexen-(1).

d) Dichlorcyclohexan C₆H₁₀Cl₂ vom K p₅₆: 196⁶(Zers.) und K p₅₆: 112,5—113,5⁶ von Sabatier, Mailhe. B. Aus Cyclohexan und Chlor bei 0⁶, neben anderen Produkten (SABA-TIER, MAILHE, C.r. 137, 241; Bl. [3] 29, 977; A.ch. [8] 10, 532). — Flüssigkeit von stechendem, nicht unangenehmem Geruch. Kp₇₅₀: 196° (Zers.); Kp₅₀: 112,5—113,5°. D_0^0 : 1,2222.

Festes Trichlor-cyclohexan $C_6H_9Cl_3$ (vielleicht 1.3.5-Trichlor-cyclohexan). B. Aus Cyclohexan und Chlor bei 0° , neben anderen Produkten (Sabatier, Mailhe, $C.\dot{r}$. 137, 242; Bl. [3] 29, 977; A.ch. [8] 10, 533). — Stechend riechende Prismen (aus Chloroform). D_0° : 1,5103. F: 66°. Kp_{745} : 233° (Zers.); Kp_{50} : 150,5—152,5°. Leicht löslich in Chloroform. Liefert beim Erhitzen mit KOH und etwas Alkohol im Einschlußrohr auf 100° Benzol.

Flüssiges Trichloreyclohexan C₆H₉Cl₃ vom Kp₅₀: 142,5-145,5°. B. Aus Cyclohexan und Chlor bei 0°, neben anderen Produkten (SABATIER, MAILHE, C. r. 137, 242; Bl. [3] 29, 977; A. ch. [8] 10, 533). — Flüssigkeit von stechendem, in verdünntem Zustande sehr unangenehmem Geruch. Kp₇₄₅: 226-228° (Zers.). Kp₅₀: 142,5-145,5°. D_0^0 : 1,3611.

Flüssiges Trichloreyclohexan $C_6H_9Cl_3$ vom Kp_{50} : 139,5—141,5°. B. Aus Cyclohexan und Chlor bei 0^6 , neben anderen Produkten (Sabatier, Mailhe, C. r. 137, 242; Bl. [3] 29, 977; A. ch. [8] 10, 533). - Flüssigkeit von stechendem, in verd. Zustande äußerst unangenehmem Geruch. Kp₇₄₅: 222-224⁸ (Zers.). Kp₅₀: 139,5-141,5°. D₆: 1,3535.

Festes Tetrachlorcyclohexan $C_6H_8Cl_4$. B. Aus Cyclohexan und Chlor bei 0^6 im Sonnenlicht, neben einem flüssigen Isomeren (S. 23) (S., M., C. r. 137, 242; Bl. [3] 29, 977; A. ch.

[8] 10, 534). — Prismen von unangenehmem, jodoformähnlichem Geruch (aus Chloroform). D $^{\circ}_0$: 1,6404. F: 173°. Sublimiert unzersetzt. — Liefert beim Erhitzen mit KOH und etwas Alkohol im geschlossenen Rohr auf 100° Monochlorbenzol.

Flüssiges Tetrachlorcyclohexan $C_6H_8Cl_4$. B. Aus Cyclohexan und Chlor bei 0° im Sonnenlicht, neben einem festen Isomeren (S. 22) (S., M., C. r. 137, 242; Bl. [3] 29, 978; A. ch. [8] 10, 534). — Dicke Flüssigkeit von unangenehmem Geruch. Kp_{50} : 170,5—172,5°. D_6° : 1,5674.

1.2.3.4.5-Pentachlor-cyclohexan, Pentachlorhydrin des Quercits $C_6H_7Cl_5$. B. Beim Erhitzen des Trichlorhydrins des Quercits $C_6H_9O_2Cl_3$ (Syst. No. 549) mit Salzsäure (Prunier, A. ch. [5] 15, 57). — Nadeln. F: 102° . Löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

Niedrigschmelzendes 1.2.3.4.5.6-Hexachlor-cyclohexan, a-Benzolhexachlorid C₆H₆Cl₆. Zur Konfiguration vgl.: FRIEDEL, Bl. [3] 5, 130; MATTHEWS, P. Ch. S. No. 185. — B. Beim Einleiten von Chlor in Benzol im Sonnenlicht (FARADAY, A. ch. [2] 30, 274; MITSCHERLICH, Ann. d. Physik 35, 370). Beim Leiten von Chlor auf die Oberfläche von Benzol im Sonnenlicht (Leeds, Everhart, Am. Soc. 2, 206). Beim Einleiten von Chlor in siedendes Benzol im diffusen Licht (Lesimple, A. 137, 123; Heys, Z. 1871, 293). Neben $\text{dem }\beta\text{-Benzolhexachlorid}$ (s. u.) bei der Einw. von Chlor auf siedendes Benzol im Sonnenlicht (MEUNIER, A. ch. [6] 10, 226; vgl. Schüpphaus, B. 17, 2256). Bei der Zers, einer Lösung von Chlorstickstoff in Benzol im Sonnenlicht (Hentschel, B. 30, 1436). Neben β -Benzolhexachlorid und anderen Produkten, bei der Einw. von Chlormonoxyd auf Benzol (SCHOLL, Nöbr, B. 33, 725). — Darst. Man überschichtet $1^{\circ}/_{0}$ ige wäßrige Natronlauge mit Benzol, leitet einen schnellen Strom Chlor ein, läßt die mit Chlor gesättigte Flüssigkeit 12 Stdn. an einem kalten Ort stehen und filtriert die ausgeschiedenen Krystalle ab. Diese behandelt man lang andauernd mit Wasserdampf; hierbei geht das a-Benzolhexachlorid über, während das β -Benzolhexachlorid zurückbleibt (MATTHEWS, Soc. 59, 166). — Monoklin prismatische Krystalle (Bodewig, J. 1879, 387; Zingel, J. 1885, 729; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 605). F: 1570 (korr.) (MAT., Soc. 59, 168). Zerfällt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt unter Bildung von Chlorwasserstoff und Trichlorbenzol (MAT., Soc. 59, 168). D20: 1,87 (MEU., A. ch. [6] 10, 256). Löst sich bei 15,25° in 22,8 Tln. Chloroform und bei 18,25° in 15,4 Tln. Benzol (FRIEDEL, Bl. [3] 5, 136). Molekulare Gefrierpunktserniedrigung: 165 (MASCARELLI, BABINI, R. A. L. [5] 18 H, 224). — Gibt in alkoh. Lösung mit Zink Benzol (ZININ, Z. 1871, 284). Bei der Destillation über Zinkstaub entsteht eine farblose krystallinische Verbindung, die nach Diphenyl riecht (MAT.). Ist gegen Oxydationsmittel, wie rauchende Salpetersäure, Chromsäurelösung und Kaliumpermanganat, sehr beständig (MAT.). Läßt sich nicht weiter chlorieren (MAT.). Wird von konz. Schwefelsäure unterhalb 170° nicht angegriffen (MEU., A. ch. [6] 10, 255). Beim Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 2000 entstehen Chlorwasserstoff, 1.2.4-Beim Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 200° entstehen Chlorwasserstoff, 1.2.4-Trichlor-benzol, 2.4-Dichlor-phenol, 2.4.6-Trichlor-phenol, Brenzcatechin und andere Produkte (Meu., A. ch. [6] 10, 260). Wird beim Kochen mit alkoh. Kalilauge unter Bildung von Chlorwasserstoff und 1.2.4-Trichlor-benzol gespalten (Lesimple, A. 137, 123; Jungfleisch, A. ch. [4] 15, 270; Heys, Z. 1871, 293; Meu., A. ch. [6] 10, 240; Mat., Soc. 59, 170; vgl. Beilstein, Kurbatow, A. 192, 230). Zerfällt beim Kochen mit einer alkoh. Cyankaliumlösung unter Bildung von 1.2.4-Trichlor-benzol (Meu., A. ch. [6] 10, 229). Einw. von Silberacetat: Rosenstiehl, C. r. 54, 178; J. 1862, 481. Wird von siedendem Anilin ettimmisch georgate (Meu., A. ch. [6] 10, 250). stürmisch zersetzt (MEU., A. ch. [6] 10, 259).

Hochschmelzendes 1.2.3.4.5.6-Hexachlor-cyclohexan, β-Benzolhexachlorid $C_8H_8Cl_8$. Zur Konfiguration vgl.: Friedel, Bl. [3] 5, 130; Matthews, P. Ch. S. No. 185. — B. Neben α-Benzolhexachlorid bei der Einw. von Chlor auf siedendes Benzol im Sonnenlicht (Meunier, A. ch. [6] 10, 227; vgl. Schüpphaus, B. 17, 2256). Neben α-Benzolhexachlorid und anderen Produkten bei der Einw. von Chlormonoxyd auf Benzol (Scholl, Nörr, B. 33, 725). — Darst. s. oben bei α-Benzolhexachlorid. — Krystallographisches: Friedel, Bl. [3] 5, 136; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 603. D¹⁸: 1,89 (Meu., A. ch. [6] 10, 235). Schmilzt bei 297° unter Zers. (Scholl, Nörr, B. 33, 726). Schmilzt gegen 310° und verflüchtigt sich unmittelbar nach dem Schmelzen (Meu., A. ch. [6] 10, 234). Löst sich bei 20° in 775,1 Tin. Chloroform und bei 17,25° in 212,7 Tin. Benzol (Friedel, Bl. [3] 5, 136). 100 g Essigsäure lösen bei 15,6° 0,289 g; 100 g Benzol lösen bei 22° 1,204 g (Matthews, Soc. 59, 169). — Viel beständiger als das α-Derivat. Zerfällt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge unter Bildung von Chlorwasserstoff und 1.2.4-Trichlor-benzol (Meu., A. ch. [6] 10, 239); der Zerfall erfolgt schwieriger als bei der α-Verbindung (Mat., Soc. 59, 170). Wird beim Kochen mit alkoh. Cyankaliumlösung nicht verändert (Meu., A. ch. [6] 10, 229; Mat., Soc. 59, 169).

Niedrigschmelzendes 1.1.2.3.4.5.6-Heptachlor-cyclohexan, a-Chlorbenzolhexachlorid $C_6H_5Cl_7$. B. Neben der stereoisomeren β -Verbindung (S. 24) beim Chlorieren von Chlorbenzol in Gegenwart von $1-2\,^0/_0$ iger Natronlauge im Sonnenlicht; man behandelt das Gemisch der a- und β -Verbindung mit Wasserdampf; hierbei verflüchtigt sich die a-Ver-

bindung, während die β -Verbindung zurückbleibt (Matthews, Soc. 61, 104). — Muffig riechende Krystalle. Schmilzt bei 146°, sublimiert bei vorsichtigem weiteren Erhitzen unzersetzt. Unlöslich in Wasser; ziemlich löslich in organischen Lösungsmitteln, besonders in Benzol. — Zersetzt sich bei plötzlichem Erhitzen über den Schmelzpunkt unter Bildung von HCl und 1.2.3.5-Tetrachlor-benzol. Gibt in siedender alkoh. Lösung mit Zinkstaub Chlorbenzol. Wird beim Kochen mit alkoh. Kalilauge in HCl und 1.2.3.5-Tetrachlorbenzol zerlegt. Liefert weder ein Nitroderivat noch eine Sulfonsäure. Läßt sich nicht weiter chlorieren.

Hochschmelzendes 1.1.2.3.4.5.6-Heptachlor-cyclohexan, β -Chlorbenzolhexachlorid $C_8H_5Cl_7$. B. Neben der stereoisomeren α-Verbindung (S. 23) beim Chlorieren von Chlorbenzol in Gegenwart von $1-2\,^{\circ}/_{\circ}$ lger Natronlauge im Sonnenlicht (M., Soc. 61, 104). — Prismen (aus Alkohol). Schmilzt gegen 260°. Sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen unzersetzt. Sehr wenig löslich in organischen Lösungsmitteln. — Zerfällt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge, schwieriger als die α -Verbindung, in HCl und 1.2,3,5-Tetrachlor-benzol.

Oktachlor-cyclohexan C₆H₄Cl₈. B. Aus Chlorbenzol und Chlor im Sonnenlichte (Jungfleisch, A. ch. [4] 15, 296). Neben anderen Produkten bei der Einw. von Chlor auf Diphenylsulfon (Syst. No. 524) im Sonnenlicht (Orro, A. 141, 98, 101; 154, 186). — Schiefe rhombenförmige Prismen (aus Chloroform). Schmilzt nicht bei 250° (J.). Schmilzt bei 260° (Zers.) (Ö., J. pr. [2] 30, 181). — Zerfällt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge in HCl und Pentachlorbenzol (J.; O., A. 154, 187).

1.1.2.2.3.4.4.5.6-Enneachlor-cyclohexan, 1.2.4-Trichlor-benzol-hexachlorid $C_0H_3Cl_9$. B. Beim Chlorieren von 1.2.4-Trichlor-benzol (WILLGERODT, J. pr. [2] 35, 416). — Muffig riechende Krystalle (aus Alkohol). F: 95–96°. Sehr leicht löslich in Ather, Chloroform, Ligroin, Benzol, CS_2 und Eisessig, etwas weniger in Alkohol. — Wird von alkoh. Kalilauge in Kaliumchlorid und Hexachlorbenzol zerlegt.

Bromcyclohexan, Cyclohexylbromid $C_6H_{11}Br$. B. Aus Tetrahydrobenzol (S. 63) durch eine bei 0^0 gesättigte wäßr. Bromwasserstoffsäure auf dem Wasserbade (Fortex, Soc. 73, 946). Beim Erhitzen von Cyclohexanol (Syst. No. 502) mit rauchender Bromwasserstoffsäure auf 100° im geschlossenen Rohr (BAEYER, A. 278, 107). Beim Erhitzen von Cyclohexanol mit einem Überschuß von rauchender Bromwasserstoffsäure auf dem Wasserbade (WAHL, MEYER, C. r. 145, 193; Bl. [4] 3, 958). Beim Erhitzen von Cyclohexanol mit einer bei 0° gesättigten Lösung von Bromwasserstoff in Eisessig auf dem Wasserbade (Hope, Perkin, Soc. 95, 1363). Man läßt 1,5 Mol.-Gew. Phosphortribromid bei 0° zu 3 Mol-Gew. Cyclohexanol tropfen, erwärmt noch 12 Stdn. bis zur Beendigung der Bromwasserstoffentwicklung auf dem Wasserbade und zersetzt das Reaktionsprodukt mit Eis; Ausbeute: 77% (FREUNDLER, DAMOND, C. r. 141, 593; Fr., Bl. [3] 35, 544). — Durchdringend riechende Flüssigkeit. Siedet unter 714 mm Druck bei 165-166° (korr.) unter ganz geringer Zers. (Bae.); siedet unter gewöhnlichem Druck bei 163-165,5° ohne Zers. (Faworski. BORGMANN, B. 40, 4864); $K_{P_{32}}$: 71—72° (EIJKMAN, C. 1909 II, 2146); $K_{P_{28}}$: 65° (W., M.): $K_{P_{20}}$: 61—62° (Fr., Da.; Fr.). D₀: 1,3604 (Faw., Borg., B. 40, 4865); D₄: 1,3406; D₄^{4,6}: 1,3264; D₁₅: 1,3290; D₁₀: 1,3240 (Perkin bei Fortey, Soc. 73, 947); D₁₀: 1,3332 (E.). n_α^{14,6}: 1,49255; $n_0^{14,5}$: 1,49564 (Perkin bei Fortey, Soc. 73, 947). $n_{\alpha}^{20,1}$: 1,49289 (E.). — Gibt mit alkoh, Kalilauge (For., Soc. 73, 947) oder mit siedendem Chinolin Cyclohexen (BAE., A. 278, 107). Liefert mit einer alkoh. Lösung von Kaliumhydrosulfid Cyclohexen und wenig Cyclohexanthiol (Borsche, Lange, B. 39, 393). Beim Erhitzen mit Natriummalonester in Alkohol auf dem Wasserbade entsteht Cyclohexylmalonester (Syst. No. 964) (Ho., PE.). Mit äthylxanthogensaurem Kalium in siedendem Alkohol entstehen Dithiokohlensäure-Oäthyl-S-cyclohexylester und Trithiokohlensäure-di-cyclohexyl-ester (Bobsche, La.).

1.2-Dibrom-cyclohexan $C_6H_{10}Br_2$. B. Durch Bromanlagerung an Cyclohexen (Baryer, A. 278, 108; Markownikow, A. 302, 29; Fortey, Soc. 73, 948). — Flüssigkeit, die sich an der (feuchten) Luft unter Dunkelfärbung zersetzt (Crossley, Soc. 85, 1415). Kp₁₀₀: 145° bis 146° (F.); Kp₂₀: 116° (Cr.); Kp₁₃: 101—102° (Eljeman, C. 1909 II, 2146). D^{22,26}: 1,7601 (E.). $n_{\alpha}^{22,36}$: 1,54428 (E.). — Liefert beim Behandeln mit Chinolin ein Gemisch von Cyclohexen und Cyclohexadien-(1.3) (Harries, v. Splawa-Neyman, B. 42, 693). Gibt bei der Einw. von alkoh. Kalilauge geringe Mengen Cyclohexadien-(1.3) und als Hauptprodukt 3-Athoxy-cyclohexen-(1) (Cr., Soc. 85, 1415). Reagiert mit Dinatriummalonsäureester unter Bildung von Cyclohexenyl-malonsäure-diäthylester (Syst. No. 967); mit 2 Mol. Mononatriummalonsäureester entstehen Cyclohexen und Athantetracarbonsäureester (E.).

Flüssiges 1.4-Dibrom-cyclohexan $C_6H_{10}Br_2$. B. Entsteht neben dem festen 1.4-Dibrom-cyclohexan (S. 25) bei 1-stdg. Erhitzen von 5 g niedrigschmelzendem oder 5 g hochschmelzendem Chinit (Syst. No. 549) mit 25 ccm rauchender Bromwasserstoffsäure; man verdünnt

mit Wasser, neutralisiert mit Soda, schüttelt mit Äther aus und trennt die flüssige Form von der festen durch Absaugen (BAEYER, A. 278, 94). — Flüssig.

Festes 1.4-Dibrom-cyclohexan C₅H₁₀Br₂. B. s. beim flüssigen 1.4-Dibrom-cyclohexan (S. 24). — Krystalle (aus Äther). F: 113⁶ (BAEYER, A. 278, 94). — Beim Erhitzen mit Chinolin auf 190⁶ entsteht ein Gemisch von Cyclohexadien-(1.3) und Cyclohexadien-(1.4) (vgl. Markownikow, A. 302, 33).

1.2.3.4-Tetrabrom-cyclohexan C₆H₈Br₄. B. Bei der Einw. eines Überschusses von Brom in Chloroform auf den Kohlenwasserstoff C₆H₈, welcher beim Destillieren von 1.2-Dibrom-cyclohexan mit Chinolin entsteht (Zelinsky, Gorsky, B. 41, 2483; C. 1909 I, 532). — Prismatische Polyeder (aus Ligroin). F: 140-141° (korr.).

1.2.4.5-Tetrabrom-cyclohexan C₆H₈Br₄. B. Aus dem Dihydrobenzol-Gemisch, das aus 1.4-Dibrom-cyclohexan mit Chinolin erhalten wird, mit Brom in Chloroform (BAEYER, A. 278, 96; ZELINSKY, GORSKY, B. 41, 2481; C. 1909 I, 532). Aus 4.5-Dibrom-cyclohexen-(1) mit Brom in Chloroform (Z., G.). — Oktaederähnliche Krystalle (aus Chloroform). F: 184—185° (B.), 188° (korr.) (Z., G.). — Bei der Einw. von Zinkstaub und Eisessig wird Dihydrobenzol zurückgebildet (B.).

Niedrigschmelzendes 1.2.3.4.5.6-Hexabrom-cyclohexan, a-Benzolhexabromid $C_6H_6Br_6$. B. Aus Benzol und Brom im Sonnenlicht (MITSCHERLICH, Ann. d. Physik 35, 374), namentlich in der Siedehitze des Benzols (Meunier, A. ch. [6] 10, 270). Aus Benzol und Brom in Gegenwart von Wasser, verdünnter Natronlauge oder verdünnter Sodalösung im Sonnenlicht (Matthews, Soc. 61, 110; 73, 244). — Prismen (aus Xylol). Monoklin prismatisch (Des Clotzeaux, A. ch. [6] 10, 272; Grünling, Z. Kr. 12, 642; Gill, Am. 18, 318; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 606). F: 212° (Meu.). — Wird weder von rauchender Salpetersäure noch von konz. Schwefelsäure angegriffen (Meu.). Gibt in saurer alkoh. Lösung bei der Einw. von naseentem Wasserstoff Benzol (Mat., Soc. 73, 246). Gibt beim Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 190–200° Brenzeatechin, bromiertes Phenol und 1.2.4-Tribrom-benzol (Meu.). Gibt mit alkoh. Kalilauge 1.2.4-Tribrom-benzol und 1.4-Dibrom-benzol (Mat., Soc. 73, 244). Einw. von Zinkdiäthyl: Rillier, Addr. Bl. [2] 24, 486.

Hochschmelzendes 1.2.3.4.5.6-Hexabrom-cyclohexan, β-Benzolhexabromid $C_6H_6Br_8$. B. Entsteht in kleiner Menge neben dem α-Benzolhexabromid und anderen Produkten bei allmählichem Eintragen von Brom in ein eiskalt gehaltenes Gemisch aus Benzol und $10/_0$ iger Natronlauge (Orndorff, Howells, Am. 18, 315). — Reguläre Krystalle (aus Benzol). Schmilzt bei 253° (unter geringer Zers.). Unlöslich in Alkohol und Äther; weniger löslich in Chloroform und Benzol als die α-Form. — Wird von alkoh. Kalilauge in HBr und 1.2.4-Tribrom-benzol zerlegt.

Das β -Benzolhexabromid konnte von Matthews (Soc. 73, 243) nicht erhalten werden.

Jodcyclohexan, Cyclohexyljodid C₅H₁₁I. B. Aus Chlorcyclohexan und Jodwasserstoffsäure (Markownikow, A. 302, 12; Brunel, A. ch. [8] 6, 212). Beim Erhitzen von Cyclohexanol mit Jodwasserstoffsäure im geschlossenen Rohr auf dem Wasserbade (Baeyer, A. 278, 107). Aus Cyclohexanol und Phosphortrijodid (Freundler, Damond, C. r. 141, 593; F., Bl. [3] 35, 544). — Flüssig. Siedet bei etwa 180° unter geringer Zers. (Bae.); Kp₇₄₃: 192° (Mar.); Kp₈₀: 114° (Mar.); Kp₄₀: 96° (Mar.); Kp₂₃₋₂₄: 84—86° (Fr., D.); Kp₂₀: 80—81° (Fr., Bl. [3] 35, 545); Kp₁₀: 68,5—69° (Zelinsky, B. 34, 2801). Dis: 1,626 (Mar.). — Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und etwas rotem Phosphor auf etwa 250° entsteht Methylcyclopentan neben höher molekularen Kondensationsprodukten (Mar., A. 302, 36; vgl. Zel., B. 30, 388). Gibt bei der Reduktion mit Zink und Essigsäure (Bae., A. 278, 110) oder Salzsäure (Zel., B. 28, 1022) Cyclohexan. Beim Erwärmen mit Kaliumhydrosulfid in Alkohol entsteht Cyclohexen neben sehr wenig Cyclohexanthiol (Borsche, Lange, B. 39, 394). Jodcyclohexan liefert beim Erhitzen mit Natrium-Acetessigester Cyclohexen, Cyclohexylaceton (Syst. No. 612) und Cyclohexylacetessigsäureäthylester (Syst. No. 1284) neben anderen Produkten (Heil, Schaal, B. 42, 2233). Bei der Einw. von Magnesium auf Jodcyclohexan in Äther entsteht als Hauptprodukt die in Äther lösliche normale Organomagnesiumverbindung (Syst. No. 2337), daneben werden Cyclohexen und Dicyclohexyl C₈H_H·C₈H_H (S. 108) erhalten (H., Sch., B. 40, 4165; vgl. Zel., B. 35, 2688).

2-Chlor-1-jod-cyclohexan [L.-R.-Bezf. Chlor-1-jod-2-cyclohexan] $C_eH_{10}\mathrm{ClI}$ [nach Brunel (A. ch. [8] 6, 284) Cl: I in trans-Stellung]. — B. Aus Cyclohexen durch Einw. von Jod und Quecksilberchlorid in Äther oder von Chlorjod in Gegenwart von Eisessig (Brunel, C. r. 135, 1057; A. ch. [8] 6, 230). — Fast farblose Flüssigkeit von campherartigem Geruch. Siedet unter gewöhnlichem Druck nicht unzersetzt; Kp₁₄: 117—118°; D¹⁴: 1,7608; löslich in Alkohol und Äther (B., C. r. 135, 1057; A. ch. [8] 6, 231). — Liefert bei der Einw. von siedender alkoh. Kalilauge Cyclohexen (B., A. ch. [8] 6, 284). Wird durch Behandlung mit Silberacetat in Eisessig und nachfolgende Verseifung des entstandenen Diacetylderi-

vates mit Kaliumcarbonat in trans-Cyclohexandiol-(1.2) (Syst. No. 549) übergeführt (B., A. ch. [8] 6, 277).

2-Brom-1-jod-cyclohexan [L.-R.-Bezf. Brom-1-jod-2-cyclohexan] $C_6H_{10}BrI$ [nach Brunel (A. ch. [8] 6, 284) Br: I in trans-Stellung]. — B. Durch Einw. von Quecksilberbromid und Jod auf Cyclohexen in äther. Lösung (Brunel, A. ch. [8] 6, 231). — Schwach rosa gefärbtes Öl von campherartigem Geruch. Kp₁₈: 134—136° (Zers.). D°: 2,07. Löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, unlöslich in Wasser. — Liefert bei der Einw. von siedender alkoh. Kalilauge Cyclohexen (B., A. ch. [8] 6, 284). Wird durch Behandlung mit Silberacetat in Eisessig und nachfolgende Verseifung des entstandenen Diacetylderivates mit Kaliumcarbonat in trans-Cyclohexandiol-(1.2) übergeführt (B., A. ch. [8] 6, 277).

Flüssiges 1.4-Dijod-cyclohexan $C_0H_{10}I_2$. B. Neben dem festen 1.4-Dijod-cyclohexan (s. u.) beim Erhitzen von niedrigschmelzendem oder von hochschmelzendem Chinit mit rauchender Jodwasserstoffsäure im Einschlußrohr auf 100° (BAEYER, A. 278, 96). — Flüssig.

Festes 1.4-Dijod-cyclohexan $C_6H_{10}I_2$. B. Siehe oben das flüssige 1.4-Dijod-cyclohexan. — Krystalle (aus Alkohol). F: 144-1450 (BAEYER, A. 278, 96).

1.4-Dichlor-1.4-dinitroso-cyclohexan $C_6H_8O_2N_2Cl_2=C_6H_8Cl_2(NO)_2$ [nach Piloty und Steinbock (B. 35, 3103) NO: NO in trans-Stellung]. B. Beim Einleiten von Chlor in eine stark gekühlte Aufschlämmung von Cyclohexandioxim-(1.4) (Syst. No. 667) in konz. Salzsäure (Piloty, Steinbock, B. 35, 3108). — Tiefblaue Krystalle (aus Äther oder Methylalkohol). Monoklin prismatisch (Tietze, C. 1901 II, 762; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 617). Schmilzt bei 108,5° zu einer tiefblauen Flüssigkeit, die sich bei 130° bräunt. Leicht löslich. — Geht bei der Einw. einer Eisessig-Lösung von HCl in die cis-Form über, welche sich aber sofort in eine isomere Verbindung $C_6H_8O_2N_2Cl_2$ (s. u.) umwandelt. Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig 1.4-Dichlor-1.4-dinitro-cyclohexan (S. 27). Liefert in alkoh. Lösung mit Hydrazinhydrat das Cyclohexandioxim-(1.4). Wird durch Amine (Methylamin, Anilin) zersetzt.

Verbindung $C_0H_8O_2N_2Cl_2 = ClC \underbrace{CH_2 \cdot CH_2}_{CH_2 \cdot CH_2} \cdot CCl(?)$. B. Bei der Einw. einer gesättigten Lösung von HCl in Eisessig auf 1.4-Dichlor-1.4-dinitroso-cyclohexan (s. o.) (unter intermediarer Bildung des cis-1.4-Dichlor-1.4-dinitroso-cyclohexans) (P., Sr., B. 35, 1200).

sättigten Lösung von HCl in Eisessig auf 1.4-Dichlor-1.4-dinitroso-cyclohexan (s. o.) (unter intermediärer Bildung des cis-1.4-Dichlor-1.4-dinitroso-cyclohexans) (P., Sr., B. 35, 3109). — Farblose Nadeln oder Stäbchen (aus Aceton oder Eisessig). Farblose würfelähnliche Krystalle (aus Methylalkohol). Zersetzt sich bei 160—165°, ohne zu schmelzen. Kaum löslich in Ather, sehr wenig in Alkohol, Aceton, Benzol, leichter in heißem Eisessig. Die Lösungen in Methylalkohol, Aceton und Eisessig sind bei gewöhnlicher Temp. farblos; beim Erwärmen nehmen sie eine bei den verschiedenen Lösungsmitteln verschieden intensive Blaufärbung an, die beim Erkalten wieder verschwindet und wahrscheinlich auf einer Bildung von cis-1.4-Dichlor-1.4-dinitroso-cyclohexan beruht. Ist in wäßr. Alkalien und in Salzsäure unlöslich. — Gibt beim Erwärmen mit einer Lösung von HCl in Eisessig auf 50—100° das Monohydrochlorid des Cyclohexandioxims-(1.4).

1.4-Dibrom-1.4-dinitroso-cyclohexan $C_6H_3O_2N_2Br_2 = C_6H_8Br_2(NO)_2$ [nach Piloty und Steinbook (B. 35, 1303) NO:NO in trans-Stellung]. B. Durch Einw. von Brom auf Cyclohexandioxim-(1.4) in wäßr. Pyridin (P., St., B. 35, 3105). — Blaue Pyramiden (aus Methylalkohol). F: 89° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, sehr leicht in Äther, Benzol. Die Lösungen sind tiefblau gefärbt. — Zersetzt sich beim Aufbewahren unter Grünfärbung. Wird von konz. Salpetersäure oder von Chromsäure in Eisessig zu 1.4-Dibrom-1.4-dinitro-cyclohexan (S. 27) oxydiert.

 $\begin{array}{c} \text{Verbindung C}_6\text{H}_8\text{O}_2\text{N}_2\text{Br}_2 = \text{BrC} \\ \hline \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \\ \hline \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \end{array} \\ \text{CBr (?)}. \ \textit{B. Entsteht in geringer Menge}$

neben 1.4-Dibrom-1.4-dinitroso-cyclohexan (s. o.) bei der Einw. von Brom auf Cyclohexan-dioxim-(1.4) in wäßr. Pyridin (P., Sr., B. 35, 3107). — Nadeln (aus Aceton). Verkohlt bei ca. 125°. Schwer löslich in Alkohol, Aceton, kaum in Äther. Die Lösungen sind in der Kälte farblos, in der Wärme schwach blau gefärbt.

Nitrocyclohexan $C_8H_{11}O_2N=C_8H_{11}\cdot NO_2$. B. Durch Erhitzen von Cyclohexan mit verdünnter Salpetersäure (Markownikow, A. 302, 15; vgl. Beilstein, Kurratow, B. 13, 1820; sowie auch Nametkin, C. 1908 II, 597; 1909 I, 748, 1760; B. 42, 1372). — Farblose Flüssigkeit. Erstarrungspunkt: -34° (Mar., \pm . 31, 356; C. 1899 II, 19). Kp_{788} : 205,5—206°; Kp_{40} : 109° (Mar., A. 302, 17). Kp_{742} : 202° (Zers.); Kp_{40} : 109,5°; D_6° : 1,0853; D_1° : 1,0680; n_2° : 1,4612 (Nametkin, \pm . 40, 1573; C. 1909 I, 748; B. 42, 1374). — Gibt mit

Natriumalkoholat einen weißen Niederschlag (Mar., A. 302, 17). Liefert mit Zinkstaub und Eisessig oder mit Zinn und Salzsäure Cyclohexanon und Aminocyclohexan (Mar., A. 302, 18, 22; Konowalow, K. 30, 961; C. 1899 I, 597). Bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure entsteht Cyclohexanoxim, das bei der Destillation mit Salzsäure in Cyclohexanon übergeht (Ko.).

1.4-Dichlor-1.4-dinitro-cyclohexan C₆H₈O₄N₂Cl₂ = C₆H₈Cl₂(NO₂)₂. B. Durch Erwärmen von 1.4-Dichlor-1.4-dinitroso-cyclohexan mit Chromsäure in Eisessig (PILOTY, STEINBOCK, B. 35, 3112). — Prismen (aus Methylalkohol). F: 178° (Zers.). Ziemlich leicht löslich. — Wird von Natrium und Alkohol zu Cyclohexandioxim-(1.4) reduziert.

1.4-Dibrom-1.4-dinitro-cyclohexan $C_6H_8O_4N_2Br_2 = C_6H_8Br_2(NO_2)_2$. B. Durch Kochen von 1.4-Dibrom-1.4-dinitroso-cyclohexan mit konz. Salpetersäure (P., Sr., B. 35, 3107). — Prismen (aus Methylalkohol). F: 158°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig.

 $2. \quad \textit{Methylcyclopentan, Methylpentamethylen} \ C_{\text{b}}H_{12} = \frac{H_{2}C - CH_{2}}{H_{\text{c}}C - CH_{2}} CH \cdot CH_{3}. \quad \textit{V}.$

In der Fraktion 69-71° des kaukasischen Erdöls (Markownikow, B. 30, 1223; A. 307, 344; Aschan, B. 31, 1803). Im amerikanischen Erdöl (Young, Soc. 73, 906). Im rumänischen Erdöl (Pont, C. 1900 II, 452). — B. Bei der Einw. von Natrium auf 1.5-Dibrom-hexan Erdöl (Pont, C. 1900 II, 452). — B. Bei der Einw. von Natrium auf 1.5-Dibrom-hexan (Bd. I, S. 145) in Gegenwart von Toluol (Freer, Perkin, Soc. 53, 214). Aus Cyclohexan durch längeres Erhitzen in Kaliglasröhren auf 330°, sowie bei gelindem Erwärmen mit Aluminiumchlorid (Aschan, A. 324, 10, 33). Beim Erhitzen von Chloreyclohexan mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) im geschlossenen Rohr auf 250° (auch in Gegenwart von etwas rotem Phosphor) (Mar., B. 30, 1226; H. 31, 219; C. 1899 I, 1211; A. 307, 340). Beim Erhitzen von Jodcyclohexan mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) im geschlossenen Rohr auf 230° (Zelinsky, B. 30, 388; vgl. Zel., B. 28, 1023). Beim Erhitzen von Aminocyclohexan mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) im geschlossenen Rohr auf 200° (Mar., B. 30, 1225; H. 31, 218; C. 1899 I, 1211; A. 307, 339). Durch 24-stdg, Erhitzen von Benzol mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) auf 280° (Kishner, J. pr. [2] 56, 364; H. 29, 584; vgl. Wreden, A. 187, 163). Man setzt 1-Methyl-cyclopentanol-(1) mit konz. Jodwasserstoffsäure bei Zimmertemperatur um. löst das erhaltene Jodid in Eisessig, der mit Jodwasserstoff gesättigt ist. temperatur um, löst das erhaltene Jodid in Eisessig, der mit Jodwasserstoff gesättigt ist, und trägt Zinkstaub unter Kühlung ein (Zel., Moser, B. 35, 2686). Bei der Reduktion von 3-Jod-1-methyl-cyclopentan mit dem Zink-Kupferpaar und Salzsaure (MARKOWNIKOW, B. 30, 1222; R. 31, 217; C. 1899 I, 1211; A. 307, 338). Beim Erhitzen von 1-Methylcyclopentanol-(3) mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) im geschlossenen Rohr auf 210° (MAR., B. 30, 1222; R. 31, 216; C. 1899 I, 1211; A. 307, 337) bezw. 2900 (Zel., B. 30, 390). Beim Erhitzen von 3-Amino-1-methyl-cyclopentan mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) im geschlossenen Rohr auf 250° (Mar., B. 30, 1223; R. 31, 217; C. 1899 I, 1211; A. 307, 338). Bei der Destillation der Hexahydrobenzoesäure mit Zinkehlorid (Zel., Gutt, B. 41, 2075). Benzinartig riechende Flüssigkeit. Kp₇₄₂: 71,5-72,5° (ZeL., B. 30, 388); Kp₇₄₈: 71° (ZeL., Mo., B. 35, 2686); Kp₇₅₂: 72-73° (Kish.); Kp₇₅₉: 71-72° (Mar., JR. 31, 217; C. 1899 I, 1211; A. 307, 339). D₅°: 0,76406 (Mar., JR. 31, 217; C. 1899 I, 1211; A. 307, 339); D₇°: 0,7488 (ZeL., Mo., B. 35, 2686); D₇°: 0,7489 (Kish.); D₇°: 0,7501 (ZeL., B. 30, 388). n₅°: 14105 (Zel., Mo., B. 35, 2686); D₇°: 0,7489 (Kish.); D₇°: 0,7501 (ZeL., B. 30, 388). n₅°: 14105 (Zel., Mo., B. 35, 2686); D₇°: 0,7489 (Kish.); D₇°: 0,7501 (Zel., B. 30, 388). 1,4105 (Zel., B. 30, 388); n^{13.5}; 1,4096 (Zel., Mo., B. 35, 2686); n²⁵; 1,4101 (Kish.). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Vol.: 945,7 Cal. (SUBOW, H. 33, 722; C. 1902 I, 161). — Bei der Einw. von Salpetersäure erfolgt je nach den Bedingungen Nitrierung zu 1-Nitro-1-methyl-cyclopentan und 2-Nitro-1-methyl-cyclopentan oder Oxydation zu Glutarsäure, Bernsteinsäure, Essigsäure und Ameisensäure (MAR., Konowalow, B. 28, 1236; Kish., J. pr. [2] 56, 367; Ж. 29, 590; MAR., A. 307, 342, 345, 352, 364; Ж. 31, 220, 222, 228, 238; C. 1899 I, 1211, 1212; vgl. Zel., B. 30, 389; Aschan, B. 31, 1804; A. 324, 36); Salpeterschwefelsäure greift in der Kälte nicht, auch beim Erwärmen nur mäßig an (vgl. MAR., A. 307, 342). Über die Einw. von Chlor auf Methylcyclopentan vgl.: Mar., . H. 31, 235; C. 1899 I, 1212; A. 307, 360, 362. Einw. von Brom in Gegenwart von Aluminiumbromid: MAR., A. 307, 364. Methyleyelopentan wird von konz. Jodwasserstoffsäure nicht angegriffen (Fr., Per., Soc. 53, 215).

1-Chlor-1-methyl-cyclopentan $C_6H_{11}Cl=C_5H_8Cl\cdot CH_3$. B. Aus 1-Methyl-cyclopentanol (1) mit rauchender Salzsäure bei höchstens 85° (Markownikow, \mathcal{H} . 31, 234; C. 1899 I, 1212; A. 307, 360). — Flüssig. Kp_{757} : 122—123°; Kp_{850} : 97—98°. — Zerfällt bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck teilweise in C_6H_{10} und HCl.

3-Jod-1-methyl-cyclopentan $C_0H_{11}I=C_5H_8I\cdot CH_3$. Linksdrehende Form. B. Aus aktivem 1-Methyl-cyclopentanol-(3) (Syst. No. 502) mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) bei 100° (Zelinsky, B. 35, 2490; vgl. Markownikow, Ж. 31, 228; C. 1899 I, 1212; A. 307, 351). — Flüssigkeit, die sich beim Stehen unter Abscheidung von Jod zersetzt (Zel.,

- B. 35, 2490). Kp₁₅: $67-68^{\circ}$; Kp₃₂: $78-80^{\circ}$; $[a]_{D}$: -2.5° (Zel., B. 35, 2490). \leftarrow Durch aufeinanderfolgende Einw. von Magnesium und von Kohlendioxyd in Äther wird die aktive 3-Methyl-cyclopentan-carbonsäure-(1) (Syst. No. 893) erhalten (Zel., B. 35, 2690).
- 1-Nitro-1-methyl-cyclopentan $C_6H_{11}O_2N=C_5H_8$ (NO₂)·CH₃. B. Beim Nitrieren von Methylcyclopentan mit Salpetersäure (D: 1,075) bei 100° (KISHNER, J. pr. [2] 56, 369) oder bei $115-120^\circ$ (Markownikow, Konowalow, B. 28, 1236; Mar., \Re . 31, 230; C. 1899 I, 1212; A. 307, 352). Campher- und terpentinartig riechende Flüssigkeit. Siedet unter 750 mm zwischen 177° und 184° unter bedeutender Zers. (Mar.); Kp₄₀: 92° (Mar.). D_0° : 1,0568; D_{15}^{is} : 1,0453; D_0° : 1,0400 (Mar.). D_0° : 1,436 (Ko., \Re . 27, 419). Unlöslich in Alkali.
- 2-Nitro-1-methyl-cyclopentan $C_8H_{11}O_2N=C_5H_8(NO_2)\cdot CH_3$. B. Neben 1-Nitro-1-methyl-cyclopentan durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,075) auf Methylcyclopentan bei $115-120^{\circ}$ (Markownikow, 3E. 31, 238; C. 1899 I, 1213; A. 307, 352, 364). Flüssigkeit. Kp₄₀: 97,5—99°; Kp₇₅₈: 184—185° (Zers.). D₀°: 1,0462; D₀°°: 1,0296. Löslich in Alkali.
- 3. Äthylcyclobutan $C_6H_{12} = H_2C < \frac{CH_2}{CH_2} > CH \cdot C_2H_5$. B. Man löst Methyl-cyclobutyl-carbinol in Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und reduziert das erhaltene Jodid mit Zinkstaub und Essigsäure (Zelinsky, Gutt, B. 41, 2433). Kp: $72.2-72.5^{\circ}$ (korr.). $D_4^{\circ\circ}$: 0,7540; $D_4^{\circ\circ}$: 0,7450. $n_2^{\circ\circ}$: 1,4080. Bei der Oxydation mit Salpetersäure entsteht Bernsteinsäure.
- 4. Methoùthylcyclopropan, β -Cyclopropyl-propan, Dimethyl-cyclopropyl-methan $C_0H_{12}=\frac{H_2C}{H_1C}$ CH·CH(CH₃)₂.
- 1¹-Chlor-1-methoäthyl-cyclopropan, [a-Chlor-isopropyl]-cyclopropan, β -Chlor-isopropyl-propan $C_6H_{11}Cl=C_3H_6\cdot CCl(CH_3)_2$. B. Aus Dimethyl-cyclopropyl-carbinol mit rauchender Salzsäure (Bruylants, C. 1909 I, 1859; R. 28, 193). Flüssig. Kp: 132° bis 133°. D^{20} : 0,9441. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Ather.
- 1-Brom-l-methoäthyl-cyclopropan $C_0H_{11}Br=C_3H_4Br\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 1-Äthoxyl-isopropyl-cyclopropan mit rauchender Bromwasserstoffsäure (Br., C. 1909 I, 1859; R. 28, 214). Flüssig. Kp₅₅: $108-110^\circ$; Kp: 174° (Zers.). D^{20} : 1,1597. Verändert sich am Licht.
- 214). Flussig. Kp₅₅: $108-110^{\circ}$; Kp: $1/4^{\circ}$ (Zers.). D^{30} : $1,189^{\circ}$. Verandert sich am Licht. 1^{1} -Brom-1-methoäthyl-cyclopropan, [a-Brom-isopropyl]-cyclopropan, β -Brom- β -cyclopropyl-propan $C_{\delta}H_{11}Br = C_{3}H_{5} \cdot CBr(CH_{3})_{2}$. B. Aus Dimethyl-cyclopropyl-carbinol mit rauchender Bromwasserstoffsäure (Br., C. 1909 I, 1859; R. 28, 193). Flüssigkeit, die sich am Licht verändert. Kp_{766} : $152-153^{\circ}$; D^{20} : 1,218 (Br.). Wird beim Kochen mit festem Kaliumhydroxyd unter gewöhnlichem Druck nicht verändert (Br.). Geht beim Erhitzen mit pulverisiertem Kaliumhydroxyd im geschlossenen Rohr auf 170° in einen Kohlenwasserstoff $C_{6}H_{10}$ vom Siedepunkt 77° (S. 65) über (Henry, C. r. 147, 559; Br.). Beim Kochen mit konz. alkoh. Kalilauge entstehen der Kohlenwasserstoff $C_{6}H_{10}$ und 1-Athoxyl-isopropyl-cyclopropan (?) (Br.). Bei der Einw. von methylalkoh. Natriumjodid entsteht 1° -Jod-1-methoäthyl-cyclopropyl-carbin]-acetat (H.; Br.).
- 1.1¹-Dibrom-1-methoäthyl-cyclopropan, 1-Brom-1-[a-brom-isopropyl]-cyclopropan C₆H₁₀Br₂ = C₃H₄Br·CBr(CH₃)₂. B. Aus Dimethyl-cyclopropyl-carbinol mit Brom (Bruylants, C. 1909 I, 1859; R. 28, 200). Flüssigkeit, die sich bei der Destillation, auch unter vermindertem Druck, zersetzt.
- 1¹-Jod-1-methoäthyl-cyclopropan, [a-Jod-isopropyl]-cyclopropan, β -Jod- β -cyclopropyl-propan $C_6H_{11}I=C_3H_5\cdot CI(CH_8)_2$. B. Aus 1¹-Brom-1-methoäthyl-cyclopropan mit Natriumjodid in Methylalkohol (Bruylants, C. 1909 I, 1859; R. 28, 194). Farblose, am Licht sich bräunende Flüssigkeit. Kp₅₅: 113—114°. D²⁰: 1,338.
- 5. **1.1.2-Trimethyl-cyclopropan** $C_0H_{12} = \frac{CH_3 \cdot HC}{H_2C} \cdot C(CH_3)_2$. B. Durch Einw. von Zinkstaub auf 2.4-Dibrom-2-methyl-pentan (Bd. I, S. 148) in $80^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol (Zelinsky, Zelikow, B. 84, 2859). Kp_{750} : $56-57^{\circ}$. $D_4^{\circ,5}$: 0,6822. $n_{25}^{\circ,5}$: 1,3848.
- 6. 1.2.3-Trimethyl-cyclopropan $C_6H_{12} = \frac{CH_3 \cdot HC}{CH_3 \cdot HC} CH \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 2.4-Dibrom-3-methyl-pentan (Bd. I, S. 150) mit Zinkstaub in 80% igem Alkohol (Zelinsky, Zelikow, B. 34, 2863). Kp_{755} : 65—67%. D_4^{18} : 0,6946. n_5^{18} : 1,3945.

5. Kohlenwasserstoffe C_7H_{14} .

1. Cycloheptan, Heptamethylen, Suberan C₇H₁₄ = $\frac{\text{H}_2\text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2}{\text{H}_2\text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2}$ CH₂. V. Im kaukasischen Erdöl (Markownikow, M. 34, 917; C. 1903 I, 568). — B. Durch Reduktion von Bromcycloheptan mit Zinkstaub in siedendem 90% igem Alkohol (Mar., M. 34, 908; C. 1903 I, 568; A. 327, 63). Aus Jodcycloheptan mit verkupfertem Zink und Salzsäure (Mar., M. 25, 548; J. pr. [2] 49, 427). Aus Cycloheptadien-(1.3) und Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 180% (Willstätter, Kametara, B. 41, 1483). — Ol. Erstart beim Abkühlen durch ein Eis-Kochsalz-Gemisch (W., K.). Schmilzt zwischen — 13% und — 12% (W., K.). Kp₇₃₆: 117—117,3% (Mar., M. 34, 908; C. 1903 I, 568); Kp₇₂₆: 118% (korr.) (W., K.). Cg. 0,8253; Dig. 0,816; Dig. 0,8093 (Mar., M. 34, 908; C. 1903 I, 568); Dig. 0,8275; Dig. 0,8108 (W., K.). nig. 1,44521 (W., K.). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Vol.: 1096,3 Cal. (Subow, M. 33, 722; C. 1902 I, 161). — Werden die mit Wasserstoff gemischten Dämpfe des Cycloheptans bei 235% über Nickel geleitet, so erfolgt großenteils Isomerisation zu Hexahydrotoluol (s. u.) (W., K.). Cycloheptan wird durch kalte konz. Salpetersäure nicht angegriffen; beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,4) im geschlossenen Rohr auf 100% entsteht Pimelinsäure neben anderen Säuren (Mar., M. 34, 909; A. 327, 64). Cycloheptan gibt mit Brom und wenig Aluminiumbromid im geschlossenen Rohr Pentabromtoluol (Mar., M. 25, 549; J. pr. [2] 49, 428).

Chlorcycloheptan, Cycloheptylchlorid, Suberylchlorid $C_7H_{13}Cl.$ B. Aus Cycloheptanol (Syst. No. 502) mit rauchender Salzsäure oder mit Phosphorpentachlorid (Markownikow, Ht. 25, 370). — Siedet gegen 175°. D_0^a : 1,0133; D_0^{aa} : 0,9957.

Bromcycloheptan, Cycloheptylbromid, Suberylbromid $C_7H_{13}Br$. B. Durch Erhitzen von Cycloheptanol mit konz. Bromwasserstoffsäure auf 100° (Zelinsky, B. 35, 2691). Man sättigt Cycloheptanol mit HBr und erhitzt auf dem Wasserbade (Mar., H. 34, 907; C. 1903 I, 568; A. 327, 63). — Flüssig. Kp₄₀: $101,5^{\circ}$ (Mar.); Kp₁₂: 75° (Zel.). D_5° : 1,4996 (Zel.). — Gibt in Äther bei aufeinanderfolgender Einw. von Magnesium und von Kohlendioxyd die Cycloheptanearbonsäure (Syst. No. 893) (Zel.).

1.2-Dibrom-cycloheptan, Cycloheptendibromid, Suberylenbromid C₇H₁₂Br₂. B. Aus Cyclohepten mit Brom in Eisessig (Markownikow, 3t. 25, 551; J. pr. [2] 49, 429) oder in Chloroform (Willstätter, A. 317, 222). — Schwere Flüssigkeit von Terpentinölgeruch. Zersetzt sich beim Sieden (Mar., 3t. 25, 551; J. pr. [2] 49, 429). — Liefert beim Erwärmen mit Chinolin Cyclohepten (Syst. No. 453) (Mar., 3t. 34, 910; A. 327, 67). Beim Kochen mit alkoh. Kalilauge erhielt Markownikow (3t. 34, 911; A. 327, 67) neben anderen Produkten Suberoterpen C₇H₁₀ (Syst. No. 455), Willstätter (A. 317, 206, 222) hauptsächlich 3-Athoxy-cyclohepten-(1) (Syst. No. 506). Beim Erhitzen mit Dimethylamin in Benzol entsteht 3-Dimethylamino-cyclohepten-(1) (Syst. No. 1595) neben etwas Bromtoluol (?) (W.).

1.2.3.4-Tetrabrom-cycloheptan, Cycloheptadientetrabromid $C_7H_{10}Br_4$. B. Aus Cycloheptadien-(1.3) mit 4 At.-Gew. Brom in Eisessig (Willstätter, A. 317, 257). — Farbloses, nicht erstarrendes Öl. Ist gegen Permanganat beständig.

Jodcycloheptan, Cycloheptyljodid, Suberyljodid $C_7H_{13}I$. B. Man sättigt ein Gemisch von Cycloheptanol und rauchender Jodwasserstoffsäure mit Jodwasserstoff und erhitzt dann auf 100^0 (Markownikow, \mathcal{H} . 25, 371; J. pr. [2] 49, 417). — Öl. Siedet nicht unzersetzt. D_5^{ts} : 1,572. — Geht beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure auf 250° im geschlossenen Rohr in Hexahydrotoluol über. Gibt bei der Reduktion mit verkupfertem Zink und Salzsäure Cycloheptan. Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge Cyclohepten.

2. Methylcyclohexan, Toluolhexahydrid, Hexahydrotoluol (Heptanaphthen) $C_7H_{14} = H_2C < \frac{CH_2}{CH_2} \cdot CH_2 > CH \cdot CH_3$. V. Im kaukasischen Erdöl (Milkowski, \mathcal{H} . 17, 37). Im amerikanischen Erdöl (Young, Soc. 73, 906). Im kalifornischen Erdöl (MABERY, Hudson, Am. 25, 253; Mab., Siefflein, Am. 25, 286). Im japanischen Erdöl (MAB., Takano, Am. 25, 301).

B. Durch gelindes Erwärmen von Chlorcyclohexan (S. 21) mit Zinkdimethyl (Kurssanow, B. 32, 2973). Beim Leiten von Cycloheptan (s. o.) mit Wasserstoff über feinverteiltes Nickel bei 235° (WILLSTÄTTER, KAMETAKA, B. 41, 1481). Beim Leiten von Toluol mit Wasserstoff über Nickel bei 170—200° (Sabatier, Senderens, C. r. 132, 568; A. ch. [8] 4, 364). Bei der Reduktion von 3-Brom-1-methyl-cyclohexan (S. 32) mit Zink und Salzsäure in alkoh. Lösung bei gewöhnlicher Temp. (Zelinsky, B. 30, 1537). Beim Kochen des beständigen 3-Brom-1-methyl-cyclohexans (S. 32 unter a) mit Zinkstaub und Alkohol;

Ausbeute bis zu 85% (Markownikow, J. 35, 1032; C. 1904 I, 1345; A. 341, 128). Durch Einw. von AlBr₃ auf 2-Jod-1-methyl-cyclohexan im geschlossenen Rohr bei 100° (Zel., B. 30, 1539). Durch Einw. von AlBr₃ auf 3-Jod-1-methyl-cyclohexan bei gewöhnlicher Temp. (Zel., B. 30, 1537). Aus 3-Jod-1-methyl-cyclohexan durch Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig (Knoevenagel, A. 297, 159) oder mit verkupfertem, platiniertem Zink und Salzsäure (Mar., J. 35, 1030; A. 341, 126). Aus 3-Hydrazino-1-methyl-cyclohexan durch Oxydation mit Ferrieyankalium in alkal. Lösung (Kishner, J. 31, 1038; C. 1900 I, 957; C. 1908 I, 1178). Beim Schütteln von 1-Methyl-cyclohexen-(1) (Syst. No. 453) mit konz. Schwefelsäure (Maquenne, A. ch. [6] 28, 279; Bl. [3] 9, 129; vgl. dazu Kishner, J. 40, 676, 687). Bei der trocknen Destillation von Kolophonium für sich allein oder unter Zusatvon etwas ungelöschtem Kalk; findet sich daher in der Harzessenz (Syst. No. 4740) (Renard, A. ch. [6] 1, 228; Maquenne, A. ch. [6] 19, 26; 28, 286; Mar., J. 35, 1032; C. 1904 I, 1345; A. 341, 120; vgl. dazu Kishner, J. 40, 676, 687).

Gemische von Methylcyclohexan mit Dimethylcyclopentan sind bei folgenden Umsetzungen erhalten worden: beim Erhitzen von Tolnol mit Jodwasserstoffsäure auf 280° (WREDEN, A. 187, 161; MAR., B. 30, 1216; vgl. dazu Aschan, Chemie der alicyclischen Verbindungen [Braunschweig 1905], S. 590; KISHNER, JE. 40, 689), von Cycloheptanol mit Jodwasserstoffsäure auf 250° (MAR., JE. 25, 551; vgl. dazu Aschan, Chemie der alicyclischen Verbindungen [Braunschweig 1905], S. 590), bei der Destillation von Hexahydro-o-toluylsäure (Syst. No. 893) mit Chlorzink (Einhorn, A. 300, 161; vgl. Zel., Gutt, B. 41, 2076).

säure (Syst. No. 893) mit Chlorzink (Einhorn, A. 300, 161; vgl. Zel., Gutt, B. 41, 2076). Das reine Methylcyclohexan ist eine benzinähnlich riechende Flüssigkeit. Es erstarrt beim Abkühlen durch flüssige Luft zu einer glasartigen Masse, die bei —147,5° schmilzt (Mar., Ж. 35, 1033; C. 1904 I, 1345; A. 341, 130). Kp₆₀: 28° (Mar., Ж. 35, 1033; C. 1904 I, 1345; A. 341, 129); Kp₇₆₃: 101—102° (Kishner); Kp₇₆₃: 100,2° (Mar., Ж. 35, 1033; C. 1904 I, 1345; A. 341, 129); Kp₇₆₂: 101—102° (Kishner); Kp₇₆₃: 103° (korr.) (Knoev.); Kp: 101° (korr.) (Zel., B. 30, 1538), 100,1° (korr.) (Sabatier, Senderens, C. r. 132, 1255; A. ch. [8] 4, 366). — D₅°: 0,7804 (Kurs.), 0,7859 (Mar., Ж. 35, 1033; C. 1904 I, 1345; A. 341, 129), 0,7887 (Kishner); D₇°: 0,7859 (Sabatier, Senderens, C. r. 132, 1255; A. ch. [8] 4, 366); D¹⁸⁵: 0,7744 (Eijkman bei Sar., Sen., A. ch. [8] 4, 366); D¹⁵; 0,774 (Mar., Ж. 35, 1033; C. 1904 I, 1345; A. 341, 129); D^{5,6}: 0,7718′ (E. bei Sar., Sen., A. ch. [8] 4, 366); D^{16,6}: 0,7662 (Knoev.); D²⁰; 0,7697 (Mar., Ж. 35, 1033; C. 1904 I, 1345; A. 341, 129), 0,7715 (Kishner); D²⁰; 0,7693 (Zel., B. 30, 1538); 0,7641 (Kurs.); D^{20,6}: 0,7184 (E. bei Sar., Sen., A. ch. [8] 4, 366); D^{16,7}: 1,42465; n^{10,7}: 1,43674; n^{10,8}; 1,42296; n^{10,9}: 1,43498; n^{20,8}: 1,39149; n^{20,8}; 1,40258 (E. bei Sar., Sen., A. ch. [8] 4, 366). Dispersion: Eijkman, C. 1907 II, 1209. — Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Vol.: 1100,8 Cal. (Subow, Ж. 33, 722; C. 1902 I, 161).

Methylcyclohexan wird beim Exhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) in Gegenwart von etwas rotem Phosphor auf 270° nicht isomerisiert (Mar., K. 35, 1035; C. 1904 I, 1345; A. 341, 131). — Liefert durch Einw. von Chlor bei gewöhnlicher Temp. neben höher ehlorierten Produkten ein bei 157—159° siedendes Gemisch von 2-, 3- und etwas 4-Chlorierten Produkten (Sar., Mailhe, C. r. 140, 840; A. ch. [8] 10, 564; vgl. Sfindler, K. 23, 41; B. 24 Ref., 561; Mar., K. 35, 1042; C. 1904 I, 1345; A. 341, 139). Brom ist auf Methylcyclohexan im diffusen Licht ohne Wirkung, im Sonnenlicht und bei 100° wirkt es sehr schwach, bei 115° ziemlich leicht ein (Mar., H. 35, 1035; C. 1904 I, 1345; A. 341, 131). Mit Brom in Gegenwart von AlBr3 entsteht Pentabromtoluol (Kurs., B. 32, 2973; Mar., H. 35, 1033; C. 1904 I, 1345; A. 341, 130). — Jod zeigt selbst bei 190—200° nur eine sehr schwache Einw. (Mar., H. 35, 1035; C. 1904 I, 1345; A. 341, 131). Rote rauchende Salpetersäure (D: 1,535) wirkt auf Methylcyclohexan energisch ein (Mar., H. 35, 1033; C. 1904 I, 1345; A. 341, 130). Verdünnte Salpetersäure wirkt zugleich nitrierend und oxydierend (Mar., H. 35, 1034; C. 1904 I, 1345), dabei entsteht neben Nitrosäuren als hauptsächliches Oxydationsprodukt Bernsteinsäure (Mar., H. 35, 1035; C. 1904 I, 1345; A. 341, 132). Methylcyclohexan wird von Salpeterschwefelsäure im offenen Gefäß bei 80° nicht angegriffen, im geschlossenen Rohr bei 70° nur wenig, bei 100° allmählich verändert (Mar., K. 35, 1035; C. 1904 I, 1345; A. 341, 131; vgl. Mar., B. 35, 1585). Konz. Schwefelsäure wirkt bei gewöhnlicher Temp. auf Methylcyclohexan nicht ein, rauchende Schwefelsäure oxydiert und liefert keine oder nur sehr wenig Sulfonsäure (Mar., H. 35, 1035; C. 1904 I, 1345; A. 341, 131; vgl. Mar., B. 35, 1035; C. 1904 I, 1345; A. 341, 131).

1-Chlor-1-methyl-cyclohexan $C_7H_{13}CI=C_6H_{10}CI\cdot CH_3$. B. Aus 1-Methyl-cyclohexanol-(1) mit schwach rauchender Salzsäure im geschlossenen Rohr bei $50-55^0$ (Markownikow, H. 35, 1041; C. 1904 I, 1345; A. 341, 139; vgl. Mar., Tscherdynzew, H. 32, 303; C. 1900 II, 630). Beim Sättigen von 1-Methyl-cyclohexanol-(1) mit Chlorwasserstoff (Gutt, B. 40, 2069). Aus 1-Methyl-cyclohexanol-(1) mit Phosphorpentachlorid (Sabatier, Mailhe, C. 7. 140, 841; A. ch. [8] 10, 543). — Flüssig. Kp₄₀: $53-65^0$ (Mar., Tsoh., H. 32, 303; C. 1900 II, 630); Kp₁₀₀: 86^0 (G.). Beginnt unter 752 mm Druck bei 140^0 zu

sieden und zerfällt dabei zum großen Teil in C_7H_{12} und HCl; die Hauptmenge geht bei $148-151^{\circ}$ über (Mar., H. 35, 1041; C. 1904 I, 1345; A. 341, 139). D6: 0,996 (Sab., M.); D_1° : 0,9772; D_2° : 0,9684 (G.). n_1° : 1,4582 (G.). — Gibt bei Behandlung mit Magnesium und mit Kohlendioxyd neben einem Gemisch von Methylcyclohexan und Methylcyclohexen geringere Mengen von 1-Methyl-cyclohexan-carbonsäure-(1) (Syst. No. 893) (G.).

- 2-Chlor-1-methyl-cyclohexan von Sabatier und Mailhe $C_7H_{13}Cl = C_6H_{10}Cl \cdot CH_3$. Ist diastereoisomer mit der folgenden Verbindung; vgl. Zelinsky, B. 41, 2679. B. Aus 1-Methyl-cyclohexanol-(2) mit Phosphorpentachlorid (Sabatier, Mailhe, C.r. 140, 841; A. ch. [8] 10, 550; Gutt, B. 40, 2064; Murat, A. ch. [8] 16, 111). Flüssig. Siedet unter 745 mm Druck bei 156—158° unter geringer Zers.; Kp₁₀₀: 88—89°; D₁¹⁵⁵: 0,98; n₀¹⁵⁵: 1,4635 (G., B. 40, 2065). Gibt bei aufeinanderfolgender Behandlung mit Magnesium und Kohlendierung die feste Harnbrudge et unverschaften. No 802) (C. B. 40, 2065). dioxyd die feste Hexahydro-o-toluylsäure (Syst. No. 893) (G., B. 40, 2065).
- 2-Chlor-1-methyl-cyclohexan von Zelinsky $C_7H_{13}Cl = C_6H_{10}Cl \cdot CH_3$. Diastereo-isomer mit der vorhergehenden Verbindung; vgl. Zelinsky, B. 41, 2679. B. Aus 1-Methylcyclohexanol-(2) mit rauchender Salzsäure bei 120-130° (Zelinsky, B. 41, 2679). - Flüssig. Kp₁₀₀: 91-92°. D₁. 0,9699. n₂. 1,4579. — Gibt bei aufeinanderfolgender Behandlung mit Magnesium und mit Kohlendioxyd die flüssige Hexahydro-o-toluylsäure (Syst. No. 893).

3-Chlor-1-methyl-cyclohexan $C_7H_{13}Cl = C_6H_{10}Cl \cdot CH_3$. Die im folgenden aufge-

führten Präparate sind vielleicht teilweise Gemische von Diastereoisomeren.

a) Präparat von Markownikow. B. Beim Erwärmen von linksdrehendem 1-Methylcyclohexanol-(3) mit 5 Vol. Salzsäure (D: 1,19) im Einschlußrohr auf 70° entsteht ein Gemisch (Kp₄₀: 63,5-65°; D₀°: 0,9664; optische Drehung unmerklich) zweier, wahrscheinlich stereoisomerer Chloride von sehr verschiedener Beständigkeit, aus dem sich durch Kochen mit Kaliumhydroxyd und etwas Alkohol das beständige Chlorid isolieren läßt (Markow-NIKOW, IE. 35, 1039; A. 341, 137; MARK., PRZEWALSKI, IE. 35, 1049; C. 1904 I, 1346; Bl. [3] 34, 215). Ein ähnliches Gemisch entsteht auch durch langdauernde Einw. von rauchender Salzsäure auf rechtsdrehendes l-Methyl-cyclohexen-(3) (MARK.; MARK., PRZ.). -Kp₂₅₈: 160-161°. — Das bei der Destillation des rohen Chlorids entstehende Methylcyclohexen ist rechtsdrehend.

b) Präparat von Gutt. B. Aus dem linksdrehenden 1-Methyl-cyclohexanol-(3) durch Phosphorpentachlorid (Gutt, B. 40, 2062). — Siedet bei 159° (korr.) unter geringer Zers.; Kp₁₀₀: 92—92,5°. D₄^a: 0,9724. n₂^b: 1,4570. a₀: -0,58° (l = 1 dm).
c) Präparat von Borsche, Lange. B. Beim Erhitzen von optisch aktivem 1-Methyl-cyclohexanol-(3) mit rauchender Salzsäure auf 100° (Borsche, Lange, B. 40, 2222). — Kp₂₀:

58-59°. — Gibt bei Behandlung mit Magnesium und Schwefeldioxyd neben 3.3′-Dimethyldieyclohexyl das Magnesiumsalz der I-Methyl cyclohexan sulfinsäure (3) und das Bis-[3-methyl-cyclohexyl]-sulfoxyd.

d) Präparat von Sabatier, Senderens. B. Aus inaktivem 1-Methyl-eyelohexanol-(3) (erhalten aus m-Kresol) mit Phosphorpentachlorid (Sabatier, Senderens, C. r. 140, 841; A. ch. [8] 10, 554). — Siedet bei 157° (unter geringer Zers.). D_0° : 1,011.

- e) Präparat von Knoevenagel. B. Aus inaktivem 1-Methyl-cyclohexanol-(3) [erhalten aus inaktivem 1-Methyl-cyclohexanon-(3)] und konz. Salzsäure bei 100° (Knoevenagel, A. 297, 153). — Öl. Kp₁₀: $56-57^{\circ}$. D_{+}^{15} : 0,9706.
- **4-Chlor-1-methyl-cyclohexan** $C_1H_{13}Cl = C_2H_{10}Cl \cdot CH_3$. B. Aus 1-Methyl-cyclohexanol-(4) mit Phosphorpentachlorid (Sabatter, Mailhe, C. r. 140, 841; A. ch. [8] 10, 557). Kp: 158° (Sab., M.); Kp₇₅₅: 159°; Kp₁₀₀: 92—92,5° (Gutt, B. 40, 2066). D°: 0,992 (Sab., M.); D⁴₄: 0,9737; D²⁵₄: 0,9672 (G.). $n_0^{15.5}$: 1,4583 (G.).
- 1¹-Chlor-1-methyl-cyclohexan, Chlormethyl-cyclohexau, Hexahydrobenzyl-chlorid $C_7H_{13}Cl = C_6H_{11}$ CH_2Cl . B. Aus Methylol-cyclohexan und Phosphorpentachlorid (Sabatier, Mailhe, C. r. 140, 841; A. ch. [8] 10, 536). Flüssig. Kp₇₈₀: 166° (korr.) (Sab., M.); Kp₇₄₈: 166–167°; Kp₁₀₀: 98–99° (GUTT, B. 40, 2067, 5582). D_0^{02} : 1,0038 (Sab., M.); Dr. 0,9637 (G.). nr. 1,4565 (G.). — Gibt bei Behandlung mit Magnesium und Kohlendioxyd Cyclohexylessigsäure (Syst. No. 893) (G.).
- 1.2-Dichlor-1-methyl-cyclohexan $C_7H_{12}Cl_2 = C_6H_9Cl_2 \cdot CH_3$. Beim Einleiten von Chlor in eine kalte äther. Lösung von 1-Methyl-cyclohexen-(1) (MURAT, A. ch. [8] 16, 123). - Kp₂₀: 126°. D°: 1,240.
- 3.3-Dichlor-1-methyl-cyclohexan $C_7H_{12}Cl_2 = C_6H_9Cl_2 \cdot CH_3$. B. Aus 1-Methyl-cyclohexanon-(3) (aus Pulegon) und PCl₅ in Petroleumäther (Klages, B. 32, 2568). — Sehr unbeständiges Öl.
- Oktachlor-methyl-cyclohexan $C_7H_6Cl_8$. B. Beim Behandeln von Toluol mit überschüssigem Chlor (PIEPER, A. 142, 304). Prismen (aus Schwefelkohlenstoff). F: 150 $^{\circ}$ (P.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, etwas leichter in heißem, noch leichter in Ather und sehr leicht in warmem Schwefelkohlenstoff (P.). — Wird von Wasser bei 200° nur unvoll-

kommen zersetzt (P.). Beim Erhitzen mit alkoh. Natronlauge auf 110° entstehen Tetrachlortoluol (flüssig; Kp: 280—290°) (vgl. dazu Cohen, Dakin, Soc. 85, 1279) und eine bei 203° schmelzende Dichlorbenzoesäure (Syst. No. 938) (P., A. 142, 306).

- **2-Brom-1-methyl-cyclohexan** $C_7H_{13}Br=C_6H_{10}Br\cdot CH_3$. *B.* Aus 1-Methyl-cyclohexanol-(2) mit Phosphorpentabromid (MURAT, *A. ch.* [8] 16, 111). Kp₃₅: 118—120°. D°: 1,240. Ist sehr unbeständig und schon kurze Zeit nach seiner Darst, ganz in ungesättigte Kohlenwasserstoffe übergegangen.
- 3-Brom-1-methyl-cyclohexan $C_7H_{13}Br=C_6H_{10}Br\cdot CH_8$. Die im folgenden aufgeführten Präparate sind vielleicht teilweise Gemische von Diastereoisomeren.
- a) Prāparat von Markownikow. B. Sättigt man eine Mischung von linksdrehendem 1-Methyl-cyclohexanol-(3) und 55% jeer Bromwasserstoffsäure mit Bromwasserstoff und erwärmt auf dem Wasserbade oder läßt man ein Gemisch dieses Alkohols mit 4 Vol. 55% jeer Bromwasserstoffsäure 4 Tage stehen und sättigt mit HBr in der Kälte, so erhält man neben ungesättigten Kohlenwasserstoffen ein Gemisch (Dis. 1,267; [a]]: +0°50°) zweier, wahrscheinlich stereoisomerer Bromide von sehr verschiedener Beständigkeit, aus dem sich durch Kochen mit gepulvertem Kaliumhydroxyd das beständige Bromid isolieren läßt (Markownikow, E. 35, 1043; A. 341, 142; Mark., Przewalski, E. 35, 1049; C. 1904 I, 1346; Bl. [3] 34, 215). Ein ähnliches Gemisch entsteht bei langdauernder Einw. von rauchender Bromwasserstoffsäure auf rechtsdrehendes 1-Methyl-cyclohexen-(3) (Mark.; Mark., P.). Durch Erhitzen des Rohgemisches der Bromide im Einschlußrohr auf 200° wird fast ausschließlich das beständige Bromid gewonnen (Mark.). Kp₇₅₈: 181-181,2° (geringe Zers.); Dis. 1,268; ist nicht merklich optisch aktiv (Mark.). Zerfällt beim Kochen mit gepulvertem Kaliumhydroxyd nur schwierig in C,H₁₂ und HBr (Mark.). Beim Kochen mit alkoh. Kalilauge entsteht ein rechtsdrehendes Gemisch von 1-Methyl-cyclohexen-(2) und 1-Methyl-cyclohexen-(3) (Mark., P.).
- b) Prāparat von Kondakow, Schindelmeiser. B. Aus linksdrehendem 1-Methylcyclohexanol-(3) mit einer bei -20° gesättigten Bromwasserstoffsäure bei gewöhnlicher Temp. (Kond., Sch., J. pr. [2] 61, 483, 576). Kpa.: 60°. D.: 1.2634. n.: 1.49794. [ala: 1°23′.

(Kond., Sch., J. pr. [2] 61, 483, 576). — Kp_n: 60°. D₂₀°: 1,2634. n₂₀°: 1,49794. [a]_p: 1° 23′. c) Präparat von Zelinsky. B. Aus linksdrehendem 1-Methyl-cyclohexanol-(3) mit Bromwasserstoffsäure auf dem Wasserbade (Zelinsky, B. 30, 1534). — Kp₈: 61,5—62°. D₁°: 1,2789. Drehung: +5° 45′ (1 = 2 dm). d) Präparat von Tschitschibabin. B. Man sättigt linksdrehendes 1-Methyl-cyclo-

- d) Präparat von Tschitschibabin. B. Man sättigt linksdrehendes 1-Methyl-cyclohexanol-(3) mit Bromwasserstoff und erwärmt dann auf dem Wasserbade (Tsch., B. 37, 851; vgl. Mark., R. 35, 1043; C. 1904 I, 1345; A. 341, 142). Optisch fast inaktiv (Tsch.). Gleicht sonst in seinen Eigenschaften dem vorstehend beschriebenen Präparat von Zelinsky (Tsch.). Gibt bei Behandlung mit Magnesium und Orthoameisensäureester Hexahydro-m-methyl-benzaldehyd bezw. sein Acetal neben großen Mengen von Kohlenwasserstoffen (Tsch.).
- e) Präparat von Knoevenagel. B. Aus inaktivem 1-Methyl-cyclohexanol-(3) [erhalten aus inaktivem 1-Methyl-cyclohexanon-(3)] mit stark rauchender Bromwasserstoffsäure im Einschlußrohr bei 100° (Kn., A. 297, 153). Flüssig. Kp₁₀: 70—71°. D₁¹⁵: 1,2543.
- 4-Brom-1-methyl-cyclohexan C₇H₁₃Br = C₆H₁₀Br CH₃. B. Beim Erwärmen von 1-Methyl-cyclohexanol-(4) mit (bei 0° gesättigter) wäßr. Bromwasserstoffsäure (Нагримс, Наwоктн, Регкип, Soc. 98, 1974) oder mit einer bei 0° gesättigten Lösung von HBr in Eisessig auf dem Wasserbade (Норе, Рек., Soc. 95, 1367). Flüssig. Kp₂₀₀: 130° (Нак., Наw., Рев.); Кр₁₅₀: 124—126° (Но., Рек.).
- 1.2-Dibrom-1-methyl-cyclohexan $C_7H_{12}Br_2=C_6H_9Br_2\cdot CH_3$. B. Aus 1-Methyl-cyclohexen-(1) und Brom in Chloroform (Zelinsky, Gorsky, B. 41, 2630; C. 1909 I, 532). Kp₁₂: $100-102^9$ (Z., G.); Kp₂₈: $126-130^9$ (Murat, A. ch. [8] 16, 123). Gibt beim Erhitzen mit Chinolin 1-Methyl-cyclohexadien-(1.5) (?) (S. 115, Z. 19 v. u.) (Z., G.).
- 3.4-Dibrom-1-methyl-cyclohexan $C_7H_{12}Br_2 = C_6H_9Br_2 \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Brom in Eisessig auf rechtsdrehendes 1-Methyl-cyclohexen-(3) (Markownikow, \mathbb{H} . 36, 56; C. 1904 I, 1213; Stadnikow, \mathbb{H} . 36, 486; C. 1904 II, 219; Zelinsky, Gorsky, B. 41, 2485 Anm.; \mathbb{H} . 40, 1394 Anm.). Nach Campher riechende Flüssigkeit. Kp_{40} : 130° (M.; St.); Kp_{15} : 107–108° (Z., G.). D_{15}^{16} : 1,650 (M.); D_{15}^{10} : 1,648 (M.; St.). $[a]_{10}^{10}$: $+18^{\circ}$ 48′ 36″ (St.); a_D : $+15^{\circ}$ 30′ (1 = 5 cm) (M.); a_D : $+33,2^{\circ}$ (1 = 1 dm) (Z., G.). Gibt beim Erhitzen mit wäßralkoh. Kalilauge auf 130° aktives 1-Methyl-cyclohexadien-(2.4) (?) (S. 115, Z. 15 v. u.) und das Äthoxy-methyl-cyclohexen (Syst. No. 506) (Z., G.).
- 1.1¹-Dibrom-1-methyl-cyclohexan, 1-Brom-1-brommethyl-cyclohexan $C_7H_{12}Pr_2=C_6H_{10}Br\cdot CH_2Br$. B. Aus Methylencyclohexan und Brom in Äther (Faworski, Borgmann, B. 40, 4866). Kp₂₂: 121,5—123°. D°: 1,7156. Gibt beim Erwärmen mit wäßr. Kalium-carbonatlösung bei 75° das 1-Oxy-1-oxymethyl-cyclohexan. Geht beim Erhitzen mit Wasser und Bleioxyd in Hexahydrobenzaldehyd über.

3-Jod-1-methyl-cyclohexan $C_7H_{13}I=C_6H_{10}I\cdot CH_3$. Die jim folgenden aufgeführten Präparate sind vielleicht teilweise Gemische von Diastereoisomeren.

a) Präparat von Markownikow. B. Durch Behandlung von linksdrehendem 1-Methylcyclohexanol-(3) mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) bei Zimmertemperatur oder auf dem Wasserbade oder durch langdauernde Einw. dieser Säure auf rechtsdrehendes 1-Methylcyclohexen-(3) entsteht ein Gemisch zweier, wahrscheinlich stereossomerer Jodide, aus dem sich das beständige Jodid durch Kochen mit konz. wäßr. Kalilauge isolieren läßt (Markownikow, Ж. 35, 1047; A. 341, 147; Mark., Przewalski, Ж. 35, 1049; C. 1904 I, 1346; Bl. [3] 34, 215). — Fast farblose Flüssigkeit. Kpg.: 101—102°; Kp40: 107°; Kp734: 205—206°; Dü: 1,523 (Mark.). Bräunt sich nach längerem Stehen (Mark.).

b) Präparat von Zelinsky. B. Aus linksdrehendem 1-Methyl-cyclohexanol-(3) mit einem Überschuß von Jodwasserstoffsäure auf dem Wasserbade (Zeitnsky, B. 30, 1534; 35, 2492). — Kp₁₄: 83—84° (Z., B. 35, 2689); Kp_{30—38}: 97—99°; Kp₇₆₀: 201—202° (geringe Zers.) (Z., B. 30, 1534). D₂⁵⁶: 1,5306 (Z., B. 35, 2492). a_D: 1° 2′ (1=0,25 dm) (Z., B. 35, 2492).

c) Prä parat von Knoevenagel. B. Aus inaktivem 1-Methyl-cyclohexanol-(3) [erhalten aus inaktivem 1-Methyl-cyclohexanon-(3)] mit rauchender wäßr. Jodwasserstoffsäure im geschlossenen Rohr bei 100° (KNOEVENAGEL, A. 297, 154). — Kp₁₀: 82—83°. D¹⁵: 1,5516.

1¹-Jod-1-methyl-cyclohexan, Jodmethyl-cyclohexan, Hexahydrobenzyljodid $C_7H_{13}I=C_8H_{11}\cdot CH_2I$. B. Aus Cyclohexylcarbinol mit gesättigter Jodwasserstoffsäure zunächst bei 0° und schließlich auf dem Wasserbade (FAWORSKI, BORGMANN, B. 40, 4865). Aus Cyclohexylcarbinol mit Phosphortrijodid in ungefähr 76°/0 Ausbeute oder mit Jod und rotem Phosphor in ungefähr 66°/0 Ausbeute (FREUNDLER, C. r. 142, 344; Bl. [3] 35, 548). — Ziemlich bewegliche Flüssigkeit. Kp₇₄₃: 213° (FA., Bo.); Kp₂₈: 102-104° (FA., Bo.); Kp₁₉: 97-99° (FR., C. r. 142, 345; Bl. [3] 35, 549); Kp₁₉₋₁₃: 88-89° (FR., Bl. [3] 35, 549). D₀°: 1,555 (FA., Bo.). — Gibt mit alkoh. Kalilauge Methylencyclohexan (FA., Bo.). Beim Erhitzen mit Chinolin entsteht 1-Methyl-cyclohexen-(1) (FA., Bo.).

2-Chlor-1-nitroso-1-methyl-cyclohexan $C_7H_{12}ONCl=C_6H_9Cl(NO)\cdot CH_3$. Als solches ist vielleicht das Nitrosochlorid des 1-Methyl-cyclohexens-(1) (S. 67) aufzufassen.

1-Nitro-1-methyl-cyclohexan $C_7H_{18}O_2N=C_8H_{10}(NO_2)\cdot CH_3$. Erstarrt in der Kälte zur glasigen Masse vom Schmelzpunkt — 71°; Kp_{40} : $109-110^\circ$; D_0° : 1,0367; D_0^∞ : 1,025 (Markownikow, Tscherdynzew, 32, 302; C. 1900 II, 630).

1¹-Nitro-1-methyl-cyclohexan, Cyclohexylnitromethan $C_7H_{13}O_2N=C_6H_{11}\cdot CH_2\cdot NO_2$. B. Aus Jodmethyl-cyclohexan mit Silbernitrit (Zelinsky, B. 41, 2678). — Kp₁₀: 98°. D*: 1,0473. n**: 1,4688. Ziemlich leicht löslich in Alkalien mit goldgelber Farbe. Wird aus seinen Salzen durch Säuren in der labilen aci-Form als goldgelbes Öl ausgeschieden, das mit FeCl $_3$ eine rotviolette Färbung gibt und bei mehrtägigem Stehen in die stabile Form übergeht.

3. 1.1-Dimethyl-cyclopentan $C_7H_{14} = \frac{H_2C \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_3} \cdot C(CH_3)_2$. B. Aus dem 2-Brom-

1.1-dimethyl-cyclopentan (s. u.) in siedendem $80 \, {}^{9}/_{0}$ igem Alkohol mit einem Kupferzinkpaar (KISHNER, \mathbb{H} . 37, 514; C. 1905 Π , 762), ebenso aus dem 2-Jod-1.1-dimethyl-cyclopentan (s. u.) (K., \mathbb{H} . 40, 1007; C. 1908 Π , 1859). Aus 1.1-Dimethyl-cyclopenten-(2) (S. 70) mit Wasserstoff nach dem Verfahren von Sabattieb ei 155 9 (K., \mathbb{H} . 40, 1007; C. 1908 Π , 1859). — Flüssig. Kp₇₆₅: 87,8—87,9 9 ; Kp₇₆₂: 88 9 ; \mathbb{D}_{0}^{8} : 0,7547; \mathbb{n}_{0}^{8} : 1,4131 (K., \mathbb{H} . 40, 1007; C. 1908 Π , 1859). — Wird von Brom, konz. Salpetersäure und wäßr. Kaliumpermanganatlösung nicht verändert (K., \mathbb{H} . 37, 514; C. 1905 Π , 762).

2-Brom-1.1-dimethyl-cyclopentan $C_7H_{13}Br = C_5H_7Br(CH_3)_2$. Zur Konstitution vgl. KISHNER, \Re . 40, 999; C. 1908 II, 1860. — B. Beim Erwärmen von Dimethyl-cyclobutyl-carbinol (Syst, No. 502) mit rauchender Bromwasserstoffsäure auf 100°, neben einem isomeren, durch alkoh. Kalilauge leicht verseifbaren Bromid (K, \Re . 37, 511; 40, 999; C. 1905 II, 762; 1908 II, 1859). — Kp_{757} : 167°; D_7^{80} : 1,2562; n^{20} : 1,4796 (K., \Re . 37, 512; C. 1905 II, 762). — Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 1.1-Dimethyl-cyclopenten (2) (K., \Re . 40, 1000; C. 1908 II, 1859).

2-Jod-1.1-dimethyl-cyclopentan C, $H_{13}I=C_5H_7I(CH_3)_2$. B. Durch Sättigen von Dimethyl-cyclobutyl-carbinol mit Jodwasserstoff bei 0^0 (K., \Re . 40, 1005; C. 1908 II, 1859). — Kp₄₀: 98—99°. D₀°: 1,5020. n_0^{50} : 1,5240. — Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 1.1-Dimethyl-cyclopenten-(2).

4. 1.2-Dimethyl-cyclopentan $C_7H_{14} = \frac{H_2C \cdot CH(CH_3)}{H_2C - CH_2} \cdot CH \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 1.1-Dimethyl-cyclopenten-(2) (S. 70) mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) auf 200—210° (KISHNER, \Re . 40, 1008; C. 1908 II, 1859). Durch Reduktion von 1.2-Dimethyl-cyclopenten-(1) (S. 70) mit Wasserstoff nach dem Verfahren von Sabatter bei 155° (K., \Re . 40, 1014; C. 1908 II, 1859). — Flüssig. Kp₇₆₂: 92,7—93°. D₀²⁰: 0,7534. n_D²⁰: 1,4126.

1.2-Dibrom-1.2-dimethyl-cyclopentan $C_7H_{12}Br_3 = C_5H_6Br_2(CH_3)_2$. B. Aus 1.2-Dimethyl-cyclopenten-(l) und Brom (K., 3K. 40, 694, 1010; C. 1908 II, 1342, 1859). — Nadeln. F: 113-1140.

- 5. 1.3-Dimethyl-cyclopentan $C_7H_{14} = \underbrace{CH_3 \cdot HC \cdot CH_2}_{H_3C \cdot CH_2}CH \cdot CH_3$.
- a) Rechtsdrehende Form $C_7H_{14}=C_8H_8(CH_3)_2$. B. Aus linksdrehendem 1-Jod-1.3-dimethyl-cyclopentan (s. u.) in einer bei 0° gesättigten Lösung von Jodwasserstoff in Eisessig mit Zinkstaub unter Kühlung (Zelinsky, B. 35, 2678). Flüssig. Kp₇₅₅: 90,5—91°. D_4^{18} : 0,7497. n_D^{18} : 1,4110. $[\alpha]_D$: +1,78°.
- 1-Jod-1.3-dimethyl-cyclopentan $C_7H_{13}I=C_5H_7I(CH_3)_2$. B. Aus rechtsdrehendem 1.3-Dimethyl-cyclopentanol-(I) (Syst. No. 502) mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) bei gewöhnlicher Temp. (Z., B. 35, 2678). $-\alpha_0$: -2^0 39′ (1=0,25 dm).
- b) Inaktive Form $C_7H_{14}=C_5H_8(CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von Dimethyl-cyclobutyl-carbinol (Syst. No. 502) mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,9) bei 225° (Kishner, H. 37, 516; C. 1905 II, 762). Man führt 1.3-Dimethyl-cyclopentanol-(2) (Syst. No. 502) durch Erwärmen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) auf 100° in das entsprechende Jodid über und erhitzt dieses mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) auf 220° (Zelinsky, Rudsky, B. 29, 404) oder reduziert es nach der Methode von Zelinsky mit Zink-Palladium (Z., B. 35, 2678). Kp₇₅₁: $91-91,5^\circ$ (korr.); D_4^{4} : 0.7410; n_5^{5} : 1.4066 (Z.). Kp₇₅₅: $94-95^\circ$; D_5^{5} : 0.7563; n_5^{5} : 1.4144 (K.). Molekulare Verbrennungswärme bei konst. Vol.: 1099,5 Cal. (Subow, H. 33, 722; C. 1902 I, 161).
 - $\textbf{6. Propylcyclobutan, a-Cyclobutyl-propan C_7H$_{14}$=H_2$C<$\frac{CH$_2$}{CH$_3$}$CH\cdot CH$_2\cdot CH$_2\cdot CH$_3.}$

1¹-Brom-1-propyl-cyclobutan, [a-Brom-propyl]-cyclobutan $C_7H_{13}Br = C_4H_7 \cdot CHBr \cdot CHBr$ CH₂·CH₃. B. Aus Athyl-cyclobutyl-carbinol (Syst. No. 502) mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,83) (PERKIN, SINGLAIR, Soc. 61, 58). - Flüssig. Kp₁₂₀: 110°.

1¹-Jod-1-propyl-eyelobutan, [a-Jod-propyl]-eyelobutan $C_7H_{12}I=C_4H_7\cdot CHI\cdot CH_2\cdot CH_8$. Aus Athyl-eyelobutyl-earbinol mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) (Perkin, Singlair, Soc. 61, 57). — Flüssig. Kp₈₀: 105—107°.

- 7. 1-[1¹-Metho-propyl]-cyclopropan, β -Cyclopropyl-butan, Methyl-äthyl-cyclopropyl-methan $C_7H_{14} = \frac{H_2C}{H_2C}CH \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3.$
- 1¹-Chlor-1-[1¹-metho-propyl]-cyclopropan, β -Chlor- β -cyclopropyl-butan $G_7H_{13}Cl=C_3H_5\cdot CCl(CH_3)\cdot C_3H_5$. B. Aus Methyl-äthyl-cyclopropyl-carbinol und rauchender Salzsäure (Bruylants, C. 1909 I, 1859; R. 28, 225). Flüssig. Kp: 150—153°. D²: 0,9391.
- 1¹-Brom-1-[1¹-metho-propyl]-cyclopropan, β-Brom-β-cyclopropyl-butan $C_2H_{13}Br = C_3H_5 \cdot CBr(CH_3) \cdot C_2H_5$. B. Aus Methyl-āthyl-cyclopropyl-carbinol und rauchender Bromwasserstoffsäure (Br., C. 1909 I, 1859; R. 28, 225). Leicht veränderliche Flüssigkeit. Kp₇₆₆: 167—168°. D²⁰: 1,1938. Beim Erhitzen mit festem Kaliumhydroxyd im Einschlußrohr auf 170° entsteht Methopropenyl-cyclopropan CH₃·CH:C(CH₃)·C₃H₅ (S. 70).

1¹-Jod-1-[1¹-metho-propyl]-eyelopropan, β-Jod-β-eyelopropyl-butan $C_7H_{13}I=C_8H_5\cdot CI(CH_3)\cdot C_2H_5$. B. Aus β-Brom-β-eyelopropyl-butan (s. o.) mit Natriumjodid in Methylalkohol (Br., C. 1909 I, 1859; R. 28, 225). — Kp₅₅: 128—130°. D²⁰: 1,3499.

8. Kohlenwasserstoff C₇H₁₄ von fraglicher Konstitution. V. In der Fraktion 91-93° des kaukasischen Erdöls (Markownikow, Laskowsky, B. 30, 976). — Gibt beim Nitrieren, neben anderen Produkten, einen tertiären Nitrokohlen wasserstoff C,H₁₃O₂N (Kp₄₀: 98-99°), aus welchem ein Amin (Kp: 131-132°, D³; 0,8299) und weiter mit NaNO₃ ein tertiärer Alkohol (Kp: 144-145°) dargestellt wurden.

6. Kohlenwasserstoffe C_8H_{16} .

- 1. Cyclooctan, Oktamethylen C₈H₁₆ = H₂C< CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂. B. Durch Überleiten von β-Cyclooctadien (S. 116) im Wasserstoffstrom über Nickel, das auf 180° erhitzt ist, neben einem etwas niedriger siedenden, nicht krystallisierenden Anteil von der gleichen Zusammensetzung (WILLSTÄTTER, VERAGUTH, B. 40, 968; vgl. W., KAMETAKA, B. 41, 1484). Krystalle. Riecht inensiv campherartig (W., V.). F: 9,5-11,5°; Kp₇₂₀: 146,3-148° (korr.); D⁶₂: 0,849; D⁶⁰₂: 0,833 (W., V.). Isomerisiert sich beim Leiten mit Wasserstoff über Nickel bei 205-210°, wobei hauptsächlich Dimethylcyclohexane und daneben vielleicht alkylierte Cyclopentane zu entstehen scheinen (W., K.). Gibt beim Erhitzen mit HNO₃ reichlich Korksäure und etwas β-Methyl-adipinsäure (?) (W., V.).
- 1.4- oder 1.5-Dibrom-cyclooctan (oder Gemisch beider), α-Cyclooctadien-bis-hydrobromid C₃H₁₄Br₂. B. Neben geringen Mengen eines Bicycloocten-hydrobromids (S. 76) durch Einw. von Bromwasserstoff-Eisessig bei —10° auf das zu ca. 80°/₀ aus Cyclooctadien-(1.5) (vgl. Harries, B. 41, 672), zu ca. 20°/₀ aus einem Bicycloocten bestehende Produkt der erschöpfenden Methylierung des N-Methyl-granatanins (Syst. No. 3047) (Will-Stätter, Veraguth, B. 40, 962; vgl. W., Kametaka, B. 41, 1482). Ziemlich dickflüssiges, süßlich riechendes, farbloses öl. Kp_{12,5}: 150—151° (kort.); D^o₁: 1,662; mischbar mit Äther, Chloroform, Aceton, Gasolin, Eisessig usw. (W., V.). Wird bei Luftzutritt hellrosa bis dunkelstahlblau, fluoresciert dann und zeigt rotviolette Oberflächenfarbe (W., V.). Gibt mit Brom Tetrabromeyclooctan neben nicht krystallisierenden Produkten (W., V.). Beim Erhitzen mit Ätzkali oder Chinolin auf 200°, schließlich 220° entsteht β-Cyclooctadien, beim Erhitzen mit Chinolin auf 250—300° Naphthalin neben β-Cyclooctadien (W., V.).

Tetrabromcyclooctan $C_8H_{12}Br_4$. B. Aus a-Cyclooctadien-bis-hydrobromid und überschüssigem Brom bei Gegenwart von Jod oder Eisen, neben überwiegenden Mengen nicht krystallisierender Substanz (W., V., B. 40, 963). — Prismen (aus Äther). F: 132,5°. Löslich in 10-12 Tln. heißem, schwer löslich in kaltem Alkohol, sehr leicht in CS_2 , leicht in Essigester, ziemlich leicht in Äther, ziemlich schwer in Gasolin. — Ist gegen KMnO₄ beständig.

- 2. Methylcycloheptan $C_8H_{16} = \frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2} \cdot CH \cdot CH_3$. B. Aus 1-Jod-1-methylcycloheptan durch Reduktion mit Zink und Eisessig-Jodwasserstoff (Zelinsky, \mathcal{H} . 37, 962; Bl. [4] 2, 1319). Kp: 134° (korr.). D_4^{μ} : 0,7981. n_5^{μ} : 1,4390.
- 1-Jod-1-methyl-cycloheptan $C_8H_{15}I=C_7H_{12}I\cdot CH_3$. B. Aus 1-Methyl-cycloheptanol-(1) (Zelinsky, 3f. 37, 962; Bl. [4] 2, 1319). Kp₁₄: 97—98° (geringe Zers.).
- 3. Äthylcyclohexan $C_8H_{16} = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > CH \cdot C_2H_5$. B. Aus Chlor- oder Jodcyclohexan und Zinkdiāthyl, neben reichlichen Mengen Cyclohexen, Äthylen und Grenzkohlenwasserstoffen (Kurssanow, B. 32, 2973; \mathcal{H} . 31, 534). Entsteht neben etwas Methylcyclohexan durch katalytische Hydrierung mit Nickel aus Äthylbenzol gegen 180° (Sabatter, Senderens, C. r. 132, 568, 1255; A. ch. [8] 4, 365), aus Styrol gegen 160° (Sa., Se., C. r. 132, 1255; A. ch. [8] 4, 368), aus Phenylacetylen gegen 180° (Sa., Se., C. r. 135, 88; A. ch. [8] 4, 369). Heliotropähnlich riechende Flüssigkeit (Sa., Se., C. r. 135, 88). Kp: 130° (korr.) (Sa., Se., C. r. 132, 1255; A. ch. [8] 4, 366); Kp₇₅₅: 132—133° (K.). D²/₄: 0,8025 (Sa., Se., C. r. 132, 1255; A. ch. [8] 4, 366); D²/₆: 0,7913; D²/₆: 0,7772 (K.).
- 4. 1.1-Dimethyl-cyclohexan $C_8H_{16}=H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > C(CH_3)_2$. B. Aus 3-Bromoder 3-Jod-1,1-dimethyl-cyclohexan durch Erhitzen mit Zinkstaub und Alkohol (Crossley, Renouf, Soc. 87, 1497). Farblose, stark lichtbrechende, geraniumartig riechende Flüssigkeit. Kp₇₆₈: 120°. Di: 0,7947; Dis: 0,7864; Dis: 0,7798. $n_{cr}^{15.5}$: 1,42958; $n_{cr}^{15.5}$: 1,44203. Magnetische Rotation: C., R., Soc. 87, 1491. Liefert bei der Oxydation mit rauchender Salpetersäure β - β -Dimethyl-adipinsäure.
- 3-Brom-1.1-dimethyl-cyclohexan $C_8H_{15}Br=C_6H_9Br(CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen von 1.1-Dimethyl-cyclohexanol-(3) mit rauchender Bromwasserstoffsäure auf 100° (C., R., Soc. 87, 1497). Farblose Flüssigkeit. Kp₅₀: 98,5° (C., R., Soc. 87, 1497). Liefert beim Erhitzen mit Zinkstaub und Alkohol 1.1-Dimethyl-cyclohexan (C., R., Soc. 87, 1497). Mit alkoh. Kalilauge entsteht ein Gemisch von 1.1-Dimethyl-cyclohexen-(3) und 1.1-Dimethyl-cyclohexen-(2) (C., R., Soc. 89, 1556).

- x.x-Dibrom-1.1-dimethyl-cyclohexan $C_6H_{14}Br_2=C_6H_8Br_2(CH_3)_2$. B. Aus (nicht einheitlich dargestelltem) 1.1-Dimethyl-cyclohexadien-(2.5) (S. 118) und rauchender Bromwasserstoffsäure in Eisessig bei 12-stdg. Stehen (C., R., Soc. 93, 648). Gelbliche, stark lichtbrechende, terpentinartig riechende Flüssigkeit. Kp₂₅: 137°. Färbt sich beim Stehen schwach violett.
- 2.3.5.6-Tetrabrom-1.1-dimethyl-cyclohexan $C_8H_{12}Br_4=C_8H_6Br_4(CH_3)_2$. B. Aus (nicht einheitlich dargestelltem) 1.1-Dimethyl-cyclohexadien-(2.5) (S. 118) und Brom in Eisessig (C., R., Soc. 93, 650). Rhombische (Pope, Soc. 93, 650) Tafeln (aus Petroläther). F: 102^6 . Leicht löslich in Chloroform, Benzol, löslich in Aceton, Eisessig, Alkohol.
- 3-Jod-1.1-dimethyl-cyclohexan $C_9H_{15}I = C_6H_9I(CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen von 1.1-Dimethyl-cyclohexanol-(3) mit rauchender Jodwasserstoffsäure (Crossley, Benouf, Soc. 87, 1497). Flüssig. Kp₂₇: 104,5°. Liefert beim Erhitzen mit Zinkstaub und Alkohol 1.1-Dimethyl-cyclohexan.
- 5. 1.2-Dimethyl-cyclohexan, o-Xylol-hexahydrid, Hexahydro-o-xylol $C_8H_{16}=H_2C\cdot \frac{CH_2\cdot CH(CH_3)}{CH_2}$ CH·CH₃. B. Man leitet ein Gemisch von o-Xylol und Wasserstoff bei ca. 180° über Nickel (Sabatier, Senderens, C. r. 132, 568, 1255; A. ch. [8] 4, 365, 366). Durch Hydrierung des aus 1.2-Dimethyl-cyclohexanol-(1) durch Zinkchlorid entstehenden Kohlenwasserstoffs C_8H_{14} (8. 73) in Gegenwart von Nickel bei 150° (Sa., Mailhe, C. r. 141, 21; A. ch. [8] 10, 552). Ziemlich angenehm, etwas campherartig riechende Flüssigkeit. Kp: 124° (korr.); D₆: 0,8002 (Sa., M.).
- 1.2.3.4.5.6-Hexachlor-1.2-dimethyl-cyclohexan, o-Xylol-hexachlorid $C_9H_{10}Cl_6=C_6H_4Cl_6(CH_3)_2$. B. Als Nebenprodukt bei der Chlorierung von o-Xylol im Sonnenlicht (RADZIEWANOWSKI, SCHRAMM, C. 1898 I, 1019). Krystalle. F: 194,5°. Kp: 260—265°. Unlöslich in Alkohol und Äther, löslich in Benzol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff.
- 6. 1.3-Dimethyl-cyclohexan, m-Xylol-hexahydrid, Hexahydro-m-xylol $C_8H_{16}=H_2C<\frac{CH(CH_3)\cdot CH_2}{CH_2}$ - $CH\cdot CH_3$. Die 1.3-Dimethyl-cyclohexane verschiedener Herkunft oder verschiedener Darstellungsart können Gemische von Stereoisomeren in wechselnden Mischungsverhältnissen sein und werden deshalb im folgenden getrennt aufgeführt; in manchen der nachfolgend behandelten Präparate werden auch Strukturisomere anwesend gewesen sein.
- a) Erdöl-Oktonaphthen-Präparate. Die Fraktion 115-120° von kaukasischem Petroleum, deren Zusammensetzung ungefähr der Formel C₈H₁₆ entspricht, enthält nach Beilstein, Kurbatow (B. 13, 1820) 1.3-Dimethyl-cyclohexan; sie liefert mit HNO₂ (D: 1,44) Trinitro-m-xylol. Ein von Markownikow, Ogloblin (Ж. 15, 329; B. 16, 1877) aus kaukasischer (Balachany-)Naphtha durch Behandeln der Fraktion 116-120° mit 30°/orauchender Schwefelsäure und Kochen mit Natrium erhaltenes Präparat hatte Kp₇₅₅: 119°, D°: 0,7714, D¹: 0,7582 und lieferte beim Erwärmen mit Salpeterschwefelsäure auf dem Wasserbad etwas Trinitro-m-xylol (vgl. dazu auch Mar., Spady, B. 20, 1851, 1852); ein analoges, von Jakowkin (Markownikow, Ж. 16 II, 294; B. 18 Ref., 186) aus Bibi-Eibat-Naphtha gewonnenes Präparat hatte Kp: 119°, D₀¹s: 0,7503 und gab beim Chlorieren nach Schorlemmes ein Gemisch von Chloriden C₈H₁₆Cl, außerdem ein Produkt von der Zusammensetzung eines Dichlorids C₈H₁₄Cl₂, Kp: 225-235°. Durch Erhitzen von Oktonaphthen aus kaukasischem Petroleum mit Schwefel auf 220° entsteht m-Xylol (Mar., Sp.). Überschüssige rauchende Schwefelsäure erzeugt ein Gemisch von Sulfonsäuren des m-Xylols (Mar., Sp.).

Oktonaphthen aus kalifornischem Petroleum: MABERY, HÜDSON, Am. 25, 253; MAB., SIEPLEIN, Am. 25, 284.

Oktonaphthen aus japanischem Petroleum: MAB. TAKANO, Am. 25, 297.

b) Weitere Präparate.

a) Präparat von Aschan. B. Aus der im kaukasischen Petroleum vorkommenden Heptanaphthencarbonsäure $C_8H_{14}O_2$ (Syst. No. 893) mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) + rotem Phosphor bei 200—240°; Reinigung: durch Erwärmen mit Natrium und Destillation über Natrium (Asoh., B. 24, 2718; vgl. auch Asoh., B. 25, 3665). — Kp₇₄₈: 117—118°; D₀°: 0,7706; D₁°: 0,7580; n₀°: 1,4186 (Asoh., B. 24, 2719). — Reagiert bei Zimmertemperatur nicht mit Brom oder konz. Schwefelsäure. Löslich in überschüssiger rauchender Schwefelsäure unter Bildung eines Gemisches von Sulfonsäuren, aus dem man durch Abspaltung der Sulfonsäuregruppen und nachfolgende Nitrierung Trinitro-m-xylol erhält. — Wird von Aschan für identisch mit dem Oktonaphthen Markownikows (s. o. unter a) gehalten.

β) Präparat von Renard. B. Die bei der Destillation von Harzessenz aus Kolophonium) (Syst. No. 4740) zwischen 90° und 180° übergehende Fraktion wird mit gewöhnlicher und schließlich mit rauchender Schwefelsäure gewaschen und der Rückstand fraktioniert;

die einzelnen Fraktionen werden dann über Natrium destilliert (R., A. ch. [6] 1, 228, 229). Kp: 120-123°. D¹⁹: 0,764. - Gibt mit rauchender Salpetersäure ein Gemisch von Oxalsaure und einer anderen krystallisierten Saure. – Nach Renard identisch mit dem Prod.

von Beilstein, Kurbatow (s. S. 36 unter a).

von Beillsfein, Kurbatow (s. S. 30 unter a).

γ) Präparat von Wreden aus Camphersäure. B. Durch 50-stdg. Erhitzen von 5 g Camphersäure (Syst. No. 965) mit 30 ccm bei 0° gesättigter Jodwasserstoffsäure auf 200° bis 280°; Reinigung: mit konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temp., dann mit Natrium bei 160° (Wr., A. 187, 156; vgl. Weyl., B. 1, 95). — Kp: 115–118° (Weyl.; Wallach, B. 25, 922), 117–120° (Wr.); Kp₇₆₁: 120° (Balbiano, Angeloni, R. A. L. [5] 13 II, 144; G. 35 I, 147); Kp₇₆₀: 117,5–118,5° (korr.) (Lossen, Zander, A. 225, 110). Dg: 0,784; Dg: 0,766 (Wr.); Dg. 0,7741 (Ba., Ang.); ng: 0,7665 (Lo., Za.); ng: 0,764 (Wall.). ng: 1,41900 (Wall.). — Gibt bei gelindem Erwärmen mit überschüssiger HNO₃+HSO. (1: 2 Vol.) Trinitro-m.xylol (Wr.): bei 50.stdg Kochen mit 10 Tln. HNO₂ (D. 1.4) H_2SO_4 (1: 2 Vol.) Trinitro-m-xylol (Wr.); bei 50-stdg. Kochen mit 10 Tln. HNO_3 (D: 1,4) erhält man Glutarsäure und wenig Trinitro-m-xylol (Ba., ANG.) — Wird von Wreden für

identisch mit seinem Präparat aus m-Xylol (s. u. unter ζ) gehalten. ô) Präparat von Marsh, Gardner. B. Durch 40-stdg. Erhitzen von Apocamphersäure (Syst. No. 964) mit Jodwasscrstoffsäure (D: 1,8) und etwas rotem Phosphor auf 2200 bis 280°; Reinigung: durch Destillation über Natrium (M., G., Soc. 69, 84). - Kp: 105-115°.

 Beim Erhitzen mit HNO₃+H₂SO₄ entsteht Trinitro-m-xylol.
 e) Präparat von Lees, Perkin. B. Das Gemisch der stereoisomeren Lactone der 2.4-Dimethyl-cyclohexanol-(4)-carbonsäuren-(1) wird mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und Phosphor 3 Stdn. auf 180° erhitzt; Reinigung: durch Destillation über Natrium (L., P., Soc. 79, 348). — Kp₇₆₀: 119°. — Wird durch Brom bei gewöhnlicher Temp. nicht angegriffen. — Lees, Perkin halten das Produkt für identisch mit den Präparaten aus Camphersäure

und Heptanaphthencarbonsäure (s. o. unter γ und S. 36 unter a).

ζ) Präparat von Wreden aus m-Xylol. B. Durch wiederholtes 50-stdg. Erhitzen von 3 ccm m-Xylol mit 10 ccm bei 0° gesättigter Jodwasserstoffsäure und 0,5 g rotem Phosphor auf 280°; das mit Brom und konz. Schwefelsäure vorgereinigte Produkt wird nach abermaligem Erhitzen mit HI+P schließlich mit Natrium auf 150° erhitzt (Wr., A. 187, 155; vgl. auch Markownikow, B. 30, 1218). - Kp: 115-120°; Do: 0,777 (Wr.). - Brom wird zunächst gelöst und wirkt dann unter HBr-Entwicklung ein (WR.). Reagiert bei Zimmertemperatur nicht mit konz. Schwefelsäure (WR.).

η) Präparat von Sabatier, Senderens. B. Durch Hydrierung von m-Xylol in Gegenwart von Nickel bei ca. 180° (SA., SE., C. r. 132, 568, 1255; A. ch. [8] 4, 365, 366).

- Kp: 121° (korr.). D°: 0,7874.

β) Präparat von Sabatier, Mailhe. B. Durch Hydrierung von 1.3-Dimethyl-

cyclohexen-(3) [erhalten aus 1.3-Dimethyl-cyclohexanol-(1) durch Zinkchlorid] in Gegenwart von Nickel unterhalb 180° (Sa., Ma., C. r. 141, 21; A. ch. [8] 10, 555). — Kp: 119° (korr.) Do: 0,7869. - Nach Sabatier, Mailie identisch mit dem Präparat von Sabatier, Sen-DERENS (s. o.).

ι) Präparat von Skita, Ardan, Krauß. B. Aus 1.3-Dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5) bei der Reduktion durch Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 235° (Sk., Ar., Kr., B.

41, 2941). - Kp: $119-120^{\circ}$. D²⁰: 0,7822.

и) Präparat von Zelinsky aus 1.3-Dimethyl-cyclohexanol-(2). B. Durch Reduktion des aus 1.3-Dimethyl-cyclohexanol-(2) und konz. Jodwasserstoffsäure in der Kälte dargestellten Jodids mit Zink und Salzsäure bei gewöhnlicher Temp.; man reinigt durch Behandeln mit konz. Schwefelsäure und konz. Salpetersäure und destilliert über Natrium (Z., B. 28, 781; 30, 1539; vgl. Markownikow, B. 30, 1213, 1219 Anm.). — Kp₇₈₁: 119,5°; D₀°; 0,7688 (Z., B. 28, 781); D₀°; 0,7687; n₀°; 1,4234 (Z., B. 30, 1539). Molekulare Verbrennungswärme bei konst. Vol.: 1248,1 Cal., bei konst. Druck: 1250,4 Cal. (Subow, 38, 722; C. 1902 I, 161). — Liefert bei der Einw. von Brom und AlBr₃ Tetrabrom·m-xylol; beim Erwärmen mit Salpeterschwefelsäure entsteht Trinitro-m-xylol (Z., B. 28, 782).

A) Präparat von Knoevenagel, Mac Garvey. B. Durch Reduktion von 5-Jod-1.3-dimethyl-cyclohexan mit Zinkstaub und Eisessig (Kn., Mac G., A. 297, 167). Kp₇₈₀: 120° (korr.). D₄: 0,7736. n₁₅: 1,4270. — Gegen KMnO₄ auch beim Erwärmen beständig. Reagiert mit Brom erst beim Erwärmen unter Bromwasserstoffentwicklung. Gibt mit Brom und wenig AlCl₃ Tetrabrom-m-xylol. Konz. Schwefelsäure und konz. Salpetersäure wirken bei gewöhnlicher Temp. nicht ein; beim Erwärmen mit Salpeterschwefelsäure entsteht in geringer Ausbeute Trinitro-m-xylol. — Wird von KNOEVENAGEL für identisch

mit dem Produkt von Zelinsky (s. o. unter ») angesehen.

µ) Präparat von Zelinsky aus rechtsdrehendem 1-Jod-1.3-dimethyl-cyclo-hexan, rechtsdrehendes 1.3-Dimethyl-cyclohexan. B. Aus rechtsdrehendem 1-Jod-1.3-dimethyl-cyclohexan mit Zinkstaub und Eisessig-Jodwasserstoff; Reinigung: durch Behandeln mit H_2SO_4 , HNO_3 und $KMnO_4$ (Z., B. 35, 2680). — Kp_{739} : $119,5-120^{\circ}$. D_4^{∞} : 0,7661; n_2^{∞} : 1,4218; a_0 : 0° 8′ (l=25 mm). Chlor-1.3-dimethyl-cyclohexan vom Siedepunkt 174—176°, Chloroktonaphthen vom Siedepunkt 174—176° $C_8H_{18}Cl$. Einheitlichkeit fraglich. — B. Entsteht neben kleinen Mengen einer niedriger siedenden isomeren Verbindung (s. u.) durch Chlorierung von Oktonaphthen aus Bibi-Eibat-Naphtha (Jakowkin; vgl. Markownikow, \Re . 16 II, 294; B. 18 Ref., 186). — Kp: 174—176°, D_{20}^{20} : 0,9374 (J.). — Einw. von HI: Mar., B. 30, 1219.

Chlor-1.3-dimethyl-cyclohexan vom Siedepunkt 169—171°, Chloroktonaphthen vom Siedepunkt 169—171° $C_8H_{15}Cl$. Einheitlichkeit fraglich. — B. siehe oben. — Kp: 169° bis 171° (Shukowski, \mathcal{H} . 27, 303), 169—172° (Jakowski, vgl. Markownikow, \mathcal{H} . 16 II, 294; B. 18 Ref., 186). D_0° : 0,9433; $D_2^{\circ\circ}$: 0,9247 (Sh.); $D_2^{\circ\circ}$: 0,923 (J.). — Beim Kochen mit Zinkstaub in Benzol entstehen zwei Oktonaphthylene C_8H_{14} (S. 73, 74) und Dioktonaphthylen $C_{16}H_{28}$ (Syst. No. 461) (Sh., \mathcal{H} . 27, 303; B_L . [3] 16, 127).

5-Brom-1.3-dimethyl-cyclohexan $C_8H_{15}Br=C_8H_9Br(CH_3)_2$. B. Aus 1.3-Dimethyl-cyclohexanol-(5) durch Erhitzen mit rauchender Bromwasserstoffsäure (Knoevenagel, Mac Garvey, A. 297, 162). — Kp₆: 67—69°; Kp: 185—190°. D_4^{45} : 1,2037.

Rechtsdrehendes 1.6-Dibrom-1.3-dimethyl-cyclohexan $C_8H_{14}Br_2 = C_8H_8Br_2(CH_3)_2$. Enthielt vielleicht etwas 1.2-Dibrom-1.3-dimethyl-cyclohexan beigemengt. — B. Aus rechtsdrehendem (vielleicht nicht ganz einheitlichem) 1.3-Dimethyl-cyclohexen-(3) (S. 73) und Brom in Chloroform (Zelinsky, Gorsky, B. 41, 2631; \mathbb{H} . 40, 1399; C. 1909 I, 532). — Kp₈₅: 130—135°. a_p : +49.58°. — Gibt bei der Destillation mit Chinolin rechtsdrehendes (vielleicht nicht ganz einheitliches) 1.3-Dimethyl-cyclohexadien-(1.5) (S. 119).

4.5-Dibrom-1.3-dimethyl-cyclohexan $C_8H_{14}Br_2=C_6H_8Br_3(CH_3)_2$. B. Aus 1.3-Dimethyl-cyclohexen-(4) und Brom in Chloroform (Knoevenagel, Mac Garvey, A. 297, 167). — Hellgelbes OI, das beim Aufbewahren grünlich wird. Kp₆: 105—107°. $D_4^{18,5}$: 1,5390.

Rechtsdrehendes 1-Jod-1.3-dimethyl-cyclohexan $C_8H_{15}I=C_6H_9I$ (CH₈)₂. B. Aus rechtsdrehendem 1.3-Dimethyl-cyclohexanol-(1) (F: 71-72°) und Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) (Zelinsky, B. 35, 2680). — Kp₁₆: 83,5-84,5° (geringe Zers.). a_D : +3° 3′ (I=25 mm).

1(?)-Jod-1.3-dimethyl-cyclohexan $C_8H_{15}I = C_6H_9I(CH_3)_2$. B. Neben 1.3-Dimethyl-cyclohexan und etwas 2.4-Dimethyl-cyclohexan-carbonsäure-(1) aus dem Gemisch der stereoisomeren Lactone der 2.4-Dimethyl-cyclohexanol-(4)-carbonsäuren-(1) beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und rotem Phosphor auf 180° (Lees, Perkin, Soc. 79, 348). — Schnell dunkel werdendes Öl. Kp₃₂: 113—115°.

5-Jod-1.3-dimethyl-cyclohexan $C_8H_{15}I=C_8H_9I(CH_3)_2$. B. Aus 1.3-Dimethyl-cyclohexanol-(5) und Jodwasserstoffsäure (Knoevenagel, Mac Garvey, A. 297, 163). — Hellgelbes, an der Luft rötlich werdendes Öl. Kp_{10} : 92—93°. D_1^{45} : 1,4390.

7. 1.4-Dimethyl-cyclohexan, p-Xylol-hexahydrid, Hexahydro-p-xylol C₈H₁₆ = CH₃·HC CH₂·CH₂ CH₃ CH · CH₃. Konfiguration und sterische Einheitlichkeit fraglich. — B. Man führt 1.4-Dimethyl-cyclohexandiol·(2.5) (Syst. No. 549) mit konz. Jodwasserstoffsäure in das entsprechende Jodid über und reduziert dieses mit Zink und Salzsäure in Gegenwart von Palladium und etwas Methylalkohol (Zelinsky, Naumow, B. 31, 3206). Durch Hydrierung des aus 1.4-Dimethyl-cyclohexanol·(1) durch Zinkchlorid entstehenden Kohlenwasserstoffs C₈H₁₄ (S. 74) in Gegenwart von Nickel bei 160° (Sabatier, Mailhe, C. r. 141, 22; A. ch. [8] 10, 558). Durch Hydrierung von p-Xylol in Gegenwart von Nickel bei ca. 180° (Sa., Senderens, C. r. 132, 1254; A. ch. [8] 4, 365, 366). Als Nebenprodukt (außer dem hauptsächlich entstehenden 1-Methyl-4-methoäthyl-cyclohexan und etwas 1-Methyl-4-äthyl-cyclohexan) bei der Hydrierung von p-Cymol in Gegenwart von Nickel unterhalb 250° (Sa., Se.). — Fenchelartig riechende Flüssigkeit (Sa., Se.). Kp: 119° (korr.) (Sa., M.), 120° (korr.) (Sa., Se.); Kp₇₃₂: 119,5—120° (korr.) (Z., N.). D²: 0,7866 (Sa., Se.); Dβ: 0,7861 (Sa., M.); Dβ: 0,7690 (Z., N.). nβ: 1,4244 (Z., N.). Molekulare Verbrennungswärme (bestimmt an dem Präparat von Z., N.) bei konst. Vol.: 1238,9 Cal. (Subow, ℋ. 33, 722; C. 1902 I, 161). Leicht löslich in Salpeterschwefelsäure beim schwachen Erwärmen (Z., N.). — Einw. von Brom bei Gegenwart von AlBr₈ liefert Tetrabrom-p-xylol (Z., N.).

1¹-Brom-1.4-dimethyl-cyclohexan, 1-Methyl-4-(brommethyll-cyclohexan $C_8H_{15}Br=CH_3\cdot C_6H_{16}\cdot CH_2Br$. B. Man löst 4-Methyl-1-methylol-cyclohexan in 2 Vol. einer bei 0° gesättigten Lösung von HBr in Eisessig und erwärmt die Lösung 2 Stdn. auf 100°, dann 1 Stde. auf 120° (Perkin, Pope, Soc. 93, 1078). — Öl. Kp₁₅₀: 135—137°.

1.2-Dibrom-1.4-dimethyl-cyclohexan $C_8H_{14}Br_2 = C_6H_8Br_2(CH_3)_2$. B. Aus 1.4-Dimethyl-cyclohexen-(1) und Brom in Chloroform (Zelinsky, Gorsky, B. 41, 2633; \Re . 40, 1401; C. 1909 I, 532). — Zersetzt sich beim Destillieren. — Gibt bei der Destillation mit Chinolin (vielleicht nicht ganz einheitliches) 1.4-Dimethyl-cyclohexadien-(1.5).

2.5-Dibrom-1.4-dimethyl-cyclohexan $C_8H_{14}Br_2=C_8H_8Br_2(CH_3)_9$. B. Aus 1.4-Dimethyl-cyclohexandiol-(2.5) durch kurzes Erhitzen mit bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure auf 100° (Zelinsky, Naumow, B. 31, 3206; vgl. Baeyer, B. 25, 2122). — Von den erhaltenen zwei stereoisomeren Modifikationen ist die eine flüssig, die andere bildet (leicht sublimierende) Krystalle vom Schmelzpunkt 93—94° (Z., N.). — 2.5-Dibrom-1.4-dimethyl-cyclohexan gibt beim Erwärmen mit Chinolin 1.4-Dimethyl-cyclohexadien-1.4 (?) (S. 120) (B.).

8. Methoāthylcyclopentan $C_8H_{16} = \frac{H_2C \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2}CH \cdot CH(CH_1)_2$.

- 3-Brom-1-methoäthyl-cyclopentan $C_3H_{15}Br=C_5H_8Br\cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen von 1-Methoäthyl-cyclopentanol-(3) (Syst. No. 502) mit konz. wäßr. Bromwasserstoffsäure auf 100° (Bouveault, Blanc, C. r. 147, 1315). Farblose Flüssigkeit. Kp₁₈: 82°. Schwerer als Wasser.
- 9. 1-Methyl-2-äthyl-cyclopentan $C_8H_{16} = \frac{H_2C \cdot CH(C_2H_5)}{H_2C CH_2}CH \cdot CH_3$. B. Durch 12-stdg. Erhitzen von 2¹-Jod-1-methyl-2-äthyl-cyclopentan mit höchst konz. Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf 240–250° (Marshall, Perkin, Soc. 57, 250). Flüssig. Kp: 124°.
- 2¹-Jod-1-methyl-2-äthyl-cyclopentan, 1-Methyl-2-[a-jod-äthyl]-cyclopentan $C_8H_{18}I=CH_3\cdot C_5H_8\cdot CHI\cdot CH_8$. Bei ¹/2-stdg. Kochen von 1-Methyl-2-[äthylol- (2^1)]-cyclopentan (Syst. No. 502) mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) (Marshall, Perkin, Soc. 57, 249). Flüssig. Kp₉₀: 155—160° (geringe Zers.).
- 10. 1-Methyl-3-äthyl-cyclopentan $C_8H_{16}=\frac{C_2H_5\cdot HC\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH_3\cdot Rechts-drehende Form. B. Man führt 1-Methyl-3-äthyl-cyclopentanol-(3) [erhalten aus rechts-drehendem 1-Methyl-cyclopentanon-(3) und Athylmagnesiumjodid] durch Einw. von Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) bei gewöhnlicher Temp. in 3-Jod-1-methyl-3-äthyl-cyclopentan über und reduziert dieses mit Zinkstaub und HI in Eisessig (Zelinsky, B. 35, 2679). Kp₇₅₆: 120,5—121°. <math>D_4^{ss}$: 0,7669. n_5^{ss} : 1,4214. $[a]_0$: +4,34°.
- 11. 1.1.2-Trimethyl-cyclopentan, Dihydroisolaurolen $C_8H_{16} = H_2C \cdot CH(CH_3)$. Von Bredt (A. 299, 162 Anm.) als Muttersubstanz aller wahren $H_2C CH_2$ C(CH_3). Von Bredt (A. 299, 162 Anm.) als Muttersubstanz aller wahren $H_2C CH_2$ Camphocean" genannt. B. Beim Schütteln von Isolaurolen (S. 74) mit konz. Schwefelsäure (Zelinsky, Lepeschkin, H. 33, 555, 559; C. 1902 I, 33; A. 319, 315; vgl.: Maquenne, C. r. 114, 920; Blanc, Bl. [3] 19 701). Beim Erhitzen von Isolaurolen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) auf 200° (Z., L.). Aus flüssigem Isolaurolen-hydrojodid durch Reduktion mit Zink-Palladium und konz. Salzsäure in Gegenwart von Methylalkohol (Z., L.) oder mit Zinkstaub und Alkohol (Crossley, Renout, Soc. 89, 43). Campherartig riechende Flüssigkeit. Kp_{750} : 113—113,5° (C., R.); Kp; 114° (Z., L.). D_1 : 0,7847; D_2 : 0,7762 (C., R.); D_1 : 0,77463 (C., R.); D_2 : 0,7728 (Z., L.). D_2 : 1,4238 (Z., L.); D_3 : 1,42244; D_4 : 1,43498 (C., R.; vgl. Eljeman, C. 1907 II, 1210). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Vol.: 1252,8 Cal. (Subow, H. 33, 722; C. 1902 I, 161). Magnetische Drehung: C., R. Liefert bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure a.a-Dimethyl-glutarsäure (C., R.).
- 2- oder 3-Brom-1.1.2-trimethyl-cyclopentan oder Gemisch beider, flüssiges Isolaurolen-hydrobromid C_8H_{18} Br = C_5H_6 Br(CH_9)₃. B. Durch 8-stdg. Erhitzen von Isolaurolen mit überschüssiger, bei 0^9 gesättigter Bromwasserstoffsäure auf 140^9 im geschlossenen Rohr (Zelinsky, Lepeschkin, 3K. 33, 553; C. 1902 I, 33; A. 319, 309). Farblose Flüssigkeit; färbt sich allmählich unter Zers. grünlich. Kp₁₈: $70-71^9$.
- 2.3-Dibrom-1.1.2-trimethyl-cyclopentan, Isolaurolen-dibromid $C_8H_{14}Br_2=C_5H_5Br_2(CH_8)_3$. B. Aus Isolaurolen und Brom in Chloroform (Crossley, Renour, Soc. 89, 42; Blanc, Bl. [4] 5, 27). Krystalle (aus Methylalkohol). F: 98° (B.), 80–85° (C., R.). Sehr leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln (C., R.).
- 2- oder 3-Jod-1.1.2-trimethyl-cyclopentan oder Gemisch beider, flüssiges Isolaurolen-hydrojodid $C_8H_{15}I=C_5H_6I(CH_8)_3$. B. Durch 6-stdg. Erhitzen von Isolaurolen mit überschüssiger Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) auf 120° im geschlossenen Gefäß (Zelinsky, Lepeschkin, H. 33, 554; C. 1902 I, 33; A. 319, 309). Farblose Flüssigkeit. Kp₁₅₋₁₇: $75-80^{\circ}$ (Z., L.); Kp₃₃: $101,5^{\circ}$ (Crossley, Renouf, Soc. 89, 43). Liefert durch Reduktion

mit Zinkstaub und Alkohol (C., R.) oder mit Zink-Palladium und konz. Salzsäure in Gegenwart von Methylalkohol (Z., L.) Dihydroisolaurolen. Beim Erhitzen mit Diäthylanilin entsteht Isolaurolen (Z., L.; C., R.).

1.2.3-Trimethyl-cyclopentan, Dihydrolaurolen C₈H₁₆ =

CH₃·HC·CH(CH₃) CH·CH₃. Zur Konstitution vgl. Eijkman, Chemisch Weekblad 3, 693; 4, 50; С. 1907 II, 1209. — В. Aus Laurolen-hydrojodid durch Reduktion mit Zink-Palladium und konz. Salzsäure in Gegenwart von Methylalkohol oder mit Zinkstaub und Alkohol (Zelinsky, Lepeschkin, Ж. 33, 560; С. 1902 I, 33; А. 319, 317; Свозулеу, Renouf, Soc. 89, 27, 40). — Campherartig riechende Flüssigkeit. Kp_{760} : 111,5—114° (C., R.); Kp: 114—115° (Z., L.). D_{*}^{i} : 0,7718; D_{0}^{ig} : 0,7633; $D_{*}^{ig,5}$: 0,7588 (C., R.); D_{*}^{ig} : 0,7688 (Z., L.). n_{0}^{ig} : 1,4230 (Z., L.); $n_{\alpha}^{ig,8}$: 1,41424; $n_{\alpha}^{ig,8}$: 1,42591 (C., R.; vgl. E.). Magnetische Drehung: C., R. - Liefert bei der Oxydation mit Salpetersäure Oxalsäure (C., R.).

1- oder 2-Jod-1.2.3-trimethyl-cyclopentan oder Gemisch beider, Laurolen-hydrojodid $C_8H_{15}I=C_5H_6I(CH_8)_8$. B. Durch 6-stdg. Erhitzen von rechtsdrehendem Laurolen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,97) im Wasserbad (Zelinsky, Lepeschkin, H. 33, 557; C. 1902 I, 33; A. 319, 313; Crossley, Renour, Soc. 89, 40). — Kp₁₅: 69 6 (Z., L.); Kp₃₃: 101—106 6 (C., R.). — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Alkohol oder mit Zink-Palladium und konz. Salzsäure in Gegenwart von Methylalkohol Dihydrolaurolen (Z., L.; C., R.). Durch Erhitzen mit Dimethylanilin entsteht inaktives Laurolen (Z., L.).

 $\label{eq:local_total_$

11-Chlor-1-athopropyl-cyclopropan, γ -Chlor- γ -cyclopropyl-pentan $C_8H_{15}Cl=$ $C_3H_5 \cdot CCl(C_2H_5)_3$. B. Aus Diäthyl-cyclopropyl-carbinol und rauchender Salzsäure (Bruylants, C. 1909 I, 1859; R. 28, 220). — Farblose Flüssigkeit. Kp: $160-166^{\circ}$. D²⁰: 0,9407.

 1^{1} -Brom-1- \ddot{a} thopropyl-cyclopropan, γ -Brom- γ -cyclopropyl-pentan $C_{s}H_{1s}Br=$ C₃H₅·CBr(C₂H₅)₂. B. Aus Diāthyl-cyclopropyl-carbinol und rauchender Bromwasserstoff-säure (Br., C. 1909 I, 1859; R. 28, 220). — Farblose am Licht veränderliche Flüssigkeit, Kp₇₅₆: 186–187°. D²⁰: 1,1479. — Bei Einw. von alkoh. Kalilauge entstehen γ -Cyclopropyl- β -amylen (?) und wenig 1-Äthoxy-1-äthopropyl-cyclopropan $\frac{\text{H}_2\text{C}}{\text{H}_2\text{C}}$ C(O·C₂H₅)·CH(C₂H₆)₂ (?).

1¹-Jod-1-äthopropyl-cyclopropan, γ -Jod- γ -cyclopropyl-pentan $C_8H_{15}I=C_3H_5$ -CI(C_2H_5)₂. B. Aus γ -Brom- γ -cyclopropyl-pentan und Natriumjodid in Methylalkohol (Be., C. 1909 I, 1859; R. 28, 221). — Am Licht sich rasch bräunende Flüssigkeit. Kp₅₅: 152°. D20: 1,3357. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther.

- 14. Isooktonaphthen C₈H₁₈. V. Im kaukasischen Petroleum (Putrochin, vgl. Mar-коwnikow, Ж. 16 II, 295; В. 18 Ref., 186); man reinigt durch wiederholtes Destillieren über Natrium und Behandeln mit rauchender Schwefelsäure bei 40° (Pu.). - Flüssig. Kp: $122-123^{\circ}$; D_0° : 0,77665; D_0° : 0,7637 (Pv.). — Bei der Chlorierung entstehen zwei Chlorisooktona phthene $C_8H_{15}Cl$, von denen das eine Kp: 176—179°, D_0° : 0,9680, D_{∞}° : 0,9578, das andere Kp: 179—182°, D_0° : 0,9734, D_{∞}° : 0,9579 zeigt (Pautinsky, Dissert. [Moskau 1886]; zitiert nach Aschan, Chemie der alicyclischen Verbindungen [Braunschweig 1905], S. 606).
- Santoren C₈H₁₈. B. Aus dem Santoron C₈H₁₄O (Syst. No. 612) durch Reduktion mit Jodwasserstoffsäure, Jod und rotem Phosphor (Francesconi, G. 29 II, 249). — Aromatisch-petroleumähnlich riechende Flüssigkeit. Kp: 133—134°.

7. Kohlenwasserstoffe C_9H_{18} .

 $\label{eq:cyclonoman} \textit{Cyclononan, Enneamethylen} \quad \text{C_9H_{18}} = \frac{\text{H_2C} - \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{CH}_2$}{\text{$H_2$C} - \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{CH}_2$} \text{CH}_2.$ reduziert Cyclononanon mit Natrium in wäßr. Äther, erhitzt den gebildeten (nicht rein isolierten) Alkohol mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) auf 100° und reduziert das entstandene Jodid mit Zinkstaub und Eisessig-Jodwasserstoff und darauf noch mit Natrium in siedendem Alkohol (Zelinsky, B. 40, 3279). - Kp: 170-1720. D.: 0,7733. n.: 1,4328. - Reagiert kaum mit KMnO. Brom wirkt substituierend.

- 2. Äthylcycloheptan, Äthylsuberan $C_9H_{18}=\frac{H_2C\cdot CH_2\cdot CH_2}{H_2C\cdot CH_2\cdot CH_2}$ $CH\cdot C_2H_5$. B. Durch vorsichtige Zugabe von 57 g Suberylbromid zu 50 g Zinkdiäthyl bei Wasserbadtemperatur (Markownikow, Jakub, H. 34, 914; C. 1903 I, 568). Farblose Flüssigkeit. Kp₇₄₀: 163° bis 163,5°. D°: 0,8299; D°°: 0,8152. Rote rauchende Salpetersäure liefert Pimelinsäure, Oxalsäure und Essigsäure.
- 3. 1.2-Dimethyl-cycloheptan (?) C₃H₁₈= $\frac{\text{H}_2\text{C}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{CH}(\text{CH}_3)}{\text{H}_2\text{C}-\text{CH}_2-\text{CH}_2}$ CH·CH₃ (?). Zur Konstitution vgl. Aschan, Chemie der alicyclischen Verbindungen [Braunschweig 1905], S. 855. B. Man führt 1.2-Dimethyl-cycloheptandiol-(1.2) (Syst. No. 549) [dargestellt durch Reduktion von Nonandion-(2.8) mit Natrium] durch 2-stdg. Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) auf 100° in 2-Jod-1.2-dimethyl-cyclohexanol-(1) (Syst. No. 502) über und reduziert dieses durch 8-10-stdg. Erhitzen mit viel Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und etwas rotem Phosphor auf 230-260° (KIPPING, PERKIN, Soc. 59, 227). Farblose, petroleumartig riechende Flüssigkeit. Kp: 153°.
- 1.2-Dibrom-1.2-dimethyl-cycloheptan $C_9H_{16}Br_2=C_7H_{10}Br_2(CH_3)_2$. B. Aus 1.2-Dimethyl-cycloheptandiol-(1.2) (Syst. No. 549) in viel Chloroform mit PBr_5 (K., P., Soc. 59, 220). Dickes, unangenehm süßlich riechendes Öl. Unlöslich in Wasser, mischbar mit den organischen Lösungsmitteln.
- 4. Propylcyclohexan C₉H₁₈ = H₂C CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃. B. Aus Propylzinkjodid (dargestellt durch Erwärmen von 200 g Propyljodid mit 400 g Zinkspänen und 10 g Zink-Natrium auf dem Wasserbad) und 72 g Chlorcyclohexan bei 55—60°, schließlich bei 80°; man zersetzt nach Beendigung der Reaktion mit Eis und destilliert mit Wasserdampf (Kurssanow, JR. 31 II, 161; 33, 410; B. 34, 2035; C. 1901 II, 544). Durch 24-stdg. Erhitzen von 0,6 ccm Propylbenzol mit 20 ccm Jodwasserstoffsäure (D über 2) auf 270—280° (Tschttschibabin, JR. 26, 41; C. 1894 I, 1028). Aus Propylbenzol und Wasserstoff durch Überleiten über fein verteiltes Nickel bei etwa 180° (Saratier, Senderens, C. r. 132, 568, 1254; A. ch. [8] 4, 364, 367). Entsteht in kleiner Menge beim Erhitzen von Tetrahydrochinolin mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und rotem Phosphor auf 300—310° (Bamberger, Lengfeld, B. 23, 1158; Ba., Williamson, B. 27, 1465, 1477). Petroleumähnlich riechende Flüssigkeit. Kp: 140—142° (Tsch.), 153—154° (korr.) (Sa., Se.); Kp₇₃₀: 155—156° (Ku.). D;: 0,7819; D;): 0,7671 (Tsch.); D;: 0,7996; D;0: 0,7865 (Ku.); D°: 0,8098, D;: 0,8091 (Sa., Se.). Rauchende Salpetersäure ist bei 0° wirkungslos; Salpetersäure (D: 1,53) löst den Kohlenwasserstoff bei gewöhnlicher Temp, langsam (Ku.). Beim Behandeln mit Brom + AlBr₈ entsteht eine kleine Menge bei 230° schmelzender Krystalle C₀H₀Br₃ (Tribrompseudocumol?) (Tsch.).
- 5. Methoäthylcyclohexan, Cumolhexahydrid, Hexahydrocumol, Normenthan C₉H₁₈ = H₂C<\frac{CH₂}{CH₂}CH\cdot CH(CH₃)₂. B. Aus J¹-Brom-1-methoäthyl-cyclohexan durch Reduktion zuerst mit Zinkstaub und Eisessig, dann mit Natrium und Alkohol (Marsubara, Perkin, Soc. 87, 671). Durch Hydrierung von Cumol mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei ca. I80° (Sabatier, Senderens, A. ch. [8] 4, 367). Durch mebrfache Reduktion von Isopropenylbenzol mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 180—190° (Tiffeneau, A. ch. [8] 10, 161). Soll sich nach Remard (A. ch. [6] 1, 223, 229; vgl. Kelber, B. 19, 1970) bei der trocknen Destillation von Kolophonium für sich allein oder unter Zusatz von etwas ungelöschtem Kalk bilden und daher in der Harzessenz (Syst. No. 4740) vorkommen.

 Angenehm riechende Flüssigkeit (Sa., Se.). Kp: 148° (T.), 147—150° (R.), 146° (korr.) (Sa., Se.); Kp₇₅₅: 150—153° (M., P.). D³: 0,812 (Sa., Se.); D²0: 0,787 (R.).
- x.x-Dichlor-methoäthylcyclohexan $C_9H_{16}Cl_2$. B. Durch Addition von 2 Mol. HCl an den Koblenwasserstoff C_9H_{14} (S. 121, No. 2), der aus Dimethyl-[1-oxy-cyclohexyl]-carbinol (Syst. No. 549) mit heißer verd. Schwefelsäure entsteht (Tarbouriech, C. r. 149, 863). Kp_{18} : 122—123°.
- 1'-Brom-1-methoäthyl-cyclohexan, [a-Brom-isopropyl]-cyclohexan $C_0H_{17}Br = C_0H_{11} \cdot CBr(CH_3)_2$. B. Aus Dimethyl-cyclohexyl-carbinol beim Schütteln mit konz. Bromwasserstoffsäure (Matsubara, Perkin, Soc. 87, 670). Öl. Kp₂₅: 105° (geringe Zers.). Läßt sich zu Methoäthylcyclohexan reduzieren.
- 6. 1-Methyl-2-äthyl-cyclohexan $C_bH_{18} = H_2C < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Konfiguration und sterische Einheitlichkeit fraglich. B. Man kocht 1-Methyl-2-[äthylol- (2^1)]-

cyclohexan (Syst. No. 502) mit rauchender Jodwasserstoffsäure und erhitzt das entstandene Jodid mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und rotem Phosphor auf 230—240° (KIPPING, PERKIN, Soc. 57, 25). Durch Hydrieren des Gemisches von Kohlenwasserstoffen C_9H_{18} , das bei der Einw. von ZnCl₂ auf 1-Methyl-2-äthyl-cyclohexanol-(2) entsteht, in Gegenwart von Nickel bei 200° (Murat, A. ch. [8] 16, 117). — Fitssig. Kp: 151° (M), 150—152° (K., P.). D°: 0,7945; D²°: 0,784 (M.). n_{ν}^{TS} : 1,432 (M.). Unlöslich in Wasser, mit Alkohol, Ather usw. in allen Verhältnissen mischbar (K., P.).

- 2¹-Jod-1-methyl-2-äthyl-cyclohexan, 1-Methyl-2-[a-jod-äthyl]-cyclohexan $C_9H_{17}I=CH_3\cdot C_8H_{10}\cdot CHI\cdot CH_3$. B. Bei 4-stdg. Erhitzen von 1-Methyl-2-[äthylol-(2¹)]-cyclohexan mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) auf 180° (Kipping, Perkin, Soc. 57, 23). Farbloses, am Licht rasch dunkel werdendes Öl. Kp₁₁₀: 178—180°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.
- 7. 1-Methyl-3-äthyl-cyclohexan $C_9H_{18}=H_2C < CH_2CH_2 > CH_2 > CH_2 + CH_2$

Akt. 3-Brom-1-methyl-3-äthyl-cyclohexan $C_9H_{17}Br_i=CH_3\cdot C_6H_9Br\cdot C_2H_5$. Kp_{20} : $90-92^{\circ}$. $D_4^{\circ\circ}$: 1,1828. a_0 : $+1^{\circ}$ 2' (1=25 mm) (Zelinsky, B. 35, 2680).

- 8. 1-Methyl-4-āthyl-cyclohexan $C_9H_{18}=C_2H_5\cdot HC < CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$ CH·CH₃. B. Neben dem als Hauptprodukt entstchenden 1-Methyl-4-methoāthyl-cyclohexan und etwas 1.4-Dimethyl-cyclohexan durch Hydrierung von p-Cymol in Gegenwart von Nickel unterhalb 250° (Sabatter, Senderens, C. r. 132, 1254; A. ch. [8] 4, 365, 367). Durch Hydrierung von 1-Methyl-4-āthyl-cyclohexen-(3) [aus 1-Methyl-4-āthyl-cyclohexanol-(4) mit ZnCl₂] in Gegenwart von Nickel bei 180° (Sabatter, Mailhe, C. r. 142, 439; A. ch. [8] 10, 559). Fenchelartig riechende Flüssigkeit. Kp: 147° (korr.) (Sa., M.). D4: 0,8041 (Sa., Se.); D4: 0,7884 (Sa., M.). n_3^{12} : 1,435 (Sa., M.).
- 1.4¹-Dichlor-l-methyl-4-äthyl-cyclohexan, 1-Chlor-l-methyl-4-[a-chlor-äthyl]-cyclohexan $C_0H_{16}Cl_2=CH_2\cdot C_0H_0C\cdot CHC\cdot CH_3$. B. Aus 1-Methyl-4-[äthylol- (4^1)]-cyclohexen-(1) (Syst. No. 506) in Chloroform mit Chlorwasserstoff und PCl_5 (Wallach, Rahn, A. 324, 96). Flüssig. Siedet im Vakuum bei $100-110^{\circ}$. Liefert beim Erwärmen mit Chinolin einen Kohlenwasserstoff C_0H_{14} (S. 121, No. 6).
- 9. 1.1.3-Trimethyl-cyclohexan $C_9H_{18} = H_2C < \frac{CH_2(CH_3) \cdot CH_2}{CH_2} > C(CH_3)_2$. B. Durch Einw. von Zinkstaub und Eisessig auf 5-Jod-1.1.3-trimethyl-cyclohexan (s. u.) (Knoevenagel, A. 297, 202). Farblose Flüssigkeit. Kp₇₇₆: 137,5-138,5°; Kp₇₆₀: 137-138° (korr.) (Kn.); Kp₇₃₆: 134,8-135° (Subow, Ж. 33, 711). D₄¹⁵: 0,7848 (Kn.). n_0^{15} : 1,4324 (Kn.). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Vol.: 1406,0 Cal. (S., Ж. 33, 711; C. 1902 I, 161).
- 5-Jod-1.1.3-trimethyl-cyclohexan $C_9H_{17}I=C_8H_8I(CH_2)_3$. B. Man erhitzt Dihydroisophorol ("cis-Form") (Syst. No. 502) mit bei 0° gesättigter Jodwasserstoffsäure 3 Stdn. im geschlossenen Rohr auf 100° und reinigt das Reaktionsprodukt durch halbstündiges Erhitzen mit P_2O_5 auf 130° (Knoevenagel, A. 297, 201). Flüssig. Kp₁₂: 97—98°. D_4^∞ : 1,3804. Gibt mit Zinkstaub und Eisessig 1.1.3-Trimethyl-cyclohexan.

Nitrosochlorid des a-Cyclogeraniolens C₂H₁₈ONCl s. bei a-Cyclogeraniolen, S. 79.

10. 1.1.4-Trimethyl-cyclohexan $C_9H_{18} = CH_3 \cdot HC \cdot \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} \cdot C(CH_3)_2$.

Nitrosochlorid des Pulenens vom Kp₁₂: 60-65° C₂H₁₆ONCl s. bei diesem, S. 79.

- ll. 1.2.4-Trimethyl-cyclohexan. Pseudocumolhexahydrid, Hexahydropseudocumol $C_9H_{18} = CH_3 \cdot HC \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. Die strukturelle Einheitlichkeit ist bei den meisten, die sterische Konfiguration bei allen im folgenden aufgeführten Präparaten fraglich.
- a) Präparat aus Erdöl, Nononaphthen, Enneanaphthen. V. Im kaukasischen Petroleum (Naphtha von Balachany und Bibi-Eibat) (Markownikow, Ogloblin, IK. 15, 331; B. 16, 1877; Konowalow, IR. 16 II, 296; 22, 4; B. 18 Ref., 186; 23 Ref., 431). Das

mit rauchender Schwefelsäure und durch Destillieren über Natrium oftmals gereinigte Nononaphthen ist eine farblose, schwach petroleumartig riechende Hüssigkeit. Kp: 135-136°; D°: 0,7808; D°: 0,7808; D°: 0,7662; D°: 0,7664 (M., O.; K., Ж. 16 II, 296; 22, 4, 118; B. 18 Ref., 186). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1380,75 Cal. (Ossipow, Ph. Ch. 2. 649). — Trocknes Chlor erzeugt in der Hitze ein Gemisch von Chloriden, darunter Mono-2, 043. — Hecking Choi de la Carlo and Choride C₆H₁₆Cl₁ (de la Carlo and Dichlorid C₆H₁₆Cl₂ (K., M. 16 II, 296; 22, 118; 23, 446; B. 18 Ref., 187; 23 Ref., 431; 25 Ref., 162). Mit Brom und Aluminiumbromid entsteht in geringer Ausbeute Tribrompseudocumol (K., K. 22, 11; B. 23 Ref., 431). Überschüssige rauchende Schwefelsäure löst vollständig unter Bildung von Pseudocumolsulfonsäuren (K., 3K. 22, 9; B. 23 Ref., 431). Beim Erhitzen mit verd. Salpetersäure entsteht ein Gemisch sekundärer und tertiärer Nitronono-

naphthene C₉H₁₇O₂N (K., H. 25, 390; B. 26 Ref., 878).
b) Prāparat aus Steinkohlenteer. Findet sich in dem bei der Nitrierung mit konz. Salpeter-Schwefelsäure nicht reagierenden Teil der Xylolfraktion des Steinkohlenteers; man reinigt durch wiederholtes Behandeln mit Nitriersäure und fraktioniert (Ahrens, v. Mozo-ZENSKI, Z. Ang. 21, 1411). - Kp: 137-139°. DIS: 0,7662. - Gibt beim Erhitzen mit verd. Salpetersäure (D: 1,075) hauptsächlich tertiäre, weniger sekundäre (keine primären) Nitroverbindungen C₉H₁₇O₂N, außerdem Bernsteinsäure und ölige Säuren; mit heißer konz. Salpetersäure (D: 1,5) entsteht Buttersäure. Gibt mit feuchtem Chlor bei 30° im zerstreuten Tageslicht ein Gemisch von Chloriden CaHirCl. Mit Brom und AlBra oder besser Eisenpulver

erhält man Tribrompseudocumol.

c) Weitere Präparate. a) Präparat von Guerbet. B. Aus Campholen (S. 81) durch 12-stdg. Erhitzen mit 2 Vol. Jodwasserstoffsäure (bei 0° gesättigt) im geschlossenen Rohr auf 280° oder, neben Dicampholen, durch Schütteln mit 3 Gewichtsteilen konz. Schwefelsäure; Reinigung durch Behandeln mit rauchender Schwefelsäure und Destillation über Natrium (G., A. ch. [7] 4, 345, 351). - Petroleumähnlich riechende Flüssigkeit. Kp: 132-1340 (korr.). Do: 0,783. Gibt mit Brom und AlBr₃ Tribrompseudocumol, bei mehrtägigem Erwärmen mit einem Gemisch von rauchender Schwefelsäure und rauchender Salpetersäure etwas Trinitropseudo-

β) Präparat von Konowalow. B. Man erhitzt Pseudocumol mit überschüssiger Jodwasserstoffsäure (D: über 2,0) und etwas Phosphor im Druckrohr von 150° bis 280°; Reinigung durch Behandeln mit rauchender Schwefelsäure und Destillation über Natrium (K., 1K. 19, 255; B. 20 Ref., 570). — Kp: 135—138°. D₀: 0,7812; D₀²⁰: 0,7667. — Gibt mit Brom und AlBr₃ Tribrompseudocumol, mit Salpeterschwefelsäure in geringer Ausbeute Trinitropseudocumol.

γ) Präparat von Sabatier, Senderens. B. Durch Hydrieren von Pseudocumol in Gegenwart von Nickel bei ca. 1800 (Sa., Se., C. r. 182, 568, 1255; A. ch. [8] 4, 365, 366).

Kp: 143-144° (korr.). D4: 0,8052.

d) Präparat von Zelinsky, Reformatski. B. Durch Reduktion von 1.2.4-Trimethylcyclohexanol-(3) (Syst. No. 502) (Z., R., B. 29, 214). — Flüssigkeit von angenehmem Naphthageruch. Kp: 142—144°. Dis: 0,7807. — Gibt mit Brom und AlBr₃ Tribrompseudocumol in fast quantitativer Ausbeute.

Chlor-1.2.4-trimethyl-cyclohexan C₂H₁₂Cl. Stellung des Chloratoms und Einheit-

lichkeit der Präparate fraglich.

a) Präparat vom Kp: 185,5° aus Erdöl-Nononaphthen (S. 42), Chlornononaphthen vom Kp: 185,5°. B. Entsteht als Hauptprodukt — neben einem Chlorid vom Kp: 185,5°. B. Entsteht als Hauptprodukt — neben einem Chlorid vom Kp: 185,5°. B. Entsteht als Hauptprodukt — neben einem Chlorid vom Kp: 185,5°. B. Entsteht als Hauptprodukt — neben einem Chlorid vom Kp: 185,5°. B. Entsteht als Hauptprodukt — neben einem Chlorid vom Kp: 185,5°. B. Entsteht als Hauptprodukt — neben einem Chlorid vom Kp: 185,5°. B. Entsteht als Hauptprodukt — neben einem Chlorid vom Kp: 185,5°. 182-1846 (s. u.) und einem Dichlorid C₂H₁₈Cl₂ (Konowalow, Ж. 23, 446; B. 25 Ref., 162) durch Einw. von trocknem Chlor auf Nononaphthendämpfe (K., H. 16 II, 296; 22, 119; B. 18 Ref., 187; 23 Ref., 431). Entsteht bei der Einw. von Phosphorpentachlorid auf Nononaphthenalkohol (Syst. No. 502) (K., \(\mathcal{H}.\) 22, 129; B. 23 Ref., 431). — Farblose, an der Luft gelblich werdende Flüssigkeit. Kp: 185,5° (korr.); D.º: 0,9515; D.º: 0,95067; D.º: 0,9322; D.º: 0,9339 (Präparat aus Nononaphthenalkohol) (K., \(\mathcal{H}.\) 22, 120). Kp: 185—187°; D.º: 0,9464; D.º: 0,9290 (Präparat aus Nononaphthenalkohol) (K., \(\mathcal{H}.\) 22, 129). Unlöslich in Wasser; hygroskopisch (K., \(\mathcal{H}.\) 32, 121). — Gibt beim Erwärmen mit Calciumjodid auf 70—90° oder mit bei 0° gesättigter Jodwasserstoffsäure auf 150—160° ein Jodid C. \(\mathcal{H}_{17}\) I (K., \(\mathcal{H}.\) 16 II, 296; 22, 122; B. 18 Ref., 187; 23 Ref., 431). Danceben entsteht Nononaphthylen C. \(\mathcal{H}.\) 185—137° (K., \(\mathcal{H}.\) 16 II, 296; 22, 131; B. 18 Ref., 187).

b) Präparat vom Kp: 182—184° ans Erdöl-Nononaphthen (S. 42), Chlornononaphthen vom Kp: 182—184°. B. Entsteht neben seinem Isomeren vom Kp: 185,5° (s. o.) und einem Dichlorid C. \(\mathcal{H}_{16}\) Cl. (Konowalow, \(\mathcal{H}.\) 23, 446; B. 25 Ref., 162) durch Einw. von trocknem Chlor auf Nononaphthendämpfe (K., \(\mathcal{H}.\) 16 II, 296; 22, 119; B. 18 Ref., 187). — Kp: 182—184°. D.\(\mathcal{D}.\) 20; 0,9288. — Gibt beim Erhitzen mit Silberacetat im geschlossenen Rohr auf 170° einen Ester C. \(\mathcal{H}_{17}\) O·CO·CH3 vom Kp: 200—203° B. 18 Ref., 187; 23 Ref., 431). Entsteht bei der Einw. von Phosphorpentachlorid auf Nono-

und Nononaphthylen C_9H_{16} vom Kp: $135-137^{\circ}$ (K., H. 16 II, 296; B. 18 Ref., 187). Liefert mit alkoh. Kalilauge als Hauptprodukt das Nononaphthylen C_9H_{16} vom Kp: $131-133^{\circ}$, daneben das Nononaphthylen vom Kp: $135-137^{\circ}$ und andere Produkte (K., H. 22, 132).

c) Präparat aus dem Kohlenwasserstoff C_9H_{18} aus Steinkohlenteer (S. 43). B. Im Gemisch mit anderen Chloriden durch Einw. von Chlor auf den Kohlenwasserstoff C_9H_{18} aus Steinkohlenteer im zerstreuten Tageslicht bei 30° (Ahrens, v. Mozdzenski, Z. Ang. 21, 1413). — Kp40: $103-104^{\circ}$.

Dichlor-1.2.4-trimethyl-cyclohexan, Dichlornononaphthen $C_9H_{16}Cl_2$. B. Neben Monochloriden $C_9H_{17}Cl$ durch Einw. von trocknem Chlor auf Nononaphthendämpfe (Konowalow, H_5 . 23, 447; B. 25 Ref., 162). — Flüssig. Erstarrt nicht im Gemisch von Schnee und Salz. Kp_{756} : 230—235°; Kp_{20} : 125—130°. D_0° : 1,1035; D_0° : 1,0856. — Gibt beim Erhitzen mit Anliin in CO_2 -Atmosphäre oder mit Eisessig und Natriumacetat auf 200° einen Kohlenwasserstoff C_9H_{14} vom Kp: 139—142° und hochsiedende Polymere desselben.

Jod-1.2.4-trimethyl-cyclohexan, Jodnononaphthen $C_0H_{17}I$. B. Aus dem Chlornononaphthen vom Kp: 185,5° (S. 43) durch 18-20-stdg. Erhitzen mit bei 0° gesättigter Jodwasserstoffsäure im Druckrohr auf $150-160^\circ$ (Konowalow, \mathcal{H} . 22, 122; B. 23 Ref., 431) oder durch 3-tägiges Erwärmen mit Calciumjodid auf $70-90^\circ$ (K., \mathcal{H} . 16 II, 296; B. 18 Ref., 187). — Farblose, an der Luft braun werdende Flüssigkeit. Erstarrt nicht in Kältemischung. Kp₂₀: $108-111^\circ$; D_0° : 1,4228; D_{20}^{20} : 1,4041 (K., \mathcal{H} . 22, 122; B. 23 Ref., 431). — Gibt mit feuchtem Silberoxyd Nononaphthylen C_0H_{16} , Nononaphthenalkohol C_0H_{17} . OH und dessen Äther (Syst. No. 502) (K., \mathcal{H} . 22, 123, 127; B. 23 Ref., 431). Spaltet beim Erhitzen mit Anilin in CO_2 -Atmosphäre im geschlossenen Rohr auf 150° fast quantitativ HI ab (K., \mathcal{H} . 23, 448).

Sek. Nitro-1.2.4-trimethyl-cyclohexan $C_9H_{17}O_2N=O_2N\cdot C_6H_8(CH_3)_3$. Einheitliehkeit und Konstitution fraglich.

a) Präparat aus Erdöl-Nononaphthen (S. 42), sek. Nitronononaphthen. B. Entsteht neben dem als Hauptprodukt gebildeten tertiären Nitronononaphthen und anderen Verbindungen beim Erhitzen von je 4 ccm Nononaphthen mit 20 ccm Salpetersäure (D: 1,075) im Druckrohr auf 120—130°. Man erwärmt den unter 120 mm Druck bei 155—165° siedenden Anteil des Produkts mehrere Tage auf dem Wasserbad mit überschüssiger Kalilauge (1 Tl. KOH, 2 Tle. H₂O) und läßt 2 Wochen stehen; das tertiäre Nitroderivat schwimmt als Öl auf der alkalischen Lösung, das sekundäre fällt man aus der alkalischen Lösung durch H₂S (Konowalow, H. 25, 393, 404; B. 26 Ref., 878). — Farblose Flüssigkeit. Erstarrt nicht bei —18°. Kp: 224—226° (teilweise Zers.); Kp₄₀: 130,5°; D₀°: 0,9947; D₀°: 0,9754; n₀°: 1,45379 (K., H. 25, 406, 407; B. 26 Ref., 880). — Beim Erwärmen löslich in konz. Kalilauge (K., H. 25, 407; B. 26 Ref., 880). Beim Ansäuern der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit verd. Schwefelsäure unter Kühlung scheidet sich die labile aci-Form aus (K., B. 20, 2198). Bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure oder mit Zinsktaub und Eisessig entstehen sek. Aminonononaphthen (Syst. No. 1594) und ein Keton C₉H₁₆O (Syst. No. 612) (K., H. 25, 409; B. 26 Ref., 880). Durch Einw. von Brom auf die alkal. Lösung wird ein Bromnitronononaphthen gebildet (K., H. 25, 408; B. 26 Ref., 880).

b) Präparat aus dem Kohlenwasserstoff C₉H₁₈ aus Steinkohlenteer (S. 43). B. und Trennung wie oben beim Präparat aus Erdöl-Nononaphthen (Abrens, v. Mozdzenski, Z. Ang. 21, 1412). — Scharf riechende, frisch destilliert farblose, bald gelb werdende Flüssigkeit. Kp: 220—224° (Zers.); Kp₁₅: 115—120°. D²⁰: 0,9778. n²⁰: 1,451. — Wird von Zinn und Salzsäure zum entsprechenden Amin reduziert. Gibt mit Brom ein Brom-nitro-1.2.4-trimethyl-cyclohexan.

Tert. Nitro-1.2.4-trimethyl-cyclohexan $C_9H_{17}O_2N=O_2N\cdot C_9H_8(CH_2)_3$. Einheitlichkeit und Konstitution fraglich.

a) Präparataus Erdöl-Nononaphthen (S. 42), tert. Nitronononaphthen. B. und Trennung s. o. bei sek. Nitronononaphthen (Koňowalow, 3. 25, 393, 404, 411; B. 26 Ref., 880). — Fast farblose Flüssigkeit. Erstarrt nicht bei -18° . Kp₂₅₂: 220 -226° (teilweise Zers.); Kp₄₀: 128 -130° . D₀: 0,9919; D₀: 0,9766. n_D. 1,45 109. Unlöslich in konz. Kalilauge. — Durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure oder mit Zinkstaub und Eisessig entsteht tert. Aminonononaphthen und ein nicht näher untersuchtes Keton C₈H₁₄O.

b) Präparat aus dem Kohlenwasserstoff C₂H₁₈ aus Steinkohlenteer (S. 43). Ist ein Gemisch von mindestens 2 Isomeren (Ahrens, v. Mozdzenski, Z. Ang. 21, 1412). — B. und Trennung wie beim Präparat aus Erdöl-Nononaphthen. — Farblose, gelb werdende Flüssigkeit. Kp: 217—225° (Zers.); Kp₁₂: 102—105°. D²⁰: 0,9771. n²⁰: 1,449. — Mit Zinn und konz. Salzsäure entsteht ein Gemisch von Aminen H₂N·C₈H₈(CH₃)₃.

Brom-nitro-1.2.4-trimethyl-cyclohexan $C_2H_{16}O_2NBr$. Einheitlichkeit und Konstitution fraglich.

- a) Präparat aus Erdöl-Nononaphthen (S. 42), Bromnitronononaphthen. B. Man versetzt eine Lösung von sek. Nitronononaphthen in konz. Kalilauge bei 0° mit Brom (Konowalow, 3K. 25, 408; B. 26 Ref., 880). — Flüssig. D%: 1,3330; D3: 1,3112. n5: 1,48391. b) Präparat aus dem Kohlenwasserstoff C, H₁₈ aus Steinkohlenteer (S. 43). B. Aus sek. Nitro-1.2.4-trimethyl-cyclohexan und Brom (Ahrens, v. Mozdzenski, Z. Ang. 21, 1412). - Flüssig.
- $\label{eq:continuous_continuous$

a) Präparat von Sabatier, Senderens. B. Durch Hydrierung von Mesitylen in Gegenwart von Nickel bei ca. 180° (SA., SE., C. r. 132, 568, 1255; A.ch. [8] 4, 365, 366).

– Muffig riechende Flüssigkeit. Kp: 137-139° (korr.). D. 0,7884.

b) Präparat von Bacyer. B. Durch wiederholtes mehrtägiges Erhitzen von Mesitylen von Mesitylen von Bacyer.

tylen mit jedesmal frischem Phosphoniumjodid auf ca. 280° (B., A. 155, 273). — Petroleumähnlich riechende Flüssigkeit. Kp: ca. 136° (B.). — Gibt beim längeren gelinden Erwärmen mit rauchender Salpetersäure Trinitromesitylen in glatter Reaktion (B.; vgl. dagegen Konowalow, R. 19, 256; B. 20 Ref., 570; s. auch Markownikow, Spady, B. 20, 1851). Beim Erwärmen mit Salpeterschwefelsäure entsteht Trinitromesitylen in sehr geringer Ausbeute (K.).

c) Präparat von Guerbet. B. Entsteht neben Produkten, die in rauchender Schwefelsäure unter Bildung von Pseudocumolsulfonsäure in Lösung gehen, beim Erhitzen von Campholsäure (Syst. No. 893) mit Jodwasserstoffsäure (D: 2,0) (Guerber, A. ch. [7] 4, 296).

— Petroleumähnlich riechende Flüssigkeit. Kp: 134—138°. D⁴: 0,7867. — Gibt bei mehrtägigem Erwärmen mit einem Gemisch von rauchender Salpetersäure und Schwefelsäure auf 50-60° Trinitromesitylen.

Chlor-1.3.5-trimethyl-cyclohexan_C₉H₁₇Cl. B. Beim Einleiten von Chlor im Sonnenlicht in mit wenig Jod versetztes Hexahydromesitylen (Guerret, A. ch. [7] 4, 299). - Flüssig. Kp: 189-192°.

- $13. \ \ \textbf{1-Methyl-3-metho\"{a}thyl-cyclopentan} \ \ C_9H_{18} = \frac{H_2C-CH_2}{CH_3 \cdot HC-CH_2} \times CH \cdot CH(CH_3)_{2^*}$ Nitrosochlorid des Pulegens C9H16ONCl s. bei Pulegen, S. 80.
- 14. **1.3-Diäthyl-cyclopentan** (?) $C_9H_{18} = \frac{C_2H_5 \cdot HC \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2} \cdot CH \cdot C_2H_5$ (?). B. Durch 6-stdg. Erbitzen von Diäthyl-cyclobutyl-carbinol mit Jodwasserstoffsaure (D: 1,9°) auf 200-227°; man reinigt mit Salpeterschwefelsäure und destilliert über Natrium (KISHNER, Amosow, H. 37, 519; C. 1905 II, 817). — Kp_{767} : 148—149°. D_{50}^{50} : 0,7851. n_{50}^{50} : 1,4298.
- 15. 1.1.2.3-Tetramethyl-cyclopentan, Dihydrocampholen, Hydrocampholen C₉H₁₈ = CH₃·HC·CH(CH₃) C(CH₃) B. Durch Hydrierung von Campholen (S. 81) in Gegenwart von Nickel nach Sabatter und Sendebens (Eijkman, Chemisch Weekblad 3, 692 Anm.). Kp: 132,7° (E., Chemisch Weekblad 3, 692 Anm.). D^{14,1}: 0,7820; $n_{\alpha}^{14,1}$: 1,42781; $n_{\nu}^{14,1}$: 1,43948 (E., Chemisch Weekblad 3, 692; C. 1907 II, 1209).

3¹-Chlor-1.1.2.3-tetramethyl-cyclopentan, 1.1.2-Trimethyl-3-[chlormethyl]-cyclopentan $C_9H_{17}Cl=CH_2Cl\cdot C_6H_6(CH_3)_3$. B. Aus Dihydro- β -campholytalkohol (Syst. No. 502) und PCl₅ in der Kälte (Blanc, C.r. 142, 284). — Kp: 175°.

2 oder 3-Jod-1.1.2.3-tetramethyl-cyclopentan, Campholen-hydrojodid $C_9H_{17}I =$ C₅H₅I(CH₃)₄. B. Durch Einleiten von Jodwasserstoff in Campholen bei höchstens 60⁶ (Guerbert, A. ch. [7] 4, 343). — Krystalle, die sich rasch unter Abspaltung von HI verflüssigen (G.). Schmilzt rasch erhitzt gegen 52⁶ (G.), im zugeschmolzenen Rohr gegen 61⁶ (Béhal, Bl. [3] 13, 845). — Wird durch Wasser leicht zersetzt (Tiemann, B. 30, 599). Kalilauge spaltet in Jodwasserstoff und Campholen (BÉ.; vgl. T.).

Nitrosochlorid des Campholens CoH16ONCI s. bei Campholen, S. 81.

16. Äthopropylcyclobutan, γ -Cyclobutyl-pentan, Diäthyl-cyclobutyl-methan $C_9H_{18} = H_2C < \frac{CH_2}{CH_2} > CH \cdot CH(C_2H_5)_2$. B. Bei andauerndem Schütteln von

 γ -Cyclobutyliden-pentan C_4H_6 : $C(C_2H_5)_5$ (S. 81) mit konz. Schwefelsäure (Kishner, Amosow, H. 37, 518; C. 1905 II, 817). — Flüssigkeit von Naphthengeruch. Kp₇₇₅: 151—152°. D₀: 0,7946. n_D: 1,4334.

8. Kohlenwasserstoffe $C_{10}H_{20}$.

- 1. Propylcycloheptan $C_{10}H_{20} = \frac{CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2} \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot \frac{1}{4}B$. Durch Überführung des 1-Propyl-cycloheptanols-(1) in das Jodid und Reduktion desselben bei Zimmertemperatur (Zelinsky, \mathcal{H} . 38, 473; Bl. [4] 4, 999). Kp_{758} : 183—184°. D_1^{19} : 0,8175. n_2^{19} : 1.4502.
- Bezifferung bei den 1-Methyl-2-methoäthyl-cyclo- $\begin{array}{ll} \textit{hexan.} & \textit{o-Menthan} & C_{10}H_{20} = \\ H_2C < \underbrace{\text{CH}_2}_2 \cdot \underbrace{\text{CH}_2(\text{CH}_3)}_2 > \text{CH} \cdot \text{CH}_1(\text{CH}_3)_2. \end{array}$ Namen der Derivate, die aus dem Stammnamen o-Menthan ge--B. Aus 1-Methyl-2-methoäthyl-cyclohexabildet werden: nol-(2) durch Schütteln mit konz. Bromwasserstoffsäure und Reduktion des entstandenen Bromids mit Zinkstaub und Eisessig (KAY, PERKIN, Soc. 87, 1079). - Riecht schwach petroleumähnlich. Kp₇₅₈: 171°.
- Bezifferung bei den 3. 1-Methyl-3-methoäthyl-cyclo-Namen der Derivate, die aus dem Stammnamen m-Menthan ge- Chexan, m-Menthan $C_{10}H_{20} =$ H_2C CH_2 CH_2 $CH \cdot CH(CH_3)_2$ $CH \cdot CH(CH_3)_2$.

 - B. Aus 5-Jod-1-methyl-3-methoāthylbildet werden: cyclohexan durch Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig (Knoevenagel, Wiedermann, A. 297, 174). — Ligroinartig riechende Flüssigkeit. Kp. 167-168°. D4: 0,8033. np: 1.44204.
- 5-Chlor-1-methyl-3-methoäthyl-cyclohexan, 5-Chlor-m-menthan, symm. Menthylchlorid $C_{10}H_{19}Cl = H_2C < \frac{CH(Cl)}{CH(CH_3)} \cdot CH_3 > CH \cdot CH(CH_3)_2$. B. [Aus dem 1-Methyl-3-methoäthyl-cyclohexanol-(5) vom Kp_{749} : 224—225° (Syst. No. 503) und rauchender Salzsäure im Druckrohr bei 100° (Knorvenagell, A. 297, 171; vgl. Kn. A. 289, 148). — Farbloses Öl. Kp₁₂: 94-96°. D₁¹¹: 0,9720.
- 1.31-Dichlor-1-methyl-3-methoäthyl-cyclohexan, 1.8-Dichlor-m-menthan
- a) Silvestren-bis-hydrochlorid. B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine äther. Lösung von Silvestren (Atterberg, B. 10, 1206). Aus Silvestren und HCl in Eisessig (Wallach, A. 239, 28). Aus Silvestrepineol C₁₀H₁₈O (Syst. No. 507) und konz. Salzsäure (Wallach, A. 357, 72). Darst. Man sättigt ein Gemisch aus gleichen Volumen schwedischem Terpentinöl (Kp: 174–178°) und Äther mit HCl, destilliert nach 1—2 Tagen den Äther ab, läßt den Rückstand in der Kälte stehen und reinigt die ausgeschiedenen Krystalligation mit Allachel und fraktionierte Krystalligation aus Äther (Wallach stalle durch Umlösen mit Alkohol und fraktionierte Krystallisation aus Äther (Wallach, stalle durch Umlösen mit Alkohol und fraktionierte Krystallisation aus Äther (WAILACH, A. 239, 25). — Lange dünne Tafeln (aus Ligroin oder Ather). Monoklin sphenoidisch (HINTZE, A. 239, 31; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 669). F: 72-73° (A.), 72° (W., A. 230, 242). Leicht löslich in Alkohol (A.). In Äther und Ligroin viel weniger löslich als Dipenten-bishydrochlorid (S. 50) (W., A. 239, 26). [a]\(^1_6\): + 18,99° (in Chloroform; p = 14,20) (W., A. 252, 149). — Beim Schütteln mit heißer 2°/\(^1_0\)iger Kalilauge entstehen Silveterpineol C₁₀H₁₈O und Silveterpin C₁₀H₂₀O₂ (W., A. 357, 72). Beim Erhitzen mit Anilin oder Natriumacetat und Eisessig wird Silvestren zurückgebildet (W., A. 239, 26).

 b) Carvestren-bis-hydrochlorid. B. Man leitet Chlorwasserstoff in eine Lösung von Carvestren in Eisessig (BAEYER, B. 27, 3490) oder in Äther bei -10° (PERKIN, TATTERSALL, Soc. 91, 500). Man schüttelt m-Menthen-(6)-ol-(8) (Syst. No. 507) ½ Stde. mit 5 Vol. konz. Salzsäure (FISHER, PERKIN, Soc. 93, 1888). — Prismen (aus Eisessig) (B.). Nadeln (aus
- Salzsäure (FISHER, PERKIN, Soc. 93, 1888). Prismen (aus Eisessig) (B.), Nadeln (aus Methylalkohol) (P., T.). F: 52,5° (B.; P., T.).

Über eine Verbindung $C_{10}H_{18}Cl_{29}$ die sich vielleicht von einem m-Menthan ableitet, vgl. Kondakow, Schindelmeiser, J. pr. [2] 68, 108, 115.

- 5-Brom-1-methyl-8-methoäthyl-cyclohexan, 5-Brom-m-menthan, symm. Menthylbromid $C_{10}H_{19}Br = H_2C < \frac{CHBr}{CH} \frac{CH_2}{CH} < \frac{CH}{CH_2} > CH \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus dem 1-Methyl-3-methoäthyl-cyclohexanol-(5) vom Kp₇₄₉: 224—225° (Syst. No 503) und rauchender Brom-wasserstoffsäure im Druckrohr bei 100^{10} (KNOEVENAGEL, A. 297, 171; vgl. Kn. A. 289, 149). Kp₁₂: $104-106^{9}$. D_1^{16} : 1,1992.
- $\begin{array}{ll} \text{L3$^{-}$Dibrom-1-methyl-3-metho$athyl-cyclohexan,} & \text{L8-Dibrom-m-menthan} \\ \text{C}_{10}\text{H}_{18}\text{Br}_2 = \text{H}_2\text{C} < & \text{CH}_2 \\ \text{CBr}(\text{CH}_3) \cdot \text{CH}_2 \\ \end{array} > & \text{CH} \cdot \text{CBr}(\text{CH}_3)_8. \end{array}$
- a) Silvestren-bis-hydrobromid. B. Aus Silvestren und HBr in Eisessig (WALLACH, A. 239, 29). Monoklin-spnenoidische (Hintze, A. 239, 32; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 670) Tafeln. F: 72° (W., A. 239, 29). [a]₅⁵: +17,89° (in Chloroform; p: 4,359) (W., A. 252, 150). Läßt sich durch Einw. von tiberschüssigem Brom in Gegenwart von etwas Jod und Reduktion des entstandenen Produkts mit Zinkstaub und alkoh. Salzsäure, dann mit Natrium und Alkohol in m-Cymol überführen (BAEYER, B. 31, 2067).
- b) Carvestren-bis-hydrobromid, "trans-Carvestren-bis-hydrobromid". B. Neben öliger, nicht rein isolierter "cis"-Verbindung durch Einw. von Bromwasserstoff in Eisessig auf Carvestren (BAEYER, B. 27, 3489; PERKIN, TATTERSALL, Soc. 91, 500) oder auf inaktives "cis"-m-Menthandiol-(1.8) C₁₀H₂₀O₂ (Syst. No. 549) (P., T., Soc. 91, 501). Durch mehrtägiges Schütteln von m-Menthen-(6)-ol-(8) (Syst. No. 507) mit konz. wäßr. Bromwasserstoffsäure (FISHER, PERKIN, Soc. 93, 1889). Rhombisch geformte Tafeln (aus Ather + Eisessig) (B., B. 27, 3490), prismatische Nadeln (aus Methylalkohol) (P., T.; F., P.). F: 48-50° (B., B. 27, 3490; P., T.), 48-49° (F., P.). Leicht löslich in Ather, ziemlich schwer in Eisessig, durchweg leichter als Dipenten-bis-hydrobromid (B., B. 27, 3490). Optisch inaktiv (B., B. 27, 3490). Wird das Bis-hydrobromid in Brom bei Gegenwart von Jod eingetragen und das entstandene Bromderivat mit Zinkstaub und Salzsäure und schließlich mit Natrium und Alkohol vollständig entbromt, so entsteht m-Cymol (Babyer, B. 31, 1403).
- 3.4-Dibrom-1-methyl-3-methoäthyl-cyclohexan, 3.4-Dibrom-m-menthan $C_{10}H_{18}Br_2 = H_2C < CH_2 CHBr > CBr \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus m-Menthen-(3) und Brom in Chloroform (Perkin, Tattersall, Soc. 87, 1105). Öl. Kp₂₄: 150-155°.
- 4.5- oder 5.6-Dibrom-l-methyl-3-methoäthyl-cyclohexan, 4.5- oder 5.6-Dibrom-m-menthan $C_{10}H_{18}Br_2=C_6H_8Br_2(CH_3)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus dem durch Erhitzen von m-Menthanol-(5) mit P_2O_5 erhältlichen m-Menthen (S. 84) und Brom in Chloroform (KNOEVENAGEL, A. 207, 174). Öl. Kp₁₉: 153—155°. D₁⁴⁸: 1,5210.

Über eine Verbindung $C_{10}H_{18}Br_2$, die sich vielleicht von einem m-Menthan ableitet, vgl. Kondakow, Schindelmeiser, $J.\ pr.\ [2]\ 68$, 108.

- 1.2.3¹.3².-Tetrabrom-1-methyl-3-methoäthyl-cyclohexan, cH₂ C_B-ctrabrom-menthan, Silvestrentetrabromid $C_{10}H_{16}Br_4 = H_2C < \frac{CH_2}{CBr(CH_3)} \cdot \frac{CH_2}{CHBr} > CH \cdot CBr < \frac{CH_3}{CH_2}Br^-$ B. Neben öligen Produkten beim Eintröpfeln von Brom in eine abgekühlte eisessigsaure Lösung von Silvestren (Wallach, A. 239, 30). Tafeln (aus heißem Essigester und Äther). Monoklin sphenoidisch (Hintze, A. 239, 32; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 670). F: 135–136° (W., A. 239, 30). [a] $_{9.5}^{p.5}$: +73,74° (in Chloroform, p = 4,359) (W., A. 252, 150).
- 5-Jod-1-methyl-3-methoäthyl-cyclohexan, 5-Jod-m-menthan, symm. Menthyl-jodid $C_{10}H_{10}I=H_2C<\underbrace{CHI}_{CH_3}\cdot CH_2^2$ $CH\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus dem 1-Methyl-3-methoäthyl-cyclohexanol-(5) vom $Kp_{749}\colon 224-225^{\circ}$ (Syst. No. 503) und rauchender Jodwasserstoffsäure im Druckrohr bei 100° (Knoevenagel, A. 297, 171). Farbloses Öl. $Kp_{12}\colon 133-134^{\circ}$. $D_1^{\circ}\colon 1,4016$.
- 1.3¹-Dijod-1-methyl-3-methoäthyl-cyclohexan, 1.8-Dijod-m-menthan, Silvestren-bis-hydrojodid $C_{10}H_{13}I_2 = H_2C < \frac{CH_2}{CI(CH_3) \cdot CH_2} > CH \cdot CI(CH_3)_2$. B. Aus Silvestren und HI in Eisessig (Wallach, A. 239, 29). Plättchen (aus Petroläther). F: 66—67°.
- 4. 1-Methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, p-Cymol-hexahydrid, Hexahydrop-cymol, p-Menthan, Terpan, Menthonaphthen ("Terpilenhydrür") $C_{10}H_{20} = CH_3 \cdot HC < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} \cdot CH \cdot CH \cdot (CH_3)_2$. Bezifferung (Baeyer, B. 27, 436; Wagner, B.

27, 1636 Anm.) bei den Namen der Derivate, die aus dem Stammnamen p-Menthan gebildet werden:

Die sterische Einheitlichkeit der nach den verschiedenen Bildungs-

weisen erhältlichen Präparate ist fraglich.

B. Durch Hydrierung von p-Cymol, Limonen, Terpinen und p-Menthen-(3) in Gegenwart von reduziertem Nickel bei ca. 180° (neben etwas 1.4-Dimethyl-cyclohexan und 1-Methyl-4-āthyl-cyclohexan) (Sabatter, Senderens, C. r. 182, 568, 1255; Eijkman, Chemisch Weekblad 3, 690; C. 1907 II, 1209). Durch Schütteln von Limonen in ätherischer Lösung mit Platinschwarz in einer Wasserstoffatmosphäre (Vavon, C. r. 149, 999). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Dipenten-bis-hydrochlorid (S. 50) mit Natrium (Montgolfer, A. ch. [5] 19, 158). Aus Menthylchlorid (Jünger, Klages, B. 29, 317) oder aus 8-Brom-p-menthan mit Natrium und Alkohol (Perkin, Pickles, Soc. 87, 652). Aus Menthylbromid durch Zinkstaub, der vorher mit Kupfersulfatösung behandelt wurde, und Chlorwasserstoff in alkoholischer Lösung (Konowalow, Æ. 36, 237; C. 1904 I, 1516). Aus Menthol durch 30-stdg. Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,8) und etwas rotem Phosphor auf 200° im Druckrohr (Berkenheim, B. 25, 688) oder durch 4-stdg. Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (bei 0° gesättigt) auf 200° im Druckrohr (Kondakow, Lutschinin, J. pr. [2] 60, 257; vgl. Berthelot, Bl. [2] 11, 102). Neben anderen Produkten bei der Einw. von konz. Schwefelsäure auf Menthol (Wagner, Tollotschko, B. 27, 1637; Tollotschko, Æ. 29, 42). Beim Erhitzen von Terpinhydrat mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 210° (Schtschukarew, Ж. 22, 297; B. 23 Ref., 433; Konowalow, Ж. 38, 449; C. 1906 II, 344). Neben anderen Produkten beim Destillieren von Kolophonium (Armstrong, B. 12, 1761); findet sich daher in der Harzessenz (Syst. No. 4740) (Renard, A. ch. [6] 1, 230). Neben Menthon und Menthylhydrazin beim Kochen von Menthon-menthylhydrazon (Syst. No. 1942) mit verd. Salzsäure (Kishner, J. pr. [2] 52, 425). Aus Menthylhydrazin oder Athylmenthylhydrazin durch Oxydation mit Ferricyankalium in neutraler, besser in alkal. Lösung (Ki., Ж. 31, 1039; C. 1900 I, 958).

besser in alkal. Lösung (KI., ℋ. 31, 1039; C. 1900 I, 958).

Fenchelartig (SA., SE.), bezw. schwach nach Petroleum (Berk.; WAG., Toll.) riechende Flüssigkeit. Kp: 165—169° (K.I.), 167—169° (Kond., Lu.), 168—170° (Scht.), 169—170° (korl.) (SA., SE.), 169—170,5° (Berk.), 169° (V.), 170° (Montg.), 171° (El.); Kp₇₆₄: 169,5° bis 170° (Konow., C. 1904 I, 1517); Kp₇₆₈: 169—170° (PE., Pl.); Kp₇₆₀: 168—169° (Toll.). D°: 0,8132 (SA., SE.); D°: 0,8067; D°: 0,796 (Berk.); D°: 0,8179; D°: 5,8060 (Montg.); D°: 0,8055; D°: 0,7929 (Konow., C. 1904 I, 1517); D¹: 0,796 (Jū., Kla.), 0,797 (Scht.), 0,803 (V.); D°: 1,43418; n°: 1,43448; n°: 1,40789; Dispersion: El., C. 1907 II, 1209. — Durch Einw. von Chlor auf die Dämpfe des p-Menthans entsteht ein Chlor-p-menthan C₁₀H₁₃Cl (Berk.). p-Menthan gibt mit Salpetersäure (D: 1,075) bei 110° ein Gemisch von Mononitroverbindungen, das zu 71°/₀ aus tertiärer, zu 29°/₀ aus sekundärer und primärer (von letzterer bedeeutend mehr) Nitroverbindung besteht (Konow., ℋ. 31, 1027; C. 1900 I, 975); außerdem entsteht 1.8-Dinitro-p-menthan (Konow., ℋ. 38, 449; C. 1906 II, 343).

- 1-Chlor-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, 1-Chlor-p-menthan $C_{10}H_{19}Cl=CH_3\cdot ClC<\frac{CH_2\cdot CH_2}{CH_2\cdot CH_2}>CH\cdot CH(CH_2)_2$. Konfiguration und sterische Einheitlichkeit der im folgenden aufgeführten Präparate sind fraglich.
- a) tert. Carvomenthylchlorid von Kondakow, Lutschinin. B. Entsteht nicht völlig rein (schwach linksdrehend) durch 5-stdg. Erhitzen von Carvomenthen (S. 84) mit bei 0° gesättigter Salzsäure auf 160° im Druckrohr (K., L., J. pr. [2] 60, 275). Flüssig. Kp₁₆: 89–95°. D_4^{19} : 0,9390. n_5^{19} : 1,464 941.
- b) Dihydrolimonen-hydrochlorid von Bacon. B. Entsteht nicht völlig rein (schwach rechtsdrehend) durch Einw. von HCl auf Dihydrolimonen (erhalten aus der Magnesiumverbindung des Limonenmonohydrochlorids) in Schwefelkohlenstoff (B., C. 1908 II, 794). Kp30: 110—115°. D4°: 0,931. n5°: 1,4624. Reagiert mit Magnesium in Äther unter Bildung einer Organomagnesiumverbindung, bei deren Zers. durch Wasser ein Kohlenwasserstoff C10H20 entsteht.
- 2-Chlor-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, 2-Chlor-p-menthan, sek. Carvomenthylchlorid $C_{10}H_{19}Cl=CH_3\cdot HC < \frac{CH_2-CH_2}{CHCl-CH_2^2} > CH\cdot CH(CH_3)_2$ (wahrscheinlich Gemisch von Stereoisomeren). B. Man überschichtet 30 g Phosphorpentachlorid mit Petroläther und trägt allmählich 20 g Carvomenthol ein (KLAGRS, KRAITH, B. 32, 2551; vgl. auch Kondakow, Lutschinin, J. pr. [2] 60, 272). Öl. Kp₂₀: 85°. D¹⁸: 0,935. n_o: 1,46179. Spaltet leicht HCl ab unter Bildung von Carvomenthen.

 $\begin{array}{lll} \mbox{3-Chlor-l-methyl-4-methoathyl-eyclohexan,} & \mbox{3-Chlor-p-menthan, sek.} & \mbox{Menthylchlorid} & \mbox{C}_{10}\mbox{H}_{19}\mbox{Cl} = \mbox{CH}_3 \cdot \mbox{HC} < \mbox{CH}_2 - \mbox{CH}_2 \\ \mbox{CH} \cdot \mbox{CH} \cdot \mbox{CH} (\mbox{CH}_3)_2. & \mbox{Existiert in verschiedenen } \end{array}$

stereoisomeren Formen, deren Reindarstellung noch nicht oder nur zum Teil gelungen ist. a) "Rohes" sekundäres Menthylchlorid. B. Mit Petroläther überschichtetes Phosphorpentachlorid wird allmählich unter Kühlung mit einer Lösung von l-Menthol in Petroläther versetzt (Berkenheim, B. 25, 686; Wagner, Tollotschko, B. 27, 1639; Kondakow, B. 28, 1619; Kurssanow, H. 33, 290; C. 1901 II, 347; A. 318, 328). — Flüssig. Kp: 209,5—210,5° (B.); Kp₃₀: 108—110° (W., T.); Kp₄₃: 87,5—90° (Kond.). D¹₀: 0,9565; D¹²⁰: 0,941 (Kond.). Sehr schwach linksdrehend; läßt man bei der Darstellung das Phosphorpentachlorid länger einwirken, so steigt die Linksdrehung (Kurss.). — Gibt in Ather mit Natrium festes und flüssiges Dimenthyl, außerdem p-Menthen-(3) und p-Menthan (Kurss.). Beim Erhitzen mit Kaliumacetat (B.), Anilin (Kond.; Kurss.) oder alkoh. Kalilauge (Slayinski, H. 29, 118; C. 1897 I, 1058; Tschugajew, H. 35, 1172; C. 1904 I, 1348) werden p-Menthen-(3) und "beständiges" sek. Menthylchlorid erhalten.

- Gibt in Ather mit Natrium festes und flussiges Dimenthyl, außerdem p-Menthen-(3) und p-Menthan (Kubss.). Beim Erhitzen mit Kaliumacetat (B.), Anilin (Kond.; Kubss.) oder alkoh. Kalilauge (Slavinski, Ж. 29, 118; С. 1897 I, 1058; Теснисалеж, Ж. 35, 1172; С. 1904 I, 1348) werden p-Menthen-(3) und "beständiges" sek. Menthylchlorid erhalten.

b) "Beständiges" sekundäres Menthylchlorid. B. s. o. (Schluß von Absatz a).

- Kp₇₃₈: 213,5-214,5° (Kurss.); Kp₁₅: 94-95° (Tsch.); Kp_{13,5}: 91-93° (Sl.). D⁶; 0,9555; D⁵₀; 0,941 ; D⁵₅; 0,943 (Kurss.); D¹⁸₁: 0,941 (Sl.). n⁵₁: 1,46419 (Tsch.). [α]_p: -50,95° (Kurss.), -51,55° (Tsch.), -51,95° (Sl.). - Gibt mit Natrium in siedendem Äther nur festes Dimenthyl (Kurss.). Mit Zinkdiäthyl entsteht linksdrehendes 3-Äthyl-p-menthan (Kurss.). Gibt beim Kochen mit Chinolin ein p-Menthen-(3) vom [α]_p: +35,45° (Sl.), beim Kochen mit Tripropylamin ein p-Menthen-(3) vom [α]_p: +55,41° (Tsch.).

4-Chlor-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, 4-Chlor-p-menthan, tert. Menthylchlorid C₁₀H₁₉Cl = CH₂·HC CH₂·CH₂·CCl·CH(CH₃)₂. Konfiguration und sterische Einheitlichkeit sind fraglich. — B. Man sättigt ein Gemisch gleicher Teile p-Menthen-(3) und Äther mit Chlorwasserstoff (Arfh, A. ch. [6] 7, 476). Man erhitzt p-Menthen-(3) mit bei 0° gesättigter Salzsäure im Einschlußrohr auf 200–210° (Kondakow, B. 28, 1618), bezw. auf 120° (Arfh). Aus dem durch Reduktion von 3-Chlor-p-menthadien-(2.4(8)) (Syst. No. 457) entstehenden Gemisch von p-Menthen-(3) und p-Menthen-(4(8)) durch Addition von Chlorwasserstoff in Eisessig (Auwers, B. 42, 4906). — Kp₁₈₅; 93—94°; Kp₁₄: 86—88° (Au.); Kp₁₃: 87,5—90° (Kond.). Zersetzt sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck (Arth), D°: 0,957; D³²: 0,944 (Kond.); D¹³; 0,9479 (Au.), n¹³; 1,46549 (Au.). — Gibt mit siedendem Wasser oder Silberacetat p-Menthen-(3) (Arth).

x-Chlor-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, x-Chlor-p-menthan $C_{10}H_{10}Cl$ aus p-Menthan. B. Durch Einw. von Chlor auf die Dämpfe von p-Menthan (BERKENHEIM, B. 25, 689). — Kp: ca. 210°. D_0^0 : 0,9553.

x-Chlor-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, x-Chlor-p-menthan $C_{10}H_{19}Cl$ aus Terpinhydrat s. bei p-Menthenen mit unbekannter Lage der Doppelbindung, unter c, S. 90.

1.4-Dichlor-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, 1.4-Dichlor-p-menthan, Terpinen-bis-hydrochlorid $C_{10}H_{18}Cl_2=CH_3\cdot CIC<\frac{CH_2\cdot CH_2}{CH_2\cdot CH_2}\cdot CCl\cdot CH(CH_3)_8$ (trans-Form). Zur Konstitution vgl. Wallace, A. 350, 145, 177. — B. Durch Einw. von HCl, am besten in Eisessiglösung, auf gewöhnliches $(a+\gamma)$ -Terpinen (W., A. 350, 144), β -Terpinen (W., A. 362, 290), Sabinen (W., A. 350, 146, 164; Semmler, B. 39, 4420), a-Thujen (W., A. 350, 167), γ -Terpineol (neben Dipenten-dihydrochlorid) (W., A. 350, 160), Terpinenol-(4) (W., A. 350, 160, 170), Terpinenol-(1) (W., A. 356, 219; 362, 269), Terpinen-terpin (W., A. 356, 203), Terpinen-monohydrochlorid (W., A. 356, 198) oder Sabinen-monohydrochlorid (W., A. 356, 199). — Darst. Man sättigt Rohterpinen (ans Terpinhydrat mit verd. Schwefelsäure), Sabinen oder Terpinenol-(4) in Eisessiglösung mit Chlorwasserstoff, fällt nach längerem Stehen mit Wasser und trennt die durch festes Kohlendioxyd zum Erstarren gebrachte Verbindung mittels Ton von tiefschmelzenden Beimengungen (W., A. 350, 147). — Krystalle (aus Methylalkohol). F: 51–52° (W., A. 350, 147; 356, 198), 53–54° (Semmler, B. 39, 4420; vgl. W., B. 40, 588). Kp₁₀: 108-109° (W., A. 350, 145). D²⁰: 1.08 (S.). $n_{\rm D}$: 1.4862 (S.). — Liefert bei der Oxydation mit alkal. Kaliumpermanganatlösung Bernsteinsäure (W., A. 350, 177). Durch längeres Schütteln mit 2°/oiger Kaliauge bei ca. 100° entstehen cias und trans-Terpin und Terpinenterpin neben Terpinen und wahrscheinlich γ -Terpineol (W., A. 350, 155; B. 40, 577), außerdem inaktives Terpinenol-(4) (W., A. 356, 216). — Nachweis neben Dipenten-bis-hydrochlorid: W., A. 350, 160.

 $\begin{array}{lll} 1.4^{1}\text{-Dichlor-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan,} & 1.8\text{-Dichlor-p-menthan,} & \text{Limonen-bis-hydrochlorid,} & \text{Dipenten-bis-hydrochlorid} & \text{C}_{10}\text{H}_{18}\text{Cl}_{2} = & \text{CH}_{3}\cdot\text{ClC} < \text{CH}_{2}\cdot\text{CH}_{2} > \text{CH}\cdot\text{CCl}(\text{CH}_{8})_{3}. \end{array}$

a) Hochschmelzendes Dipenten-bis-hydrochlorid, "trans-Form". Gewöhnlich schlechthin als "Dipentenbishydrochlorid" bezeichnet. 1807 von THÉNARD (Mémoires d'Arcueil 2, 32) aus Citronenöl und Chlorwasserstoff erhalten und von Dumas (A ch. [2] 52, 400; A. 9, 61) als "künstlicher Citronenöl-Campher" beschrieben. — B. Durch Einw. von Chlorwasserstoff auf: Limonen in Äther (Wallach, A. 227, 301; vgl. Schweizer, J. pr. [1] 24, 268; A. 40, 333); Dipenten (W., A. 239, 12; vgl. BOUCHARDAT, Bl. [2] 24, 110); Terpinolen (in Eisessig) (W., A. 239, 24); Pinen (in Gegenwart von Wasser oder wasserhaltigen Lösungsmitteln) (Berthelot, A. ch. [3] 37, 223; J. 1852, 621; Tilden, B. 12, 1131); β -Pinen (neben l-Bornylchlorid) (Wallach, A. 363, 15; C. 1908 II, 1593); Limonen-monohydrochlorid (in Eisessig) (W., A. 245, 259); Dipenten monohydrochlorid (in Ather) (RIBAN, hydrochord (III Eisessig) (W., A. 243, 257); Dipenden-inclondy doction (III Atter) (Kilsak, C. r. 79, 225; A. ch. [5] 6, 224; J. 1874, 397); Homonopinylchlorid (in Eisessig) (W., A. 356, 248); a-Terpineol (in Ather) (W., A. 230, 265; vgl. Tilden, Soc. 33, 249; J. 1878, 639); β -Terpineol (W., A. 350, 158); γ -Terpineol (in Eisessig) (neben Terpinen-bis-hydrochlorid) (W., A. 350, 160); Homonopinol (in Eisessig) (W., A. 356, 245); Terpin oder Terpinhydrat (LIST, A. 67, 369; DEVILLE, A. 71, 351); Cincol bezw. Wurmsamenöl (in der Wärme) (Hell, RITTER, B. 17, 1978). Aus Terpinhydrat auch durch Einw. von PCl₃ (Oppenheim, Bl. 1862, 85; A. 129, 151). — Darst. Man leitet, Erwärmung möglichst vermeidend, über ein Gemisch von Limonen mit ½ Vol. Eisessig unter zeitweiligem Umschütteln Chlorwasserstoff, wäscht nach dem Erstarren mit Wasser, preßt ab und reinigt durch wiederholtes Lösen in Alkohol und Fällen mit Wasser (W., A. 245, 267). — Tateln (aus Alkohol) von campherartigem Geruch. F: 50° (W., A. 239, 10), 50 --51° (Hell, R.). Kp.,: 110 --112° (W., A. 350, 145). Verflüchtigt sich schon bei gewöhnlicher Temp. (Hell, R.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther (W., A. 239, 12), Chloroform, Eisessig, Benzol und Ligroin (Hell, R.). Die Lösungen sind optisch inaktiv (W., A. 239, 10). Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 81, 316. — Dipenten-bis-hydrochlorid zerfällt beim Erhitzen in Dipenten und HCl (Hell, R.). Die gleiche Spaltung erfolgt bei längerem Kochen mit Wasser (Hell, R.). Liefert beim Schütteln mit 2% jeger Kalilauge bei 50% neben Dipenten und a-Terpineol ein Gemisch von cis-Terpin (etwa 10%) und trans-Terpin (etwa 8%) (W., A. 350, 154). Beim Stehen der durch Fällen der alkoh. Lösung mit Wasser erhaltenen Suspension entsteht Terpinhydrat (Flawitzky, B. 12, 12). 2358). Zersetzt sich beim Kochen mit Alkohol unter Bildung von Terpinen (W., A. 239, 15); intermediär entsteht dabei Dipenten-monohydrochlorid (W., A. 245, 250). Durch 24-stdg. Erhitzen mit überschüssiger alkoh. Kalilauge auf 100° entstehen Dipenten und ein Prod. von der Zusammensetzung eines Terpineoläthyläthers $C_{10}H_{17} \cdot O \cdot C_2H_5$ (flüssig, Kp: 218°, D_0° : 0,924), das beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 100° im Druckrohr C_2H_5 Cl und Dipenten-bis-hydrochlorid gibt (Bouchardat, Voiry, A. ch. [6] 16, 259). Einw. von Chlor in CS₂ führt zur Bildung von Tri- bezw. Tetrachlor-p-menthan (W., HESSE, A. 270, 196, 198). Beim Erhitzen von Dipenten-bis-hydrochlorid mit Natrium entstehen neben Polymerisationsprodukten Dipenten und p-Menthan (MONTGOLFIER, A. ch. [5] 19, 155). Die durch etwas Athylbromid und Jod in Gang zu bringende Einw. von Magnesium auf Dipentenbis-hydrochlorid in äther. Lösung führt zur Bildung eines Gemisches von Organomagnesium-verbindungen (neben Dipenten), aus dem durch Einw. von CO₂ cis- und trans-p-Menthan-dicarbonsäure-(1.8) neben anderen Produkten (wahrscheinlich 2 isomeren Menthenmonocarbonsäuren) erhalten werden (BARBIEB, GRIGNARD, C. r. 145, 255; Bl. [4] 3, 143). Zerfällt beim Erhitzen mit Anilin in Dipenten und HCl (W., A. 227, 286). - Erwärmt man Dipentenbis-hydrochlorid mit einer Spur einer konz. Ferrichloridlösung, so nimmt das Gemisch eine rosa, dann violettrote und schließlich blaue Färbung an (empfindliche Reaktion) (RIBAN, A. ch. [5] 6, 37). Nachweis neben Terpinen-bis-hydrochlorid: W., A. 350, 160.

b) Niedrigschmelzendes Dipenten-bis-hydrochlorid, "cis-Form". B. Man leitet unter Eiskühlung Chlorwasserstoff in ein Gemisch von Cineol mit dem gleichen Vol. Eisessig (BAEYER, B. 26, 2863). — Krystallinisch (aus Alkohol mit Wasser). F: ca. 25° (B.), ca. 22° (WALLACH, A. 350, 155). — Liefert beim Schütteln mit 2°/0 iger Kalilauge bei 50° Dipenten, a-Terpineol und gis-Terpin (W.).

3.3-Dichlor-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, 3.3-Dichlor-p-menthan $C_{10}H_{18}Cl_2 = CH_3 \cdot HC < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CCl_2} > CH \cdot CH(CH_3)_2$. B. Man überschichtet Phosphorpentachlorid mit Petroläther und gibt unter Kühlung allmählich Menthon zu; Hauptprodukt der Reaktion ist 3-Chlor-p-menthen-(3) (Bebkenheim, B. 25, 694). — Flüssig. Kp_{60} : 150--155° (B.). D $_{5}$: 1,0824 (B.). — Spaltet beim Destillieren mit Chinolin leicht HCl ab unter Bildung von 3-Chlor-p-menthen-(3) (Jünger, Klages, B. 29, 316).

l.4.4¹-Trichlor-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, l.4.8-Trichlor-p-menthan C_{10} : $I_{17}CI_3 = CH_2 \cdot CIC < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2} \cdot CCI \cdot CCI \cdot CCI \cdot CH_8$. Man leitet an der Sonne oder in Gegenwart von wenig AlCl₃ trocknes Chlor in die Lösung von 10 g Dipenten-bis-hydrochlorid in 30 g CS₂ (Wallach, Hesse, A. 270, 197). — Seideglänzende Blättchen (aus Alkohol). F:

87°. Kp₁₀: 145-150°. - Beim Kochen mit Natriumacetat in Eisessig entsteht ein Dichlormenthen C10H18Cl2 (S. 91), durch weitere Chlorierung Tetrachlor-p-menthan.

1.4.8.x-Tetrachlor-p-1.4.41.x-Tetrachlor-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, menthan C₁₀H₁₆Cl₄. B. Bei anhaltendem Chlorieren von Dipenten-bis-hydrochlorid, gelöst in CS₂ (Wallach, Hesse, A. 270, 198). — Krystalle (aus Essigester). F: 108°. Kp₁₀: 160° bis 165°. In Ligroin weniger löslich als 1.4.8-Trichlor-p-menthan.

1-Brom-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, 1-Brom-p-menthan, tert. Carvomenthylbromid $C_{10}H_{10}Br = CH_3 \cdot BrC < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > CH \cdot CH(CH_3)_2$ (nicht einheitlich). Durch 5-stdg. Erhitzen von Carvomenthen mit Bromwasserstoffsäure (bei -10° gesättigt) auf $160-170^{\circ}$ im Druckrohr (Kondakow, Lutschinin, J. pr. [2] 60, 276). — Flüssig. Kp₁₀: $92-98^{\circ}$. D₂^{0,5}: 1,1620. $n_2^{\text{20,5}}$: 1,48822.

3-Brom-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, 3-Brom-p-menthan, sek. Menthylbromid $C_{10}H_{19}Br = CH_3 \cdot HC < \frac{CH_3 - CH_2}{CH_2 \cdot CHBr} > CH \cdot CH(CH_3)_2$. Die beschriebenen Präparate sind durchweg oder zum größten Teil nicht sterisch einheitlich.

a) "Rohes" sek. Menthylbromid aus l-Menthol und Phosphorpentabromid. Die Konstanten, hauptsächlich die optischen, wechseln mit Reaktionstemperatur und -dauer

der Darst. Beschrieben werden:

a) Präparat, dargestellt von Kondakow, Schindelmeiser (J. pr. [2] 67, 193, 344) durch

bis 106°. D₀°: 1,163. n₁₀°: 1,48 602. [a]₀°: -9,68°.

β) Präpatat, dargestellt von Kondakow, Schindelmeiser (J. pr. [2] 67, 193, 344) duren bis 106°. D₀°: 1,163. n₁₀°: 1,48 602. [a]₀°: -9,68°.

β) Präpatat, dargestellt von Kondakow, Schindelmeiser (J. pr. [2] 67, 194, 344; vgl. K., B. 28, 1620) durch Einw. von PBr₅ auf l-Menthol in Petroläther unter Kühlung. Kp₁₃: 103—105°. D²⁰: 1,159. [a]₀°: -18,33°. — Wird durch alkoh. Kalilauge zu ca. ²/₃ unter Bildung von rechtsdrehendem Menthen zersetzt.

γ) Präparat, dargestellt von Zelinsky (B. 35, 4416) durch Einw. von PBr₅ auf l-Menthol in Petroläther unter Kühlung. Das Reaktionsprodukt ist in 3 Fraktionen zerlegbar: Fraktion vom Kp₁₄: 96–98°, $a_{\rm p}$: $+0^{\circ}$ 53′ (I = 0,25 dm); Fraktion vom Kp₁₄: 98–101°, $a_{\rm p}$: $+0^{\circ}$ 39′; Fraktion vom Kp₁₄: $101-103^{\circ}$, $a_{\rm p}$: -0° 17′. Die letzte Fraktion gibt bei folgeweiser Einw. von Magnesium in Ather und Kohlendioxyd linksdrehende p-Menthan-carbonsäure-(3).

b) Sek. Menthylbromid aus l-Menthol und Bromwasserstoff. B. Man läßt l-Menthol mit rauchender Bromwasserstoffsäure 3 Monate bei 5° , dann weitere 3 Monate bei $20-22^{\circ}$ stehen (Kond., Sch., *J. pr.* [2] 67, 195, 344). — Kpt2: $101-106^{\circ}$. D²⁰: 1,138. n_2° : 1,48467. [a_1° : $-41,38^{\circ}$. — Gibt mit alkoh. Kalilauge geringe Mengen rechtsdrehenden Menthens.

- c) Sek. Menthylbromid aus N.N. Dibrom-1-menthylamin. B. Man trägt eine äther. Lösung von N.N-Dibrom-l-menthylamin (dargestellt aus l-Menthylamin mit Brom und Kalilauge) unter Kühlung in eine wäßr. Lösung von 20 g salzsaurem Hydroxylamin ein (KISHNER, J. pr. [2] 52, 427). — Kp₃₈: 128—130°; D₅₀: 1,1505; [a]_D: -34,18° (K., JK.

d) "Beständiges" sek. Menthylbromid. a) Präparat, erhalten durch 9-stdg. Behandeln von rohem, aus 1-Menthol und PBr_s

- unter Kühlung dargestelltem Menthylbromid (s. o. unter a, β) mit alkoh, Kalilauge (Kond., Sch., J. pr. [2] 67, 194, 344). Kp₁₅: $103-106^{\circ}$. D²⁰: 1,140. n_0^{∞} : 1,48496. [$a]_0^{\infty}$: $-42,54^{\circ}$. β) Präparat, erhalten durch 9-stdg. Behandeln von sek. Menthylbromid aus 1-Menthol und HBr (s. o. unter b) mit alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad (Kond., Sch., J. pr. [2] 67, 195, 344). Kp₁₁: $100-101^{\circ}$. D²⁰: 1,105 (1,150 ?). n_0^{∞} : 1,48554. [$a]_0^{\infty}$: $-54,29^{\circ}$.
- 4-Brom-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, [4-Brom-p-menthan, tert. Menthylbromid $C_{10}H_{19}Br = CH_3 \cdot HC < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot R$. Konfiguration und sterische Einheitlichkeit fraglich. - B. Durch Einw. von HBr auf das aus rohem sek. Menthylchlorid erhältliche p-Menthen-(3) (S. 88) (Kondakow, B. 28, 1620) oder aus Menthylxanthogensäure-methylester (Tschugajew, Ж. 35, 1158; C. 1904 I, 1347) in Eisessig. Durch 10-tägiges Stehen von tertiärem Menthol mit konz. Bromwasserstofsäure bei gewöhnlicher Temp. (Kondakow, Schindelmeiser, J. pr. [2] 67, 195). — Kp₁₁: 98—99° (Kond., Sch.); Kp₁₈: 100—103° (Kond.). D°: 1,179; D²⁵: 1,161 (Kond.); D²⁶: 1,165; n²⁶: 1,48718 (Kond., Sch.). — Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge optisch inaktives Menthen (Kond., Sch.).
- 4^{1} -Brom-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, 8-Brom-p-menthan $C_{10}H_{10}Br =$ CH₃·HC CH₂·CH₂·CH · CBr(CH₃)₂. B. Aus p-Menthanol-(8) und rauchender Bromwasserstoffsäure bei 50° im Druckrohr (Perkin, Pickles, Soc. 87, 651). - Farbloses Ol. Kp4: 110°. - Durch Reduktion entsteht p-Menthan.

- 1.4-Dibrom-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, 1.4-Dibrom-p-menthan, Terpinen-bis-hydrobromid $C_{10}H_{18}Br_3=CH_3\cdot BrC<\frac{CH_2\cdot CH_2}{CH_2\cdot CH_2}\cdot CBr\cdot CH(CH_3)_2$ (trans-Form). Zur Konstitution vgl. Wallach, A. 350, 145, 177. B. Durch Einw. von Bromwasserstoff, am besten in Eisessiglösung, auf: a-Terpinen (W., A. 350, 147); Sabinen (W., A. 350, 146); a-Thujen (W., A. 350, 166; vgl. Tschugajew, B. 37, 1483); Sabinenhydrat (W., A. 357, 65); 1.4-Cineol (in Ligroinlösung) (W., A. 356, 205); Terpinenol-(4) (W., A. 350, 170; 356, 216); Terpinenol-(1) (W., A. 362, 269); Terpinenterpin (W., A. 356, 203). Zur Darst. vgl. das bei Terpinen-bis-hydrochlorid (S. 49) Gesagte. Tafeln (aus Methylalkohol oder warmem Eisessigl. F: 58—59° (W., A. 350, 145). Liefert durch Behandeln mit Silberacetat in Eisessiglösung und nachfolgendes Kochen mit alkoh. Kalilauge neben cis- und trans-Terpin a-Terpineol (W., A. 350, 151).
- 1.4¹-Dibrom-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, 1.8-Dibrom-p-menthan, Limonen-bis-hydrobromid, Dipenten-bis-hydrobromid C₁₀H₁₈Br₂ = CH₃·BrC-CH₂·CH₂>CH·CBr(CH₂). B. Entsteht in zwei stereoisomeren Formen bei der Einw. von Bromwasserstoff auf: Limonen (Wallach, A. 239, 11); Dipenten (W., A. 239, 12); Terpinolen (W., A. 239, 24); Pinen (W., A. 239, 11); 1-Brom-p-menthen-(4(8)) (Babyer, Blau, B. 28, 2291); α-Terpineol (W., A. 239, 11; 350, 157); β-Terpineol (W., A. 350, 158); γ-Terpineol (Baeyer, B. 27, 444; W., A. 350, 160); cis- und trans-Terpin bezw. Terpinhydrat (W., A. 239, 11; Baeyer, B. 26, 2862); Cineol bezw. Wurmsamenöl (W., A. 239, 11; Hell, Ritter, B. 17, 2610; Baeyer, B. 26, 2863). Bei der Einw. von HBr in Eisessiglösung unter Eiskühlung wächst der Gehalt des Reaktionsproduktes an niedrigschmelzendem (,,cis")-Dipenten-bis-hydrobromid nach der Reihenfolge: trans-Terpin (Reaktionsprodukt fast ausschließlich trans-Verbindung), α-Terpineol, cis-Terpinhydrat, cis-Terpin, Limonen, Cineol (Hauptprodukt cis-Bishydrobromid) (Baeyer, B. 26, 2862). Zu etwa gleichen Teilen entstehen cis- und trans-Bishydrobromid bei der Einw. von Phosphortribromid auf Terpinhydrat unter Eiskühlung (Baeyer, B. 26, 2864). Oppenheim, Bl. 1862, 86; A. 129, 152).
- a) Hochschmelzendes Dipenten-bis-hydrobromid, "trans-Form". Seideglänzende Blätter (aus absol. Alkohol) (Hell, R.); Tafeln (Baever, B. 26, 2864). F: 64° (Hell, R.; W., A. 239, 13). Die Lösungen sind optisch inaktiv (W., A. 239, 10). Färbt sich am Licht unter Zers. gelb, dann braun (Hell, R.). Zersetzt sich langsam schon beim Stehen mit Alkohol in der Kälte (Hell, R.). Gibt beim Erhitzen für sich, beim Kochen mit Wasser oder Alkalien (Hell, R.), sowie beim Erhitzen mit Anilin (W., A. 230, 244) Dipenten. Gibt mit Brom in Eisessig 1.4.8-Tribrom-p-menthan (W., A. 264, 26; 324, 84; Baever, B. 27, 443). Durch erschöpfende Bromierung mit Brom in Gegenwart von etwas Jod und Reduktion des Reaktionsprodukts mit Zinkstaub und alkoh. Salzsäure, dann mit Natrium und Alkohol erhält man p-Cymol (Baever, B. 31, 1402). Mit Silberacetat in Eisessig entsteht das Acetat des trans-Terpins (Baever, B. 26, 2865).
- b) Niedrigschmelzendes Dipenten-bis-hydrobromid, "cis-Form". B. Neben der trans-Verbindung s. o. Darst. Man fügt zu einem Gemisch gleicher Teile Cincol und Eisessig unter Eiskühlung allmählich Bromwasserstoff-Eisessig und reinigt durch fraktionierte Fällung der alkoh. Lösung mit Wasser (BAEYER, B. 26, 2863). Spitzige Blätter. F: 38° bis 40°. Gibt mit Silberacetat in Eisessig unter Kühlung das Acetat des cis-Terpins. Beim Erhitzen mit Anilin entsteht Dipenten.
- 3.4-Dibrom-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, 3.4-Dibrom-p-menthan, p-Menthen-(3)-dibromid $C_{10}H_{18}Br_2=CH_3\cdot HC < \frac{CH_2-CH_2}{CH_2}\cdot CBr\cdot CH(CH_3)_2$. B. Man versetzt Menthen-(3) (aus "rohem" sek. Menthylchlorid durch Kaliumacetat, vgl. S. 88) in Eisessiglösung unter Kühlung mit Brom (Berkenheim, B. 25, 695). Dickflüssig. Kp₅₀: $167-172^0$. D_0^0 : 1,4453. Liefert beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge ein p-Menthadien $C_{10}H_{18}$ (S. 140, No. 23).
- x.x-Dichlor-x.x-dibrom-p-menthan $C_{10}H_{16}Cl_2Br_2$. B. Durch Einw. von Brom in Eisessig auf das aus 1.4.8-Trichlor-p-menthan erhältliche x.x-Dichlor-p-menthen-(x) (S. 91) (Wallach, A. 270, 202). Prismen (aus warmem Essigester). F: 98°.
- 1.2.4^T-Tribrom-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, 1.2.8-Tribrom-p-menthan $C_{10}H_{17}Br_3 = CH_3 \cdot BrC < \frac{CH_2 CH_2}{CHBr \cdot CH_2} > CH \cdot CBr (CH_3)_2$, B. Aus 1.2-Dibrom-p-menthanol-(8) und Eisessig-Bromwasserstoff (Baeyer, B. 27, 440). Öl. Liefert mit Brom in Eisessig Dipententetrabromid (B.). Beim Kochen mit Kaliumcyanid in alkoh. Lösung entsteht p-Cymol (Wallach, A. 281, 142). Beim Erwärmen mit überschüssiger Natriummethylat-Lösung entsteht Carveolmethyläther (W.).

1.4.4¹.-Tribrom-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, 1.4.8-Tribrom-p-menthan $C_{10}H_{17}Br_3 = CH_3 \cdot BrC < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} \cdot CBr \cdot CBr(CH_3)_2$. Zur Konstitution vgl. Baever, B. 27, 443. — B. Aus Dipenten-bis-hydrobromid und Brom (Wallach, A. 264, 25). Durch Addition von Brom an 1-Brom-p-menthen-(4(8)) in Ather (Baever, Blau, B. 28, 2291). Aus Terpinolendibromid $CH_3 \cdot C \cdot \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} \cdot CBr \cdot CBr(CH_3)_2$ (Baever, B. 27, 449) oder γ-Terpineol-dibromid $CH_3 \cdot (HO)C \cdot \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} \cdot CBr \cdot CBr(CH_3)_2$ bezw. dessen Acetat (Baever, B. 27, 445) mit Bromwasserstoff in Eisessig. — Darst. Man gibt zu einem Gemisch von 200 g Dipenten-bis-hydrobromid mit 400 ccm Eisessig nach Abkühlung 34 ccm Brom und fügt nach Entfärbung der Lösung 300 ccm absol. Alkohol hinzu (W., A. 264, 25). — Blättehen (aus warmem Essigester + Methylalkohol). F: 110° (W., A. 264, 27). — Spaltet bei höherem Erhitzen HBr ab (W., A. 264, 27). Gibt beim Kochen mit alkoh. Natronlauge einen ungesättigten Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{14}$ (Syst. No. 469) (W., A. 264, 27). Liefert mit Zinkstaub und Eisessig unter Eiskühlung das Acetat des γ-Terpineols (Baever, B. 27, 443), mit Zinkstaub und HBr in āther.-alkoh. Lösung 1-Brom-p-menthen-(4(8)) (Ba., Bl., B. 26, 2290).

1.4¹.4²-Tribrom-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, 1.8.9-Tribrom-p-menthan $C_{10}H_{17}Br_3=CH_3\cdot BrC\cdot \frac{CH_2\cdot CH_2\cdot CH\cdot CBr\cdot \frac{CH_2Br}{CH_3}\cdot B$. Man löst β-Terpineol in Eisessig, figt zu der abgekühlten Lösung I Mol.-Gew. Brom, dann sogleich einen Überschuß von etwa 50 % igem Eisessig-Bromwasserstoff und fällt nach ca. eintägigem Stehen mit Wasser (WALLACH, RAHN, C. 1902 I, 1294; A. 324, 82). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 67° (W., R., A. 324, 82). — Liefert bei weiterer Einw. von Brom in Eisessiglösung Dipententetrabromid (W., R., C. 1902 I, 1294; A. 324, 83). Beim Erhitzen mit methylalkoholischem Natriummethylat entsteht ein Monobromid $C_{10}H_{15}Br$ (Syst. No. 457) (W., R., A. 324, 85).

1.3.4.1¹-Tetrabrom-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, 1.3.4.7-Tetrabrom-p-menthan, β -Terpinen-tetrabromid $C_{10}H_{16}Br_4 = CH_2Br \cdot Br C \frac{CH_2 - CH_2}{CH_3} \cdot CHBr > CBr \cdot CH(CH_3)_2$. B. Man fügt zu einer alkoh.-äther. Lösung von β -Terpinen unter Abkühlung Brom bis zur Gelbfärbung und läßt eine Weile stehen (Wallach, A. 362, 290). — Prismen (aus warmem Essigester). F: 154–155°.

1.2.4.4¹-Tetrabrom-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, 1.2.4.8-Tetrabrom-p-menthan, Terpinolen-tetrabromid C₁₀H₁₆Br₄ = CH₃·BrC< CH₂-CH₂-CBr·CBr(CH₃)₂. B. Aus Terpinolen und Brom (Wallach, A. 227, 283; 230, 262). — Tafeln (aus Äther), die beim Aufbewahren unter partieller Zers. porzellanartig werden (W., A. 230, 264). Monoklin prismatisch (Hintze, A. 230, 263; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 664). Schmilzt bei 116° unter schwacher Gasentwicklung (W., A. 239, 23). Die Lösungen sind optisch inaktiv (W., A. 239, 24). — Durch Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig unter Kühlung (Ваеуев, В. 27, 448), besser mit Zinkstaub, Alkohol und etwas Äther (Semmler, Schossberger, B. 42, 4645) entsteht Terpinolen. Beim Erwärmen mit alkoh. Kajilauge wird das gesamte Brom abgespalten (W., Кекногр, A. 275, 110).

anuostereoisomeren optisch aktiven kormen und der zugehörigen di-korm.

a) Rechtsdrehendes 1.2.8.9-Tetra brom-p-menthan, d-Limonen-tetra bromid.

B. Durch Eintröpfeln von 0,7 Vol. Brom in eine eisgekühlte Lösung von I Vol. d-Limonen (Fraktion vom Kp. 174—176° des Orangenschalenöls) in 4 Vol. Alkohol + 4 Vol. Äther, besser in Eisessig; die Lösungen dürfen nicht völlig wasserfrei sein (WALLACH, A. 227, 280; 239. 3; 264, 12; vgl. W., A. 225, 318). — Biegsame Tafeln (aus Essigester). Rhombisch bisphenoidisch (Hintze, Z. Kr. 10, 253; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 665). F: 104—105° (W., A. 227, 278). D: 2,134 (Liebisch, A. 286, 140). [a]\[\begin{align*}{c} \begin{

b) Linksdrehendes 1.2.8.9-Tetrabrom-p-menthan, 1-Limonen-tetrabromid.

B. Durch Eintröpfeln von Brom in eine gekühlte Lösung von 1-Limonen (aus Fichtennadelöl;

- Kp: 175-176°) in 4 Tln. Eisessig (Wallach, A. 246, 223). Rhombisch-hemiedrische, denen des d-Limonen-tetrabromids enantiomorphe Krystalle (aus Essigester) (Hintze, A. 246, 224). F: 104° (W., A. 246, 224). [a]_D: -73,45° (in Chloroform; p = 12,85) (W., Conrady, A. 252, 145).
- c) Inaktives 1.2.8.9-Tetrabrom-p-menthan, Dipenten-tetrabromid. B Scheidet sich beim Zusammenbringen von konz. Lösungen gleicher Gewichtsmengen d- und 1-Limonen-tetrabromid aus (W., A. 246, 226). Durch Eintröpfeln von 0,7 Vol. Brom in eine eisgekühlte Lösung von 1 Vol. Dipenten in 4 Vol. Alkohol + 4 Vol. Akther (Wallach, A. 227, 280; vgl. W., Brass, A. 225, 311). Durch Einw. von Brom in Eisessiglösung auf 1.8.9-Tribrom-p-menthan (W., A. 324, 83) oder auf (nicht rein isoliertes) 1.2.8-Tribrom-p-menthan aus a-Terpineol-dibromid und HBr (Baryer, B. 27, 440). Als Nebenprodukt (neben 1.4.8-Tribrom-p-menthan) bei der Einw. von Brom auf Dipenten-bis-hydrobromid (Baryer, Blau, B. 28, 2297). Durch Einw. von HBr in Eisessig auf Bromearveol-methyl- oder äthyläther (W., A. 281, 130; vgl. W., A. 264, 19). Bei längerem Stehen von Cineoldibromid (Syst. No. 2363) (W., Brass, A. 225, 304). Schilfartig gestreifte, sehr spröde Prismen (aus Äther oder Chloroform + Petroläther). Rhombisch bipyramidal (HINTZE, Z. Kr. 10, 258; VILLIGER, B. 27, 440; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 665). F: 125—1266 (W., A. 225, 318). D: 2,225 (Liebbsch, A. 286, 140). Leicht löslich in heißem, sehr wenig in kaltem Eisessig, löslich in Äther (W., A. 227, 293).
- 1.2.4¹.4⁸.4²-Pentabrom-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, 1.2.8.9.9-Pentabrom-p-menthan $C_{10}H_{15}Br_5 = CH_3 \cdot BrC \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CBr \cdot CH_3 \cdot B$. Aus 9-Brom-p-menthadien (1.8 (9)) und Brom in Eisessig (Wallach, Rahn, A. 324, 85). Krystalle (aus Essigester). F: 137°. Schwer löslich in Alkohol.
- Hexabrom-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan (?), Hexabrom-p-menthan (?) $C_{10}H_{14}Br_8$. B. Durch Einw. von PCl_3 und Brom auf rechtsdrehendes Terpentinöl (Marsh, Gardner, Soc. 71, 287). Farblose Nadeln. F: 150° .
- 3-Jod-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, 3-Jod-p-menthan, sek. Menthyljodid $C_{10}H_{10}I = CH_3 \cdot HC < CH_2 \cdot CH_2 > CH \cdot CH \cdot (CH_3)_2$. Die Einheitlichkeit der im folgenden aufgeführten Präparate ist fraglich.
- a) Präparat von Oppenheim, C. r. 57, 360; A. 130, 176. B. Durch Zusammenreiben von l'Menthol mit Phosphorjodür und Jod. Schwach gelbliche Flüssigkeit. Gibt

mit alkoh. Ammoniak oder Kaliumsulfid rechtsdrehendes p-Menthen-(3).

- b) Präparat von Kondakow, Lutschinin, J. pr. [2] 60, 258. Zur Konstitution vgl. Kurssanow, A. 318, 337. B. Aus l-Menthol und bei 0^6 gesättigter Jodwasserstoffsäure bei Zimmertemperatur (40 Stdn.). Farblose Flüssigkeit. Kp₁₈: 124—126°. D°: 1,3836; D^{18,5}: 1,3155.
- o) Präparat von Kurssanow, A. 318, 331. B. Aus l-Menthol und Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) bei 100° (20 Stdn.). Kp₃₀: 138—142°. Dis: 1,368. Gibt mit Natrium in siedendem Ather außer p-Menthen-(3) und p-Menthan hauptsächlich flüssiges und wenig festes Dimenthyl.
- d) Präparat von Berkenheim, B. 25, 688 (vermutlich menthanhaltig). B. Aus l-Menthol und Jodwasserstoffsäure (D: 1,8) bei 150-170° (15-20 Stdn.). Kp₂₀: 140° bis 143°. D.5: 1.357. Optisch inaktiv.
- 143°. D₁₅°: 1,367. Optisch inaktiv.
 e) Präparat von Kondakow, Bachtschiew, J. pr. [2] 63,62. B. Aus dem inaktivem Menthol, das aus Diosphenol mit Natrium und Alkohol erhalten wird, wie unter b. Kp₁₇: 126,5°. Inaktiv. Gibt beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad p-Menthen-(3).
- 4-Jod-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, 4-Jod-p-menthan, tert. Menthyljodid $C_{10}H_{19}I=CH_3\cdot HC < CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2 < I\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus p-Menthen-(3) mit kaltgesättigter Jodwasserstoffsäure bei gewöhnlicher Temp. (Kondakow, Lutschinn, J. pr. [2] 60, 259) oder mit HI in Eisessig unter Kühlung (Baeyer, B. 26, 2270). Gleicht in Siedepunkt und Dichte dem sek. Menthyljodid von K., L. (s. o. unter b) (K., L.). Gibt mit Silberacetat in Eisessig unter Kühlung tert. Menthylacetat und p-Menthen-(3) (B.).
- x-Jod-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, x-Jod-p-menthan $C_{10}H_{19}I$. B. Neben anderen Produkten durch 15—20-stdg. Erwärmen von Terpinhydrat mit konz. Jodwasserstoffsäure auf dem Wasserbad (Bouchardat, Lafont, C. r. 107, 916; J. 1888, 905; Berkenheim, B. 25, 696). Kp₃₀: 133—142° (Berk.). D $_{11}^{44}$: 1,370 (Berk.). Mit Silberacetat entsteht neben einem Menthen ein Ester, der beim Verseifen mit alkoh. Kalilauge ein flüssiges, inaktives Menthanol liefert (Berk.).

- 1.4-Dijod-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, 1.4-Dijod-p-menthan, Terpinenbis-hydrojodid $C_{10}H_{18}I_2=CH_3\cdot IC < CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$ (trans-Form). Zur Konstitution vgl. Wallach, A. 350, 145, 177. B. Aus a-Terpinen (W., A. 350, 147) oder Terpinenol-(4) (W., A. 350, 169) und HI in Eisessig. Krystalle (aus Methylalkohol). F: 760 (W., A. 350, 145).
- 1.4 -Dijod-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, 1.8-Dijod-p-menthan, Limonenbis-hydrojodid, Dipenten-bis-hydrojodid $C_{10}H_{18}I_2 = CH_3 \cdot IC < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CI(CH_3)_2$ ("trans"-Form; zur Konfiguration vgl. Wallach, A. 281, 143). B. Durch Einw. von Jodwasserstoff auf: Limonen (W., A. 239, 10); Dipenten (W., A. 239, 13; B. 26, 3075); a-Terpineol (W., A. 230, 267); Terpinhydrat (W., A. 230, 249); Cineol (W., Brass, A. 225, 300; W., A. 225, 316; Hell. Ritter, B. 17, 2611). Aus Terpinhydrat und Phosphortijodid in Schwefelkohlenstoff; bei dieser Reaktion entstehen anscheinend auch geringe Mengen der unter 50° schmelzenden, in Petroläther leichter löslichen "cis"-Form (W., A. 281, 145). Darst. Man schüttelt 5 g Terpinhydrat mit ca. 20 ccm Jodwasserstoffsäure (D: 1,96), ohne zu erwärmen, einige Minuten kräftig durch (W., A. 230, 249). Krystallisiert aus Petroläther in rhombischen Prismen (Hintze, A. 239, 14; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 666). F: 77° (W., A. 239, 15) oder in monoklin-prismatischen (Hil.; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 666). Fi 77° (W., A. 239, 15), bezw. bis 81° (W., A. 281, 144 Anm.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Petroläther, Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Benzol (W., B.). Zeigt in flüssigem Schwefeldioxyd erhebliche elektrische Leitfähigkeit (Walden, B.). Zeigt in flüssigem Schwefeldioxyd erhebliche elektrische Leitfähigkeit (Walden, B.). Zersetzt sich in alkoh. Lösung schon nach wenigen Stunden (Wallach, A. 281, 146); ist jedoch unter Wasser in Gegenwart von etwas gelbem Phosphor wochenlang haltbar (Wallach, A. 230, 250). Gibt beim Erwärmen mit alkoh. Alkalien oder Anilin Dipenten (Wallach, A.). Beim Erhitzen mit Zinkstaub und Wasser entsteht ein Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{18}$ vom Kp: 166–167° (Hell, R.); mit Zinkstaub und Eisessig erhält man neben tertiärem Menthylacetat einen ungesättigten Kohlenwasserstoff, der durch Addition von HBr und Destillation des entstandenen Bromids (Kp25: 115°) mit Chinolin Carvomenthen (?) vom Kp: 175° liefert (Baever, B.
- 4¹-Nitro-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexan, 8-Nitro-p-menthan $C_{10}H_{19}O_2N=CH_2\cdot HC < \frac{CH_2\cdot CH_2}{CH_2\cdot CH_2} > CH\cdot C(NO_2) (CH_2)_2$. B. Durch Erbitzen ivon p-Menthan mit verd. Salpetersäure in geschlossenem oder offenem Gefäß (Konowalow, \Re . 36, 241; C. 1904 I, 1517). Kp₂₅: 135—137°. D₀°: 1,0005; D₀°: 0,9871. n_0^{∞} : 1,46241. Gibt mit Zinn und Salzsäure 8-Amino-p-menthan.
- 5. 1.3-Diāthyl-cyclohexan $C_{10}H_{20}=H_2C<\frac{CH(C_2H_5)\cdot CH_2}{CH_2}>CH\cdot C_2H_5$. B. Man erwärmt das aus 1.3-Diāthyl-cyclohexanon-(2) mit Natrium in feuchtem Äther erhāltliche Gemisch stereoisomerer 1.3-Diāthyl-cyclohexanole-(2) mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) auf 100° und reduziert das entstandene Jodid in Alkohol mit Zink und Salzsäure (Zelinsky, Rudewittsche, B. 28, 1343). Wasserhelle, petroleumartig riechende Flüssigkeit. Kp₇₆₀: $169-171^{\circ}$. $169-171^{\circ}$. 169-
- 6. a-Dekanaphthen $C_{10}H_{20}$. Zur Bezeichnung als a-Dekanaphthen vgl. Markownikow, \Re . 25, 389; B. 26 Ref., 815. V. Im Petroleum von Baku; man isoliert durch wiederholte Behandlung mit rauchender Schwefelsäure, Kochen mit Natrium und Fraktionierungen, die bei $160-162^{\circ}$ siedende Portion, behandelt sie nochmals mit überschüssiger rauchender Schwefelsäure, schüttelt mit rauchender Salpetersäure, kocht mit Natrium und destilliert (Markownikow, Ogloblin, \Re . 15, 332; B. 16, 1877). Flüssig. Kp: $160-162^{\circ}$ (M., O.),

 $162-164^{\circ}$ (Subrow, #. 25, 383; B. 26 Ref., 815). D° : 0,795; D^{15} : 0,783 (M., O.); D° : 0,7936; D^{15} : 0,7820 (S.).

Chlor-a-dekanaphthen $C_{10}H_{19}Cl.$ B. Durch Chlorieren von a-Dekanaphthen (Markownikow, Ogloblin, \mathcal{H} . 15, 333; Subkow, \mathcal{H} . 25, 383; B. 26 Ref., 815). — Kp₇₆₉: 206° bis 209° (korr.) (S.). D°: 0,9335; D°: 0,9186 (S.). — Liefert mit Eisessig und Natriumacetat bei 210° das Acetat des a-Dekanaphthenalkohols (Syst. No. 503) und zwei Dekanaphthylene $C_{10}H_{18}$ (Kp: 159—165°) (S.).

Dichlor-α-dekanaphthen C₁₀H₁₈Cl₂. B. Durch Chlorieren von α-Dekanaphthen in Gegenwart von Wasser (Subkow, H. 25, 383; B. 26 Ref., 815). — Kp₅₀: 160-165°.

Trichlor- α -dekanaphthen $C_{10}H_{17}Cl_3$. B. Durch Chlorieren von α -Dekanaphthen in Gegenwart von Wasser (Subkow, JK. 25, 383; B. 26 Ref., 815). — Kp_{60} : $180-190^{\circ}$.

7. β -Dekanaphthen, möglicherweise 1.3-Dimethyl-5-äthyl-cyclohexan $C_{10}H_{20}$ = $C_{5}H_{9}(CH_{9})_{2} \cdot C_{2}H_{5}$ (?). Zur Konstitution vgl. Rudewitsch, \mathcal{H} . 30, 603; C. 1899 I, 176. — V. Im Petroleum von Baku (Surkow, \mathcal{H} . 25, 383). — Flüssig. Kp: 168—170° (S.); Kp₇₅₂: 168,5—170° (R., \mathcal{H} . 30, 587; C. 1899 I, 176). D_{5}^{α} : 0,8073; D_{9}^{α} : 0,7929 (S.); D_{5}^{α} : 0,8076; D_{15}^{α} : 0,798 \mathcal{H} 30, 587.

0,796 (R., Æ. 30, 587).

Beim Chlorieren in Gegenwart von Wasser entsteht neben einer geringen Menge höher chlorierter Derivate ein bei 213—219° unter Zers, siedendes Gemisch von sekundären (?) (Markownikow, Ж. 30, 604; С. 1899 I, 177) Monochlor-β-dekanaphthenen (Кр₁₁₀: 145—149°), das beim Erhitzen mit Natriumacetat und Essigsäure im zugeschmolzenen Rohr auf 250° das Acetat des sekundären β-Dekanaphthenalkohols (Syst. No. 503) und ein bei 167,5—171° siedendes, an der Luft leicht oxydierbares Gemisch von zwei Dekanaphthylenen C₁₀H₁₈ [vielleicht 1.3-Dime thyl-5-äthyl-cyclohexene-(1 und 4) (Markownikow, Ж. 30, 605)] liefert (R., Ж. 25, 386; 30, 593, 594; В. 26 Ref., 815; С. 1899 I, 176); in viel besserer Ausbeute entsteht dieses Gemisch beim Kochen der Monochlor-β-dekanaphthene mit Chinolin (R., Ж. 30, 594; С. 1899 I, 176; vgl. auch R., Ж. 25, 388; 30, 597; В. 26 Ref., 815). — Die Einw. von Brom auf β-Dekanaphthen in Gegenwart von etwas AlBr₃ bei 8° führt anscheinend zur Bildung von C₁₀H₁₀Br₄ und C₁₀H₁₁Br₃ (R., Ж. 30, 588; C. 1899 I, 176). Die Verbindung C₁₀H₁₁Br₃ (?) [sehr lange Nadeln (aus Benzol + Alkohol); F: 218—220°; unlöslich in kaltem, schwer löslich in heißem Alkohol, leicht in Äther und Benzol] entsteht auch mit geringer Beimengung von C₁₀H₁₂Br₂ (?) beim Eingießen des aus β-Dekanaphthen durch Behandlung mit Jod entstehenden Prod. in Brom (R., Ж. 30, 590; C. 1899 I, 176). Diese Verbindung dürfte wohl mit 2.4.6-Tribrom-1.3-dimethyl-5-äthyl-benzol (Syst. No. 469) identisch sein (R., Ж. 30, 591; C. 1899 I, 176). Beim Erhitzen von β-Dekanaphthen mit Jod im zugeschmolzenen Rohr auf 170° wird Äthyljodid abgespalten (R., Ж. 30, 591; C. 1899 I, 176).

Beim Nitrieren von β -Dekanaphthen mit Salpetersäure (D: 1,075) bei 120–125° entstehen ein sekundäres und ein tertiäres Nitro- β -dekanaphthen (R., \mathbb{H} . 30, 598; C. 1899 I, 176); beim Nitrieren mit Salpetersäure (D: 1,41) auf dem Wasserbade entsteht zunächst (nach 6 Stdn.) ein Öl, das bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure wahrscheinlich ein Gemisch von Mono- und Diamino- β -dekanaphthen gibt; nach weiteren 4 Stdn. tritt völlige Oxydation ein (R., \mathbb{H} . 30, 589; C. 1899 I, 176). Rauchende Schwefelsäure löst β -Dekanaphthen bei gewöhnlicher Temp. unter Bildung einer Sulfonsäure (R., \mathbb{H} . 30, 589; C. 1899 I, 176). β -Dekanaphthen bleibt bei 6-stdg. Erhitzen mit wasserfreiem Kupfersulfat auf 280° bis 300° unverändert (R., \mathbb{H} . 30, 588; C. 1899 I, 176).

Chlor- β -dekanaphthen $C_{10}H_{19}Cl$ s. o. im Artikel β -Dekanaphthen.

Dichlor-β-dekanaphthen $C_{10}H_{18}Cl_2$. B. Entsteht in geringer Menge neben monochloriertem β-Dekanaphthen durch feuchtes Chlorieren von β-Dekanaphthen (Rudewitsch, Ж. 30, 594; C. 1899 I, 176). — Kp₆₀: $164-167^6$. D_0^{th} : 1,0865; D_0^{th} : 1,1022. — Bei 4-stdg. Erhitzen mit überschüssigem Chinolin wird Chlorwasserstoff abgespalten.

Sek. Nitro- β -dekanaphthen $C_{10}H_{19}O_2N$. Zur Konstitution vgl. Markownikow, \mathcal{H} . 30, 604; \mathcal{C} . 1899 I, 177. — \mathcal{B} . Entsteht beim Nitrieren von β -Dekanaphthen mit Salpetersäure (D: 1,075) bei 120—125° (Rudewitsch, \mathcal{H} . 30, 599; \mathcal{C} . 1899 I, 176). — Schwach gelbiche Flüssigkeit. Kp₄₀: 148—150° (R.). D $_0^3$: 0,9931; D $_1^3$: 0,9778 (R.). n_D^3 : 1,45929 (R.). — Bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure entsteht neben dem entsprechenden Amin ein Keton (Kp: 200—215°) (R.).

Tert. Nitro- β -dekanaphthen $C_{10}H_{19}O_2N$. Zur Konstitution vgl. M., 3L. 30, 604; C. 1899 I, 177. — B. Beim Nitrieren von β -Dekanaphthen mit Salpetersäure (D: 1,075) bei 120—125° (R., 3L. 30, 599; C. 1899 I, 176). — Schwach gelbliche Flüssigkeit. Kp₄₀: 146—148° (R.). D₀°: 0,9979; D₀°°: 0,9831 (R.). n_0° : 1,46009 (R.). — Bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure entsteht neben dem entsprechenden Amin ein Keton (Kp: 200° bis 210°) (R.).

Brom-nitro- β -dekanaphthen $C_{10}H_{18}O_2NBr$. B. Aus sek. Nitro- β -dekanaphthen in Kalilauge und Brom unter Eiskühlung (Rudewitson, Ж. 30, 600; C. 1899 I, 176). — Farbloses Öl mit charakteristischem Geruch. D_0^n : 1,3740; D_0^n : 1,3552.

- Kohlenwasserstoff C₁₉H₂₀ aus Naphthalin s. bei Naphthalin, Syst. No. 476.
- 9. Derivat eines Kohlenwasserstoffs C10H20 von unbekannter Konstitution.

Isothujen-bis-hydrochlorid, Tanaceten-bis-hydrochlorid C₁₀H₁₈Cl₂. B. Aus Isothujen (S. 141, No. 32 d) und konz. Salzsäure (Kondakow, Skworzow, J. pr. [2] 69, 179; 3£. 42, 503; C. 1910 II, 467). — Erstarrt nicht bei —20°. Kp₁₈: 121,5—125,5°; D²⁰: 1,0697; n_D: 1,48458; [a]_D: +1,86° (K., S., Æ. 42, 503; C. 1910 II, 467). — Liefert beim Erhitzen mit Natriumacetat und Alkohol auf 140° einen Kohlen wasserstoff C₁₀H₁₆ (Kp: 176—180°; D¹⁸: 0,8540; n_D: 1,47586; [a]_D: +3,11°) und ein bei 227° siedendes Acetat (K., S., Æ. 42, 504; C. 1910 II, 467).

9. Kohlenwasserstoffe $C_{11}H_{22}$.

- 1. 1- $\ddot{A}thyl$ -4-metho $\ddot{a}thyl$ -cyclohexan $C_{11}H_{22} = CH_3 \cdot CH_2 \cdot HC < CH_2 \cdot CH_2 > CH \cdot CH(CH_3)_2$.
- 1.4-Dichlor-1-äthyl-4-methoäthyl-cyclohexan $C_1H_{20}Cl_2=C_2H_5\cdot C_5H_8Cl_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Äthylsabinaketol (Syst. No. 509) und Chlorwasserstoff in Eisessig (Wallach, A. 357, 67). Tafeln. F: 67—68°.
- 1.4¹-Diehlor-1-äthyl-4-methoäthyl-cyclohexan $C_{11}H_{20}Cl_2 = C_2H_5 \cdot C_8H_9Cl \cdot CCl(CH_3)_2$. B. Durch Einw. von HCl in Eisessig auf Äthylnopinol (Syst. No. 509), Homoterpinhydrat (Syst. No. 549) (Wallach, A. 357, 61) oder 1-Äthyl-4-[methoäthylol-(4¹)]-cyclohexanol-(1) (siehe bei Äthylnopinol, Syst. No. 509) (W., A. 360, 91). Ähnelt im Aussehen und Geruch dem Dipenten-bis-hydrochlorid. F: 63—64° (W., A. 357, 61). Liefert beim Erhitzen mit Anilin 1-Äthyl-4-methoäthenyl-cyclohexen-(1).
- 1.4-Dibrom-1-äthyl-4-methoäthyl-eyelohexan $C_{11}H_{20}Br_2 = C_2H_5 \cdot C_6H_8Br_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Äthylsabinaketol oder Homoterpinenterpin und HBr in Eisessig (WALLACH, A. 357, 67). F: 88—89°.
- 1.4¹-Dibrom-l-äthyl-4-methoäthyl-cyclohexan $C_{11}H_{20}Br_2 = C_2H_5 \cdot C_6H_9Br \cdot CBr(CH_3)_2$. B. Aus Äthylnopinol oder Homoterpinhydrat und HBr in Eisessig (W., A. 357, 61). — Schmilzt bei 82—84° (vorher sinternd).
- 1.2.4¹.4²-Tetrabrom-1-äthyl-4-methoäthyl-cyclohexan $C_{11}H_{18}Br_4 = C_2H_5 \cdot C_6H_8Br_2 \cdot CBr(CH_3) \cdot CH_2Br$. B. Aus 1-Athyl-4-methoäthenyl-cyclohexen-(1) und Brom in Eisessig unter Kühlung (W., A. 357, 62). Krystalle (aus Essigester). F: $124-125^{\circ}$. Ziemlich löslich in Essigester
- 1.4-Dijod-1-äthyl-4-methoäthyl-cyclohexan $C_{11}H_{20}I_2=C_2H_5\cdot C_6H_8I_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Äthylsabinaketol und HI in Eisessig (W., A. 357, 67). Prismatische Krystalle (aus Methylalkohol). F: 89–90°.
- 1.4¹-Dijod-1-äthyl-4-methoäthyl-cyclohexan $C_{11}H_{20}I_2=C_2H_5\cdot C_6H_9I\cdot CI(CH_9)_2$. B. Aus Äthylnopinol oder Homoterpinhydrat und HI in Eisessig (W., A. 357, 61). Ziemlich beständige Krystalle. F: 63—64°.
- 2. Kohlenwasserstoff C₁₁H₂₂ aus dem Petroleum von Baku, Hendekanaphthen. Man isoliert durch wiederholte Fraktionierung über Natrium und Behandlung mit 20 % rauchender Schwefelsäure die bei 179—181° siedende Fraktion, erhitzt sie mit rauchender Salpetersäure, dann mit rauchender Schwefelsäure, wäscht und destilliert nochmals über Natrium (Markownikow, Ogloblin, H. 15, 335; B. 16, 1877). Kp: 179—181°. D°. 0,8119; D¹¹²: 0,8002. Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Oxalsäure und andere Säuren, ein Öl C₃₃H₆₂O (?) (Kp: 240—242°) und ein oberhalb 340° siedendes Öl C₂₂H₄₀ (?). Läßt man trocknes Chlor auf die Dämpfe des siedenden Kohlenwasserstoffes im Sonnenlicht einwirken, so entstehen isomere Chloride C₁₁H₂₀I, die bei 210—225° sieden. Durch Erhitzen mit Wasser im Rohr, oder beim Behandeln mit Kaliumacetat liefern dieselben hauptsächlich Kohlenwasserstoffe. Mit Silberacetat gelingt aber die Darstellung eines Essigesters. Erhitzt man die Chloride mit alkoh. Kali, so entstehen Kohlenwasserstoffe C₁₁H₂₀, die bei 166—180° sieden, sich direkt mit Brom und Schwefelsäure verbinden, aber durch ammoniakalische Silberlösung nicht gefällt werden.
- 3. Kohlenwasserstoff $C_{17}H_{22}$ aus canadischem Petroleum (Marky, Am. 19, 467). Kp_{760} : 196–197°; D^{20} : 0,7729 (M.). n: 1,4219 (M., Hudson, Am. 19, 484).

Chlorderivat $C_{11}H_{21}Cl.$ B. Durch Chlorierung des Kohlenwasserstoffs $C_{11}H_{22}$ aus canadischem Petroleum (Mabery, Am. 19, 470). — Kp_{760} : 220—228°; D^{20} : 0,8882 (M.). n: 1,4461 (M., Hudson, Am. 19, 485).

4. Kohlenwasserstoff $C_{11}H_{22}$ aus californischem Petroleum (Mabery, Hudson, Am. 25, 263; M., Sieplein, Am. 25, 293). Flüssig. Kp: 195°; D²⁰: 0,8044 (M., H.). n: 1,4403 (M., S.).

Chlorderivat $C_{11}H_{21}Cl.$ B. Durch Chlorieren des Kohlenwasserstoffes $C_{11}H_{22}$ aus californischem Petroleum in Gegenwart von Wasser (Mabery, Sieplein, Am. 25, 293). — Flüssig. Kp₃₅: 125—130°. D²⁰: 0,9583. n: 1,476.

5. Kohlenwasserstoff $C_{11}H_{22}$ aus japanischem Petroleum (Mabery, Takano, Am. 25, 302). Flüssig. Kp: 190–192°. \dot{D}^{20} : 0,8061. \dot{n}^{20} : 1,4482.

10. Kohlenwasserstoffe C₁₂H₂₄.

- 1. 1-Methyl-2-[28-metho-butyl]-cyclohexan $C_{12}H_{24} =$
- H₂C< $\stackrel{CH_2}{CH_2}$ - $\stackrel{CH_2}{CH(CH_3)}$ >CH·CH₂·CH₂·CH(CH₃)₂. B. Durch Hydrierung des aus 1-Methyl-2-methobutyl-cyclohexanol-(2)| unter dem Einfluß von ZnCl₂ entstehenden Kohlenwasserstoffes C₁₂H₂₂ in Gegenwart von Nickel bei 230-250° (Murat, A. ch. [8] 16, 119). Kp: 204°. D°: 0,825; D¹⁷: 0,812. n_D^{17} : 1,454.
- 2. 1.4-Bis-methoāthyl-cyclohexan $C_{13}H_{24} = (CH_8)_2CH \cdot HC < \frac{CH_2 \cdot CH_3}{CH_3 \cdot CH_2} > CH \cdot CH(CH_3)_2.$
- 1.4-Dichlor-1.4-bis-methoäthyl-cyclohexan $C_{12}H_{22}Cl_2 = C_6H_8Cl_2[CH(CH_3)_2]_2$. B. Aus 1.4-Bis-[methoäthyl]-cyclohexen-(1)-ol-(4) (Syst. No. 509) und HCl in Eisessig (Wallach, A. 362, 284). F: 111–112°. Nicht ganz leicht löslich in Methylalkohol.
- 1.4-Dibrom-1.4-bis-methoäthyl-cyclohexan $C_{12}H_{22}Br_2 = C_6H_8Br_2[CH_1(CH_2)_2]_2$. B. Aus 1.4-Bis-[methoäthyl]-cyclohexen-(1)-ol-(4) und HBr in Eisessig (W., A. 362, 284). F: 120-121°.
- 3. 1.3-Dimethyl-5-[5\frac{1}{2}-metho-propyl]-cyclohexan $C_{12}H_{24} = C_{12}H_{24}$
- $H_2C \subset CH(CH_3) \cdot CH_2 \subset CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Hydrierung von 1.3-Dimethyl-5-isobutyl-benzol in Gegenwart von Nickel (Sabatier, Senderens, A. ch. [8] 4, 367). Flüssigkeit von angenehmem, etwas campherartigem Geruch. Kp: 193—195° (korr.). D_1^a : 0,8227.
- 4. 1-Methyl-3-äthyl-4-methoäthyl-cyclohexan, 3-Åthyl-p-menthan $C_{12}H_{24}=CH_3\cdot HC < \frac{CH_2}{CH_2}\cdot CH\cdot (CH_3) > CH\cdot CH(CH_3)_2$. B. Man fügt zu 65 g Zinkdiäthyl allmählich 76 g "beständiges" sek Menthylchlorid (S. 49), zersetzt nach Beendigung der Reaktion mit Eis und gibt HCl zu (Kurssanow, Ж. 33, 301; C. 1901 II, 346). Kp_{786} : 207—208°. D_0^3 : 0,8275; D_0^{30} : 0,8146; D_2^{30} : 0,8159. $[\alpha]_D$: —12,25°.
- 5. Kohlenwasserstoff $C_{12}H_{24}$ aus dem Petroleum von Baku, Dodekanaphthen. Isolierung wie beim Hendekanaphthen (S. 57) (Markownikow, Ogloblin, 2H. 15, 338; B. 16, 1877). Kp: 197°. D^{14} : 0,8055; D^{20} : 0,8010. Liefert beim Behandeln mit Chromsäuregemisch Essigsäure und etwas Buttersäure (?).
- 6. Kohlenwasserstoff $C_{12}H_{24}$ aus canadischem Petroleum (Mabery, Am. 19, 470; 33, 263). Kp₇₄₅: $212-214^{\circ}$; D²⁰: 0,7854 (M., Am. 19, 471). n: 1,4212 (M., Hudson, Am. 19, 484).

Chlorderivat $C_{12}H_{23}Cl.$, B. Bei der Einw. von Chlor auf den Kohlenwasserstoff $C_{12}H_{24}$ aus canadischem Petroleum in Gegenwart von Wasser (Mabery, Am. 33, 264). — Kp_{15} : 160°. D^{20} : 0,9145.

7. Kohlenwasserstoff $C_{12}H_{24}$ aus californischem Petroleum (Mabeby, Hudson, Am. 25, 264; M., Sieplein, Am. 25, 294). Flüssig. Kp: 216°; D2°: 0,8165 (M., H.). n: 1,4649 (M., S.).

Chlorderivat $C_{12}H_{23}Cl.$ B. Durch Chlorieren des Kohlenwasserstoffes $C_{12}H_{24}$ aus californischem Petroleum in Gegenwart von Wasser (Mabery, Siepplein, Am. 25, 294). — Flüssig. Kp_{17} : 130—135°. D^{20} : 0,9616. n: 1,480.

8. Kohlenwasserstoff $C_{12}H_{24}$ aus japanischem Petroleum (Mabeby Takano Am. 25, 303). Flüssig. Kp: 212—214°. D^{40} : 0,8165. n: 1,4535.

9. Kohlenwasserstoff $C_{12}H_{21}$ aus dem Trentonkalk-Petroleum von Ohio (Mabery, Palm, Am. 33, 254). Kp: 211-213°. D^{20} : 0,7970. n: 1,4350.

11. Kohlenwasserstoffe $C_{13}H_{26}$.

l. Kohlenwasserstoff $C_{13}H_{26}$ aus californischem Petroleum (Mabbey, Hudson, Am. 25, 253; M., Sieplein, Am. 25, 295). Flüssig. Kp: $230-232^{\circ}$; D^{20} : 0.8134 (M., H.). n: 1.4745 (M., S.).

Chlorderivat $C_{13}H_{25}Cl.$ B. Durch Chlorieren des Kohlenwasserstoffes $C_{13}H_{26}$ aus californischem Petroleum (M., S., Am. 25, 295). — Flüssig. Kp_{17} : $140-145^{\circ}$. D^{20} : 0,9747.

2. Kohlenwasserstoff $C_{19}H_{26}$ aus canadischem Petroleum (Mabery, Am. 33, 264). Flüssig. Kp_{760} : $228-230^{\circ}$. D^{20} : 0.8087. n: 1,444.

Chlorderivat $C_{13}H_{25}Cl.$ B. Durch Chlorieren des Kohlenwasserstoffes $C_{13}H_{25}$ aus canadischem Petroleum (MARKRY, Am. 33, 265). — Flüssig. Kp₁₅: 165°. D²⁰: 0,9221. n: 1,465.

3. Kohlenwasserstoff $C_{13}H_{28}$ ans dem Trentonkalk-Petroleum von Ohio (Mabery, Palm, Am. 33, 255). Flüssig. Kp: $223-225^\circ$; Kp₃₀: $129-130^\circ$. D²⁰: 0,8055. n: 1,4400.

12. Kohlenwasserstoffe C₁₄H₂₈.

- 1. Kohlenwasserstoff $C_{14}H_{28}$ aus dem Petroleum von Baku, Tetradekanaphthen (Markownikow, Ogloblin, 339; B. 16, 1877). Kp: $240-241^{\circ}$ (korr.). D°: 0,8390; D¹7: 0,8190.
- 2. Kohlenwasserstoff $C_{14}H_{28}$ aus californischem Petroleum (Mabery, Hudson, Am. 25, 282); M., Sieplein, Am. 25, 295). Flüssig. Kp₅₀: 144—146°; D: 0,8154; n: 1,4423 (M., H.).

Chlorderivat $C_{14}H_{27}Cl.$ B. Durch Chlorieren des Kohlenwasserstoffes $C_{14}H_{28}$ aus californischem Petroleum in Gegenwart von Wasser (Mabery, Sieplein, Am. 25, 295). — Flüssig. Kp₁₃: 150—155°. D₃₀: 0,9748; D₄₀: 0,9730; D₁₀: 0,9661; D₄₀: 0,9579. n: 1,493.

3. Kohlenwasserstoff $C_{14}H_{28}$ aus canadischem Petroleum (Mabery, Am. 33, 266). Flüssig. Siedet bei $244-248^\circ$ unter partieller Zers.; Kp_{50} : $141-143^\circ$. D^{20} : 0,8099. n: 1,449.

Chlorderivat $C_{14}H_{27}Cl.$ B. Durch Chlorieren des Kohlenwasserstoffes $C_{14}H_{28}$ aus canadischem Petroleum (M., Am. 33, 267). — Kp₁₅: 180°. D²⁰: 0,9288. n: 1,471.

4. Kohlenwasserstoff $C_{14}H_{28}$ aus dem Trentonkalk-Petroleum von Ohio (Mabery, Palm, Am. 33, 255). — Flüssig. Kp₃₀: 138–140°. D²⁰: 0,8129. n: 1,4437.

13. Kohlenwasserstoffe $C_{15}H_{30}$.

- l. Kohlenwasserstoff $C_{15}H_{30}$ aus dem Petroleum von Baku. Pentadekanaphthen (Markownikow, Ogloblin, JR. 15, 339; R. 16, 1877). Kp: 246—248° (korr.). D^{17} : 0,8294. Liefert bei der Oxydation mit $2^{\,0}/_{0}$ iger Kaliumpermanganatlösung Oxalsäure, Essigsäure und andere flüchtige Säuren.
- 2. Kohlenwasserstoff $C_{15}H_{30}$ rus californischem Petroleum (Mabery, Hudson, Am. 25, 253; M., Sieplein. Am. 25, 296). Flüssig. Kp_{50} : 160—1629. D: 0,8171.

Chlorderivat $C_{15}H_{29}Cl.$ B. Durch Chlorieren des Kohlenwasserstoffes $C_{15}H_{30}$ aus californischem Petroleum in Gegenwart von Wasser (Marry, Sieplein, Am. 25, 296). — Flüssig, Kp_{14} : 170—175°. D_{20}^{20} : 0,9771; D_{2}^{40} : 0,9753; D_{2}^{40} : 0,9714; D_{2}^{41} : 0,9643. n: 1,493.

3. Kohlenwasserstoff $C_{15}H_{30}$ aus canadischem Petroleum (Mabery, Am. 33, 267). Flüssig. Kp₅₀: 159 -160° . D²⁰: 0,8192. n: 1,452.

Chlorderivat $C_{15}H_{29}Cl.$ B. Durch Chlorieren des Kohlenwasserstoffes $C_{15}H_{30}$ aus canadischem Petroleum in Gegenwart von Wasser (M., Am. 33, 268). — Flüssig. Kp₁₅: 190°. D²⁰: 0,9358. n: 1,455.

- 4. Kohlenwasserstoff $C_{15}H_{20}$ aus dem Trentonkalk-Petroleum von Ohio (Mabery, Palm, Am. 33, 256). Flüssig. Kp₂₀: 152-154 $^{\circ}$. D²⁰: 0,8204. n: 1,4480.
 - 5. Limenhexahydrid C₁₅H₃₀.

Limen-tric-hydrochlorid (auch als Bisabolen-tris-hydrochlorid bezeichnet) $C_{15}H_{27}Cl_{3}$. B. Aus Limen bezw. diesem strukturell nahestehenden Kohlenwasserstoffen $C_{16}H_{24}$ (Syst.

No. 471) und Chlorwasserstoff; sc wurde Limentrishydrochlorid erhalten durch Sättigen der Sesquiterpen-Fraktion mit HCl aus folgenden Ölen; sibirisches Fichtennadelöl (WALLACH, A. 368, 19), Bergamotföl (Bubgess, Page, Soc. 85, 1328), Limettöl (B., P., Soc. 85, 415), ätherisches Öl von Piper Volkensii (R. Schmidt, Wellinger, B. 39, 657), Campheröl (Schimmel & Co., C. 1909 II, 2156), Cittonenöl (B., P., Soc. 85, 415; Gildemeister, Müller, C. 1909 II, 2160), ätherisches Öl der Bisabol-Myrrha (von Commiphora erythraea Engl. ?) (Tucholka, Ar. 235, 295), Opopanaxöl (identisch mit dem Öl aus Bisabol-Myrrha ?) (Schimmel & Co., C. 1904 II, 1470). Entsteht auch aus regeneriertem "Limen" (Syst. No. 471) und HCl (Sch. & Co., Bericht vom Oktober 1904, 70; Wallach, A. 368, 29). — Krystalle (aus Essigester). F: 79—80° (Burgess, Page, Soc. 85, 415; R. Schmidt, Weilinger, B. 39, 657; Gildemeister, Müller, C. 1909 II, 2160). Leich löslich in Äther, Aceton, Essigester, weniger in Chloroform, Alkohol und Essigsäure (B., P.). Ist optisch inaktiv (W.), auch wenn das Ausgangsmaterial stark dreht (vgl. Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1904, 70; Gildemeister, Müller, Wallach-Festschrift [Göttingen 1909], S. 449). Dagegen fand Tucholka [a]b: 35° 17′ (in Chloroform); [a]b: 37° 16′ (in Äther). — Beim Kochen von Limentrishydrochlorid mit Natriumacetat und Eisessig wird "Limen" regeneriert (B., P.; G., M.).

Limen-tris-hydrobromid $C_{15}H_{27}Br_2$. B. Aus der Sesquiterpen-Fraktion des sibirischen Fichtennadelöles durch Bromwasserstoff (Wallach, A. 368, 20). — Krystalle, die sich bei unvorsichtigem Umkrystallisieren aus Methylalkohol zersetzen. F: 84° .

Limen-hexabromid $C_{18}H_{24}Br_{6}$. B. Aus der Limen-Fraktion des ätherischen Öles von Piper Volkensii C. D. C. und Brom in Chloroform (R. Schmidt, Weillinger, B. 39, 657). — Krystalle (aus Benzin). F: 154°.

- 6. Spilanthen C₁₅H₂₀ s. bei Spilanthes-Öl, Syst. No. 4728.
- 14. Kohlenwasserstoff $C_{16}H_{32}$. V. Im Trentonkalk-Petroleum von Ohio (Mabery Palm, Am. 33, 257). Flüssig. Kp₃₀: 164—168°. D²⁰: 0,8254. n: 1,4510.
- 15. Kohlenwasserstoff $C_{17}H_{34}$. V. Im Trentonkalk-Petroleum von Ohio (Mabery Palm, Am. 33, 257). Flüssig. Kp₃₀: $177-179^{0}$. D^{20} : 0,8335. n: 1,4545.
- 16. Anthemen $\rm C_{18}H_{36}$. V. In den Blüten von Anthemis nobilis (NAUDIN, Bl. [2] 41 484). Darst. Man zieht die Blüten mit Ligroin aus, verdunstet die Ligroinlösung und stellt den Rückstand in die Kälte; die nach 24 Stdn. ausgeschiedenen Krystalle krystallisiert man wiederholt aus absol. Alkohol um. Nadeln. F: 63—64°. Kp: 440°. $\rm D^{15}$: 0,942. 1000 Tle. absol. Alkohol lösen bei 25° 0,333 Tle.; löslich in Ather, $\rm CS_2$.
- 17. Kohlenwasserstoff $C_{19}H_{38}$. V. Im pennsylvanischen Petroleum (Mabery, Am 28, 181). Flüssig. Erstarrt nicht beim Abkühlen auf -10° . Kp₅₀: $210-212^{\circ}$. D²⁰: 0.8208. n: 1.4515.
 - 18. Kohlenwasserstoff $C_{21}H_{42}$. V. Im pennsylvanischen Petroleum (Mabery, Ar 28, 185). Flüssig. Kp₅₀: 230—231°. D²⁰: 0,8424.
 - 19. Kohlenwasserstoff $C_{22}H_{44}$. V. Im pennsylvanischen Petroleum (Mabery, A^{*n} . 28, 186). Flüssig. Erstarrt nicht bei -10° . Kp_{50} : $240-242^{\circ}$. D^{20} : 0,8296.
 - 20. Kohlenwasserstoff $C_{23}H_{46}$. V. Im pennsylvanischen Petroleum (MABERY, Am. 28, 188). Flüssig. Erstarrt nicht bei -10° . Kp₅₀: 258 -260° . D²⁰: 0,8569. n: 1,4714
 - 21. Kohlenwasserstoff $C_{24}H_{48}$. V. Im pennsylvanischen Petroleum (Mabery, $A\pi$ 28, 190). Flüssig. Erstarrt nicht bei -10° . Kp₅₀: 272 -274° . D²⁰: 0,8598. n²⁰: 1,4726.
 - 22. Kohlenwasserstoff $C_{26}H_{52}$. V. Im pennsylvanischen Petroleum (Mabery, Am 28, 192). Flüssig. Erstarrt nicht bei -10° . Kp₅₀: 280–282°. D²⁰: 0,8580. n²⁰: 1,4725.

B. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-2}.

Unter den cyclischen Kohlenwasserstoffen C_nH_{2n-2} sind zwei Arten zu unterscheiden: I. Ungesättigte monocyclische Kohlenwasserstoffe mit einer Doppelbindung; II. gesättigte bicyclische Kohlenwasserstoffe.

Beispiele für I:
$$\frac{\text{H}_2\text{C}}{\text{H}_2\text{C}}$$
CH, $\frac{\text{H}_2\text{C}-\text{CH}_2}{\text{H}_2\text{C}-\text{CH}_2}$ C: $\frac{\text{CH}\cdot\text{CH}_3}{\text{CH}_3}$; Beispiel für $\frac{\text{H}_2\text{C}-\text{CH}-\text{CH}_2}{\text{CH}_2}$. $\frac{\text{H}_2\text{C}-\text{CH}-\text{CH}_2}{\text{CH}_2}$.

Zur Nomenklatur s. S. 4, 10, 11, 13, 14.

1. Cyclopropen (?) $C_3H_4 = \frac{HC}{H_2C}CH$ (?). Ein Kohlenwasserstoff C_3H_4 , (der viel-

leicht als Cyclopropen aufzufassen ist, entsteht neben anderen Produkten beim Erhitzen von brenzschleimsaurem Barium (FREUNDLER, C.r. 124, 1158; Bl. [3] 17, 611, 614). — Gas. Ziemlich löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol. Fällt weder Kupferchlorür- noch Silbernitrat-Lösung. Fällt alkoh. Quecksilberchloridlösung. Gibt ein sehr unbeständiges Tetrabromid $C_3H_4Br_4$ (Kp₂₀: 162°).

2. Kohlenwasserstoffe C₄H₆.

1. Cyclobuten C₄H₆ = H₂C<CH₂>CH. Zur Konstitution vgl. Willstätter, Beuce, B. 41, 1486. — B. Man führt Trimethyl-cyclobutyl-ammoniumjodid mit Silberoxyd in die entsprechende Ammoniumbase tiber und destilliert diese; zur Reinigung stellt man das Bromid dar, kocht dieses zur Entfernung des beigemischten Butadiendibromids mit benzolischer Dimethylamin- oder Methylaminlösung und behandelt es in siedendem Alkohol mit Zinkstaub (W., B., B. 40, 3985; vgl. W., v. Schmädelt, B. 38, 1995). — Schwach riechendes Gas. Kp₇₂₉: 1,5—2°; D;: 0,733; leicht löslich in Aceton (W., B.). — Reduziert Permanganat momentan (W., B.). Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 100° Cyclobutan, bei 200° Butan (W., B.). Addiert Chlor und Brom momentan, Jod langsam (W., B.). Wird von Kautschuk absorbiert (W., B.).

1-Brom-cyclobuten-(1) C₄H₃Br. B. Durch Erhitzen von 1.2-Dibrom-cyclobutan mit gepulvertem Kaliumhydroxyd auf 100—105°; Ausbeute 87°/₆ (Whlspätter, v. Schmadel, B. 38, 1998). Als Nebenprodukt bei der Darstellung von Cyclobutanon aus I.1-Dibrom-cyclobutan durch Einw. von Bleioxyd und Wasser (Kishner, Ж. 39, 924; C. 1908 I, 123). — Etwas stechend riechendes Öl. Kp,₂₆₀: 92,5—93,5° (korr.); D?: 1,524 (W., v. Sch.). — Verharzt an der Luft (W., v. Sch.). Bei sukzessiver Oxydation mit Kaliumpermanganat in Gegenwart von Magnesiumsulfat und mit Chromsäure in Schwefelsäure entsteht Bernsteinsäure (W., v. Sch.). Gibt mit Bromwasserstoff in Eisessig 1.1-Dibrom-cyclobutan und mit Brom in Chloroform 1.1.2-Tribrom-cyclobutan (W., Bruce, B. 40, 3995).

1.2-Dibrom-cyclobuten-(1) $C_4H_4Br_2$. B. Beim Erwärmen von 1.1.2-Tribrom-cyclobutan mit methylalkoh. Kalilauge (Willstätter, Bruce, B. 40, 3996). Beim Erwärmen von 1.1.2-Tetrabrom-cyclobutan mit methylalkoh. Kalilauge (W., B., B. 40, 3998). — Öl. Kp: $155-156^{\circ}$. Df: 2,036. Mischbar mit Äther und Alkohol. — Verwandelt sich beim Stehen teilweise in ein Polymeres ($C_4H_4Br_2$)x (weißes Pulver; unlöslich in Äther, Alkohol, Chloroform, Eisessig) (W., B.). Gibt mit Kaliumpermanganat Bernsteinsäure. Liefert mit Brom in Chloroform 1.1.2.2-Tetrabrom-cyclobutan.

2. Derivat eines Kohlenwasserstoffs C4H6 von ungewisser Struktur.

Verbindung C₄H₄Br₂. B. Aus dem 1.1.4-4- (oder 1.1.2.4-) Tetrabrom-butan (Bd. I, S. 121, Z. II v. u.) mit methylalkoh. Kalilauge (WILLSTÄTTER, BRUCE, B. 40, 3993). — Flüssig. Kp₁₄: 47—48°. D^o: 1,99. — Polymerisiert sich beim Aufbewahren und Erhitzen. Addiert 1 Mol.-Gew. Brom.

3. Kohlenwasserstoffe C_5H_8 .

1. Cyclopenten $C_5H_8=\frac{H_2C\cdot CH}{H_2C\cdot CH_2}CH$. B. Durch Einw. von alkob. Kalilauge auf Bromcyclopentan, neben etwas Athoxy-cyclopentan (Meiser, B. 32, 2050). Bei 6-stdg. Kochen von 1 Mol.-Gew. Jodcyclopentan mit einer 20% jeen alkoh. Lösung von 1½ Mol.-

Gew. Kaliumhydroxyd (Gäbtner, A. 275, 331). Bei Destillation von Cyclopentanol über Phosphorsäureanhydrid (Harries, Tank, B. 41, 1703). Bei der Einw. von salpetriger Säure auf 1¹-Amino-I-methyl-cyclobutan, neben Methylen-cyclobutan, Methylolcyclobutan und Cyclopentanol (Demjanow, Luschnikow, Ж. 35, 35; C. 1903 I, 828). — Flüssig. Kp: 45° (G.), 45–46° (M.; H., T.). D¹¹: 0,7754 (H., T.). n¹¹: 1,4208 (H., T.). — Gibt mit Ozon ein Ozonid (s. u.) (H., T.).

Cyclopentenozonid C₅H₈O₃. B. Aus Cyclopenten in Hexan mit Ozon unter starker Kühlung (Накківя, Танк, В. 41, 1703). — Sirup. Leicht löslich in Essigester, Chloroform, CCl4, schwer in Äther, fast unlöslich in Petroläther und Alkohol. Verpufft auf dem Platinblech. - Gibt beim Kochen mit Wasser Glutardialdehyd, Glutaraldehydsäure und Glutar-

säure; die wäßr. Lösung zeigt Wasserstoffsuperoxydreaktion.

Chloreyclopenten C, H, Cl. B. Beim Sättigen von Cyclopentadien mit Chlorwasserstoff unter starker Kühlung (Krämer, Spilker, B. 29, 554; Noeldechen, B. 33, 3348).

— Flüssig. Kp₄₀: 50°; D¹⁵: 1,0571 (K., S.). — Zersetzt sich rasch (K., S.). Gibt mit wäßr. Ammoniak die Base C₅H₇·NH₂ (Syst. No. 1595) (K., S.).

- Oktachlor-cyclopenten C5Clg. B. Beim Erhitzen von Pentachlor-cyclopentenon CHC CCl₂ CCl (Syst. No. 616) [mit PCl₅ auf 250—280° (ZINCKE, OC. CCl₂ CCl (Syst. No. 616) mit PCl₅ auf 250" (ZINCKE, Beim Erhitzen des niedrigschmelzenden Hexachlor-cyclopentenons Cl₂C·CCl (Syst. No. 616) mit PCl₅ auf 250° (ZINCKE KÜSTER, OC · CCl oder ClHC · CCl2 MEYER, A. 367, 9). $CC \cdot CCl$ $Cl_2C \cdot CCl_2$ CCl oder Cl₂C·CCl₂ CCl oder OC·CCl₂ CCl (Syst. No. 616) mit PCl₅ auf 250° (Zincke B. 23, 2214). Beim Erhitzen des hochschmelzenden Hexachlor-cyclopentenons Cl₂C·CCl oder OC·CCl oder Cl₂C·CCl (Syst. No. 616) mit PCl₅ auf 250° (ZINCKE, KÜSTER, OC·CCl₂C) Durch Ethitzen von Dichlor-dibrom-eyelopentantrion OC·CBr₃ CO oder B. 23, 2214).
- OC. CCIBr CO Syst. No. 694) mit PCl, im geschlossenen Rohr auf 280-3000 (Henle, A. 352, 52). — Prismen (aus Ligroin). F: 41°; Kp: 283°; leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln (Z., K.). — Entfärbt KMnO₄ in Alkohol oder Aceton sehr langsam (H.).
- 3.5-Dibrom-cyclopenten-(1), Cyclopentadiendibromid $C_5H_6Br_2 =$
- BrHC——CH, CH. B. Entsteht in zwei diastereoisomeren Formen, wenn man in eine Lösung von 100 g Cyclopentadien in etwa 500 g Chloroform bei -10° bis -15° eine Lösung von 75 ccm Brom in 300 ccm Chloroform einträgt; man trennt die beiden Isomeren durch wiederholte fraktionierte Destillation unter stark vermindertem Druck (THIELE, A. 314, 300).

a) Flüssige Form, cis-Cyclopentadiendibromid. Ol, das sich an der Luft und am Licht gelblich färbt. Kp₂: 53—54°; D₄": 1,9443 (Tn., A. 314, 303). — Wird durch Kaliumpermanganat zu dem bei 78° schmelzenden 3,5-Dibrom-cyclopentandiol-(1.2) (Syst. No. 549) oxydiert, das durch Chromsäure in die Meso-a.a'-dibromglutarsäure (Bd. II, S. 636) über-

geführt wird (TH.).

- b) Feste Form, trans-Cyclopentadiendibromid. Säulen (aus Benzol). F: 45° bis 46° (Krämer, Spilker, B. 29, 555). Kp₂: 72-75° (Th.). Leicht löslich in Chloroform, Benzol (K., S.). Hält sich über Natronkalk monatelang fast ohne Färbung, zersetzt sich aber ohne Natronkalk selbst beim Einschließen in ein evakuiertes Rohr (Th.). Wird durch KMnO₄ zu dem bei 75,5° schmelzenden 3.5-Dibrom-cyclopentandiol-(1.2) (Syst. No. 549) oxydiert, das durch Chromsäure in die racemische a.a'-Dibrom-glutarsäure (Bd. II, S. 636) übergeführt wird (Th.). Gibt mit Zinkstaub und Eisessig Cyclopentadien (Th.).
- Methylencyclobutan $C_5H_8 = H_2C < \frac{CH_2}{CH_3} > C: CH_2$. (S. auch unter No. 3.) B. Bei der Einw. von salpetriger Säure auf 1^1 -Amino-1-methyl-cyclobutan 'als 'Nebenprodukt (Demjanow, Luschnikow, 2K. 35, 35; C. 1903 I, 828).
- 3. Kohlenwasserstoff C₅H₈. Nach Gustavson (J. pr. [2] 54, 97; vgl. G., Bulatow, J. pr. [2] 56, 94) wahrscheinlich als "Vinyltrimethylen" (Vinyleyclopropan) H₂C CH·CH: CH₂, nach Fecht (B. 40, 3884) wahrscheinlich als "Spiropentan"

 H₂C CH₂

 C

(Meth ylenc yclobutan) $H_2C < _{CH_2}^{CH_2} > C$: CH_2 aufzufassen 1). B. Beim Erwärmen von 1 Tl. Pentaerythrittetrabromhydrin (Bd. I, S. 142) mit 1 Tl. Zinkstaub und 50 0 / $_0$ igem Alkohol (Gustavson, J. pr. [2] 54, 98). — Kp: 40°; D;: 0,7431; D; 10 : 0,7237; D; 20 : 0,7229 (G., J. pr. [2] 54, 99). $n_7^{15,5}$: 1,41255; n_7^{20} : 1,41165 (G., J. pr. [2] 54, 103). — Wird beim Erhitzen auf 200° in andere Kohlenwasserstoffe umgewandelt (G., J. pr. [2] 54, 104). Liefert mit 2 0 / $_0$ iger Kaliumpermanganatlösung ein cyclisches Glykol C_5H_6 (OH) $_2$ (Syst. No. 549) (G., J. pr. [2] 54, 100). Gibt mit Brom ein Dibromid C_5H_8 Br $_2$ (S. 20) (G., J. pr. [2] 54, 99). Beim Erwärmen mit rauchender Salzsäure auf 100° entstehen Verbindungen C_5H_9 Cl und C_5H_9 Cl $_2$ Cl $_3$ Cl $_4$ Cl $_4$ Cl $_5$ Cl

Pseudonitrosit $C_5H_8O_3N_2$. B. Beim Einleiten der aus Salpetersäure und arseniger Säure entwickelten nitrosen Gase in die gekühlte äther. Lösung von "Vinyltrimethylen" (Demjanow, B. 41, 916). — Farblose Blättchen (aus Essigester). Schmilzt bei 145° zu einer tiefblauen Flüssigkeit, die sich beim weiteren Erhitzen zersetzt. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in kaltem Alkohol und Ather, löslich in heißem Alkohol und Essigester mit tiefblauer Farbe. — Liefert bei der Oxydation mit starker Salpetersäure Bernsteinsäure. Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure ein Diamin $C_5H_8(NH_2)_2$ (Syst. No. 1741) neben Cyclobutanon. Bei der Einw. von Anilin in warmer alkoh. Lösung entsteht eine Verbindung $C_6H_4\cdot NH\cdot C_5H_8\cdot NO_2$ (Syst. No. 1601).

4. Kohlenwasserstoff C_8H_8 . Nach Gustavson (J. pr. [2] 54, 106) vielleicht als "Äthylidentrimethylen" (Äthylidencyclopropan) $\frac{H_2C}{H_2C}$ C: CH·CH₈ aufzufassen ¹). B. Beim Erwärmen des aus "Vinyltrimethylen" und Jodwasserstoff erhältlichen Jodids C_8H_9I (S. 20) mit alkoh. Kalilauge im geschlossenen Rohr auf 100° (Gustavson, J. pr. [2] 54, 105). — Kp₇₅₉: 37,5°. Då: 0,7235; Dj³: 0,7052. nb³: 1,40255.

4. Kohlenwasserstoffe C_6H_{10} .

1. Cyclohexen, Benzol-tetrahydrid, Tetrahydrobenzol (Hexanaphthylen) $C_0H_{10} = H_2C \subset CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$

Flüssig. Kp₇₁₆: 82–84° (korr.) (Baeyer, A. 278, 108); Kp₇₅₂: 83–84° (Mark.); Kp₇₆₀: 83,3° (Ch., van Roe.); Kp₇₆₄: 82,3° (Fortex, Soc. 73, 941); Kp₇₆₅: 83,5° (Eijeman. C. 1907 II, 1211). D°: 0,80893 (Mark.); D¹¹¹¹: 0,79934 (Perkin bei Fortey, Soc. 73, 943); D¹¹¹¹: 0,8183 (E., C. 1909 II, 2146); D¹³¹¹: 0,8120 (E., C. 1907 I, 1211); D¹³¹ : 0,8102; D‡³¹¹: 0,8081 (Brühl., J. pr. [2] 49, 240); D⁵³0: 0,7995 (Perkin bei Fortey, Soc. 73, 942); D⁵³¹ : 0,8054 (Zelinsky, Zelikow, B. 34, 3252). n³¹¹¹ : 1,43998; n¹¹¹¹ : 1,45507 (Perkin bei Fortey, Soc. 73, 943); n²¹¹ : 1,44507; n²¹¹ : 1,45743 (Brühl., J. pr. [2] 49, 240); n³¹¹ : 1,4428 (Zelinsky, Zelikow, B. 34, 3252). n³¹¹ : 1,45743 (Brühl., J. pr. [2] 49, 240); n³¹¹ : 1,4428 (Zelinsky, Zelikow, B. 34, 3252). Dispersion: Eijkman, C. 1907 II, 1211. Absorptionsspektrum: Hartley, Dobbie, Soc. 77, 846. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 892,0 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 48, 450). Magnetische Drehung: Perkin bei Fortey, Soc. 73, 942. — Zersetzung des Cyclohexens unter dem katalytischen Einfluß von Nickel

¹⁾ Über die Bearbeitung nach dem für die 4. Auflage dieses Handbuchs geltenden Literatur-Schlußtermin (1. I. 1910) s.: FAWORSKI, BATALIN, B. 47, 1648; Ж. 46, 726; Риппром, J. pr. [2] 93, 162

bei erhöhter Temp. (250-270°): PADOA, FABRIS, R. A. L. [5] 17 II, 131; G. 39 I, 338. Einw. von Ozon auf Lösungen des Cyclohexens: Harries, Neresheimer, B. 39, 2848; Ha., v. Splawa-Neymann, B. 41, 3552. Rauchende Salpetersaure wirkt schon bei gewöhnlicher Temp, energisch ein (MARK.). Beim Erhitzen mit Salpetersäure im geschlossenen Rohr auf Temp. energisch ein (MARK.). Beim Ernitzen mit Salpetersaure im geschlossenen Kohr auf 100° entsteht neben wenig Adipinsäure eine Säure vom Schmelzpunkt 137—139° (MARK.). Cyclohexen liefert in Äther mit Jod in Gegenwart von Quecksilberchlorid oder mit Chlorjod in Eisessig 2-Chlor-1-jod-cyclohexan (S. 25) (Brunel, C. r. 135, 1055). Liefert mit Jod in Gegenwart von gelbem Quecksilberoxyd und etwas Wasser in äther. Lösung 2-Jod-cyclohexanol-(1) (Syst. No. 502), in methylalkoholischer oder äthylalkoholischer Lösung den Methyläther bezw. den Äthyläther des 2-Jod-cyclohexanols-(1) (Br., C. r. 135, 1055). Liefert in absolut-äther. Lösung bei der Einw. von organischen Säureanhydriden in Gegenwart von gelbem. Quecksilberoxyd und Jod Acylderiyste des 2-Jod cyclohexanols (1) (Br. C. r. 139). gelbem Quecksilberoxyd und Jod Acylderivate des 2-Jod-cyclohexanols-(1) (Br., C. r. 139, 1030; Bl. [3] 33, 382). Beim Erhitzen des Cyclohexens mit organischen Säuren auf höhere Temp. entstehen die Ester des Cyclohexanols (Br., A. ch. [8] 6, 215).

Nitrosit C₈H₁₀O₃N₃. Flocken. Schmilzt bei etwa 150° unter Zers. Leicht löslich in Chloroform, löslich in Benzol (Baeyers, A. 278, 110).

Nitrosat C₆H₁₀O₄N₂. B. Beim Eintröpfeln von 1 ccm konz. Salpetersäure in ein stark gekühltes Gemisch aus 1 g Cyclohexen, 1,5 g Isoamylnitrit mit 2 g Eisessig (Ваечев, А. 278,

Nitrosochlorid. Weiße Krystalle (aus Äther). F: 152-153° (Zers.). Ist bei gewöhnlicher Temp. sehr beständig (BAEYER, A. 278, 108; vgl. Wallach, A. 343, 49).

- 1-Chlor-cyclohexen-(1) C_6H_9CI . B. Durch Einw. von Phosphorpentachlorid auf Cyclohexanon (Syst. No. 612) (Markownikow, A. 302, 11). Flüssig. Kp_{762} : $142-143^{\circ}$.
- 3-Brom-cyclohexen-(1) C_cH₉Br. B. Bei der Einw. von Bromwasserstoff in Eisessig auf den Kohlenwasserstoff C_cH₈, welcher beim Destillieren von 1.2-Dibromoyclohexan mit Chinolin entsteht (Crossley, Soc. 85, 1422). Geraniumartig riechende Flüssigkeit. Kp₂₈: 740.
- 3.6-Dibrom-cyclohexen-(1) C₆H₈Br₂. B. Durch Einw. von Brom auf das Gemisch von Kohlenwasserstoffen, das bei der Reduktion von 2.4-Dichlor-cyclohexadien (1.3) mit Nomenwasserstoffen, das der Kedukton vol. 2.4-Diemot-cychokeadnet 1.5/ mit Natrium in wasserhaltigem Ather entsteht (Crossley, Haas, Soc. 83, 498, 504). Bei der Einw. von Brom in Chloroform auf den Kohlenwasserstoff (C₆H₃, der bei der Einw. von Chinolin auf 1.2-Dibrom-cyclohexan entsteht (C., Soc. 85, 1420; vgl. Zelinsky, Gorsky, B. 41, 2482; C. 1909 I, 532). — Prismen (aus Petroläther). F: 108—109° (C., Soc. 85, 1421). Leicht löslich in Chloroform und heißem Alkohol (C., Soc. 83, 504). — Zersetzt sich bei 170° unter Entwicklung von Bromwasserstoff (C., Soc. 85, 1421). Wird beim Erhitzen mit Chinolin in Represitähet (C. Soc. 85, 1421). in Benzol übergeführt (C., Soc. 85, 1406, 1421).
- 4.5-Dibrom-cyclohexen-(1) C₆H₈Br₂. B. Aus dem Cyclohexadien-Gemisch, welches beim Destillieren von 1.4-Dibrom-cyclohexan mit Chinolin entsteht, durch Brom in Chloroform bei unvollkommener Bromierung (Zelinsky, Gorsky, B. 41, 2481; C. 1909 I, 532).

 – Krystalle. Kp₁₅: ca. 105°. – Gibt mit Brom in Chloroform 1.2.4.5-Tetrabrom-cyclohexan.
- 1-Methyl-cyclopenten-(1) $C_0H_{10} = \frac{H_2C \cdot CH}{H_2C \cdot CH_2}C \cdot CH_2$. B. Entsteht neben 1-Methyl-cyclopenten thyl-cyclopentanol-(1) bei der Einw. von KNO₃ auf salzsaures 1-Amino-1-methylcyclopentan (Markownikow, 3. 31, 214; C, 1899 I, 1212; A. 307, 361). — Kp₇₅₄: 72°. D°. 0,7879; $\mathbf{\hat{D}}_{0}^{20}$: 0,7758.

und Cyclopentanon (Syst. No. 612).

3. 1-Methyl-cyclopenten-(2) $C_0H_{10}=\frac{HC:CH}{H_2C\cdot CH_2}$ CH·CH₃.

a) Prä parat von Semmler $C_0H_{10}=C_5H_7\cdot CH_2$. B. Beim Erhitzen von 1 Tl. optisch aktivem 1-Methyl-cyclopentanol-(3) (Syst. No. 502) mit 1 Tl. ZnCl₂ auf 120° (Semmler, B. 26, 775). – Flüssig. Kp: 69-71°. D²0: 0,7851. n: 1,4201. – Bei der Oxydation mit KMnO₄ entsteht a-Methylglutarsäure.

b) Prä parat von Zelinsky $C_0H_{10}=C_5H_7\cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von optisch aktivem 3-Jod-1-methyl-cyclopentan (S. 27) mit wäßr. alkoh. Kalilauge auf 110° (Zelinsky, B. 35, 2491). – Kp₇₆₅: 69°. D³; 0,7663. n⁵; 1,4222. [a]₀: +59,07.

4. Methylencyclopentan $C_6H_{10} = \frac{H_2C \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2} \cdot C \cdot CH_2$. B. Bei der langsamen Destillation einer Säure $C_7H_{10}O_2$ (Syst. No. 894), welche aus Cyclopentanol-(1)-essigsäure-(1)-äthylester dur h Wasserabspaltung und Verseifung entsteht (Wallach, A. 847, 325). — Durchdringend lauchartig riechende Flüssigkeit. Kp: 78—81°. D¹⁹: 0,78. n¹⁹: 1,4355. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat bei 0° 1-Methylol-cyclopentanol-(1) (Syst. No. 549) Nitrosochlorid $C_{12}H_{20}O_2N_2Cl_2 = [C_4H_8>CCl\cdot CH_2ON]_2$. Zersetzt sich hei $80-81^\circ$. Liefert beim Behandeln mit Natriummethylat das Oxim des 1-Methylal-cyclopentens-(1) (Syst. No. 616) (Wallach, A. 347, 322, 327).

- 5. Methoāthenyl-cyclopropan (?), β -Cyclopropyl-propylen (?) $C_8H_{10}=H_2C$ $CH\cdot C(CH_3): CH_2(?)^1$). B. Durch Erhitzen von Dimethyl-cyclopropyl-carbinbromid (S. 28) mit festem Kaliumhydroxyd im geschlossenen Rohr auf 170°; Ausheute 72°/0 (Henry, C. r. 147, 560; Bruylants, C. 1909 I, 1859; R. 28, 209). Aus Dimethyl-cyclopropyl-carbinol (Syst. No. 502) mit Phosphorsäureanhydrid (Henry, C. r. 147, 560). Beim Erhitzen von Dimethyl-cyclopropyl-carbinol mit Alkohol und etwas konz. Schwefelsäure im geschlossenen Rohr auf 100° (B., C. 1909 I, 1859; R. 28, 206). Farblose Flüssigkeit von charakteristischem Geruch. $Kp_{758}: 77^\circ$ (korr.) (B.). $D^{20}: 0,7375$ (B.). Unlöstich in Wasser, löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln (B.). $n^{30}: 1,45037$ (B.). Liefert mit Brom in Gegenwart von Wasser ein Produkt der Zusammensetzung $C_8H_9Br_3$ (B.).
- 6. Isopropyliden-cyclopropan (?), β -Cyclopropyliden-propan (?) $C_6H_{10} = H_2C$ C: C(CH₃)₂ (?)²). B. Aus Dimethyl-cyclopropyl-carhinol durch Wasser-Abspaltung mittels wäßr. Oxalsäurelösung (Zelinsky, B. 40, 4743). Aus Dimethyl-cyclopropyl-carbinol mit Essigsäureanhydrid in geschlossenem Rohr bei 100° (Alexejew, \mathcal{H} . 37, 419; C. 1905 II, 403). Flüssig. Kp₇₁₈: 71–71,5° (korr.) (Z.); Kp₇₄₈: 70,5–71° (A.). D_0^{∞} : 0,7532 (A.). n^{17} : 1,4264 (Z.); n_0 : 1,424 (A.). Giht mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 160° 2-Methyl-pentan (Bd. I, S. 148) (Z.). Die Lösung des Kohlenwasserstoffs in Chloroform nimmt im Dunkeln ca. 2 At. Gew. Brom, im Sonnenlicht noch weitere 2 At. Gew. Brom auf (A.).

5. Kohlenwasserstoffe C_7H_{12} .

- 1. Cyclohepten, Suberylen, Suberen $C_7H_{12} = \frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH}{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2}$ CH. B. Beim Kochen einer alkoh. Lösung von Jodeycloheptan (S. 29) mit einer warm gesättigten alkoh. Kalilauge (Markownikow, \mathcal{H} . 25, 550; J. pr. [2] 49, 429). Bei der Destillation von Cycloheptanol, (Syst. No. 502) mit Phosphorpentoxyd (Harries, Tank, B. 41, 1709). Man führt Trimethyl-cycloheptyl-ammoniumjodid (Syst. No. 1594) mittels feuchten Silberoxyds in das Hydroxyd über und destilliert die erhaltene Lösung (Willstätter, A. 317, 221, 306). Öl. Kp: \mathbb{H}^4 ,5— \mathbb{H}^5 (korr.) (Mark.), \mathbb{H}^5 (korr.) (W.). \mathbb{D}^n : 0,82407; \mathbb{D}^n : 0,823 (H., T.). \mathbb{D}^n : 1,45301 (H., T.). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Vol.: 1058,7 Cal. (Subow, \mathbb{H} . 33, 722; C. 1902 I, 161). Einw. von Ozon: H., T., B. 41, 1710.
- 3-Brom-cyclohepten-(1), Cycloheptadien-hydrobromid, Hydrotropiliden-hydrobromid $C_7H_{11}Br$. B. Aus dem Cycloheptadien-(1.3) (Hydrotropiliden; S. 115) mit einer $40^{9}/_{0}$ igen Lösung von Bromwasserstoff in Eisessig unter Kühlung (Willstatter, B. 30, 728; A. 317, 255). Öl mit schwachem, aber anhaftendem Geruch. Kp₁₂: 85 9 (korr.). Reduziert Permanganatlösung sofort und addiert in Eisessig augenblicklich Brom. Gibt mit Dimethylamin 3-Dimethylamino-cyclohepten-(1) (Syst. No. 1595).
- 8.7-Dibrom-cyclohepten-(1), Cycloheptadien-dibromid $C_7H_{10}Br_2$. Zur Konstitution vgl. Willstätter, A. 317, 367. B. Aus Cycloheptadien-(1.3) mit Brom in Chloroform bei —5° (W., B. 34, 134; A. 317, 256). Ziemlich diekflüssiges, süßlich riechendes Öl. Kp₂₃: 132°; Kp₁₅: 123° (korr.) (W., A. 317, 256). Färht sich an der Luft rasch dunkel und entwickelt bei längerem Stehen Bromwasserstoff (W., A. 317, 257). Reduziert Permanganat und addiert

¹⁾ Besitzt nach einer Arbeit von KISHNER, KLAWIKORDOW (JK. 43, 604; C. 1911 II, 363), welche nach dem für die 4. Aufl. dieses Handbuches geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] erschienen ist, vielleicht die Konst. eines 2 Methyl-pentadiens-(2.4). — Vgl. dazu die folgende Fußnote.

²⁾ In einer Arbeit, welche nach dem für die 4. Auflage geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] erschienen ist, weisen Kishner und Klawikordow (Æ. 43, 596; C. 1911 II, 363) nach daß in dem Kohlenwasserstoff von Alexejew und von Zelinsky das wirkliche Methoäthen yleyclopropan H₂C. CH·C(CH₃): CH₂ vorliegt.

in Eisessiglösung Brom (W., A. 317, 257). Durch Einw. von Methylamin entsteht Isotropidin (Syst. No. 3048) (W., A. 317, 370).

x.x-Dibrom-cyclohepten, Cycloheptatrien-bis-hydrobromid $C_7H_{10}Br_2$. Sehr wahrscheinlich verschieden von 3.7-Dibrom-cyclohepten-(1). — B. Aus Cycloheptatrien (Syst. No. 465a) mit einem Überschuß einer $40^{\circ}/_{0}$ igen Lösung von Bromwasserstoff in Eisessig bei gewöhnlicher Temp. (W., B. 34, 136; A. 317, 264). — Durchdringend riechendes Öl. Kp_{15} : $125-126^{\circ}$ (korr.). — Reduziert sofort Permanganat und addiert in Eisessiglösung Brom. Liefert mit Methylamin keine tertiäre Base.

2. 1-Methyl-cyclohexen-(1), Toluol-tetrahydrid-(2.3.4.5), Δ 1-Tetrahydrotoluol, Δ^1 -Methylcyclohexen 1) $C_7H_{12} = H_2C < CH_2 \cdot CH_2 > C \cdot CH_3$. (Siehe auch No. 5 und No. 7.) — B. Durch Erhitzen des 1-Chlor-1-methyl-cyclohexans mit gepulvertem KOH (Markownikow, 34. 36, 58; C. 1904 I, 1213). Beim Erhitzen von 1¹-Jod-1-methyl-cyclohexan mit Chinolin (Faworski, Borgmann, B. 40, 4871). Beim Kochen von Methylencyclohexan mit Chinolin in Gegenwart von jodwasserstoffsaurem Chinolin (FAWORSKI, BORGMANN, B. 40, 4870). Durch Kochen von Methylencyclohexan mit alkoh. Schwefelsäure (Wallach, A. 359, 292; 360, 29) oder durch Erhitzen dieses Kohlenwasserstoffs mit Benzoesäure auf 150° (FA., Bo.). Durch Erhitzen von 1-Methyl-cyclohexanol-(1) mit Zinkehlorid auf 160° (Sabatier, Mailhe, C. r. 138, 1323; Bl. [3] 33, 76; A. ch. [8] 10, 543; Wallach, A. 359, 298), mit Phthalsäureanhydrid auf 120—125° (WAL., A. 359, 305) oder mit wäßr. Oxalsäure (FA., Bo., B. 40, 4871; ZELINSKY, GUTT, R. 38, 476; Bl. [4] 4, 999). Durch Erhitzen von 1-Methyl-cyclohexanol-(2) mit Tonerde (MURAT, A. ch. [8] 16, 121). Durch Erhitzen von 1-Methyl-cyclohexanol-(2) mit wasserfreiem Zinkchlorid (SAB., MAIL., C. r. 140, 351; A. ch. [8] 10, 549; WALLACH, A. 359, 307). Beim Erhitzen von linksdrehendem 1-Methyl-cyclohexanol-(3) mit Zinkchlorid (WAL., B. 35, 2823; C. 1903 I, 329; A. 329, 369) oder Phosphorpentoxyd (WAL., A. 329, 369). Durch Erhitzen von 1-Methyl-cyclohexanol-(4) mit Zinkchlorid auf 140°, neben 1-Methyl-cyclohexen-(3) (WAL., A. 359, 306). Aus salzsaurem 1-Amino-1-methyl-cyclohexan mit Kaliumnitrit (MARK., TSCHERDYNZEW, Ж. 32, 302; C. 1900 II, 630; MARK., IK. 36, 58; C. 1904 I, 1213). Neben einem Jodid C, H_{IS}I beim Destillieren von Perseit mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,85) und rotem Phosphor (MAQUENNE, A. ch. [6] 19, 184; 28, 270; MARK., Ж. 36, 59; C. 1904 I, 1213; vgl. dazu Kishner, Ж. 40, 686, 696). — Entsteht neben anderen Produkten bei der Destillation von Kolophonium für sich allein oder unter Zusatz von etwas ungelöschtem Kalk, findet sich daher in der Harzessenz (Syst. No. 4740) (Renard, C. r. 91, 419; Bl. [2] 36, 215; A. ch. [6] 1, 231; Tilden, B. 13, 1605; Morris, Soc. 41, 174; Maquenne, A. ch. [6] 19, 26; 28, 270; Markownikow, H. 36, 41; C. 1904 I, 1213; vgl. dazu Kishner, H. 40, 686, 696).

Terpentinähnlich riechende Flüssigkeit. Kp: 110,5—1110 (korr.) (Z., G.); Kp₇₄₇: 1080 (Mark., Tscher.); Kp₇₅₀: 107,5°; Kp₇₆₈: 1090 (Mark., Ж. 36, 58; C. 1904 I, 1213); Kp₇₆₀: 1080 (Sab., Mail., C. r. 138, 1323; Bl. [3] 33, 76; A. ch. [8] 10, 543); Kp₇₇₀: 110,5—111,5° (Faw., Borg., B. 40, 4871); Kp: 111—112° (Wal., A. 359, 298). D₀°: 0,823 (Sab., Mail., C. r. 140, 351; A. ch. [8] 10, 550); D₀°: 0,827; D₁°: 0,816 (Sab., Mail., C. r. 138, 1323; Bl. [3] 33, 76; A. ch. [8] 10, 543); D₀°: 0,8166; D₀°: 0,8005; D₀°: 0,8017 (Mark., Ж. 36, 58; C. 1904 I, 1213); D¹⁴: 0,8123 (Елукман, C. 1907 II, 1211); D²⁰: 0,8110 (Wal., A. 359, 298); D₁°: 0,8099 (Z., G.). n₀°: 1,4493 (Елук., C. 1907 II, 1211); n₁°: 1,458 (Sab., Mail., A. ch. [8] 10, 543); n₀°: 1,4496 (Wal., A. 359, 298). Dispersion: Elyk., C. 1907 II, 1211. Ist optisch inaktiv (Mark., Stadnikow, A. 336, 320). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Vol.: 1047,6 Cal. (Subow, Ж. 33, 722; C. 1902 I, 161). — Oxydiert sich an der Luft (Mark., Ж. 36, 59; C. 1904 I, 1213). Liefert bei der Oxydation mit verd. Kaliumpermanganat-Lösung bei 0° 1-Acetyl-cyclopenten-(1) (vgl. Harding, Haworth, Perkin, Soc. 93, 1961; Wal., v. Martius, B. 42, 146; A. 365, 275), δ-Acetyl-valeriansäure neben geringen Mengen Adipinsäure und 1.2-Dioxy-1-methyl-cyclohexan (Syst. No. 549) (Wal., A. 359, 298). Gibt mit konz. Schwefelsäure Methylcyclohexan (Maquenne, A. ch. [6] 28, 279; Bl. [3] 9, 129; vgl. dazu Kishner, Ж. 40, 676, 687). Gibt mit Mercurisulfat einen gelben Niederschlag (Murat, A. ch. [8] 16, 123). Versetzt man eine alkoh. Lösung des Kohlenwasserstoffs mit konz. Schwefelsäure, so nimmt die alkoh. Lösung eine blaue, die Trennungsschicht eine gelbe, bald in orange übergehende Färbung an, und beim Umschütteln färbt sich das Gemisch grün; mit Salpetersäure (D: 1,45) gibt der Kohlenwasserstoff eine blaugrüne Färbung (Mark., Ж. 36, 59; C. 1904 I, 1213).

¹) Zur Kritik der einzelnen Präparate vgl. die Abhandlung von Auwers, Ellinger (A. 387, 219 [1912]), die nach dem für die 4. Auflage geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] erschienen ist.

Nitrosit C₇H₁₂O₃N₂. B. Aus 1-Methyl-cyclohexen-(1) in Ligroin mit Kaliumnitrit-lösung und Eisessig (Murat, A. ch. [8] 16, 124). — Gelbe Blättchen. F: 102°.

Nitrosat $C_7H_{12}O_4N_2$. B. Aus 1-Methyl-cyclohexen-(1) mit Amylnitrit und Salpetersäure (Wallach, A. 329, 369; 359, 301; Murat, A. ch. [8] 16, 124). -- Nadeln (aus Methylalkohol). F: 104° (M.), $106-107^{\circ}$ (Wal., A. 329, 370).

Nitrosochlorid $C_7H_{12}ONCl = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CHON}{CH_2 - CH_2} < \frac{CCl \cdot CH_3}{CH_3}$ (vielleicht dimolekular), B. Aus l-Methyl-cyclohexen-(l) mit rauchender Salzsäure und NaNO₂ bei 0° (Markownikow, \mathcal{H} . 36, 60; Faworski, Borgmann, B. 40, 4870; vgl. Maquenne, A. ch. [6] 28, 272), — Farblose Tafeln (aus Ligroin). F: 92° (M.), 97,5° (F. B.). Zersetzt sich bei 115° (F., B.). — Liefert mit Natriummethylat das Oxim des 1-Methyl-cyclohexen-(l)-ons-(6) (Syst. No. 616) und die Verbindung $H_2C < \frac{CH_2 \cdot C(:NOH)}{CH_2} < \frac{C(O \cdot CH_3) \cdot CH_3}{CH_2} < \frac{C(O \cdot CH_3) \cdot CH_3}{CH_3}$ (Syst. No. 739) (Wallach, A. 359, 301).

- 3. 1-Methyl-cyclohexen-(2) [L.-R.-Bezf.: Methyl-3-cyclohexen-1], Toluoltetrahydrid-(1.2.3.4), A²-Tetrahydrotoluol, A²-Methylcyclohexen C₇H₁₂ = H₂C CH: CH₂ CH·CH₃. (Siehe auch Nr. 5.) Aktive Form. B. Aus dem unbeständigen 3-Brom-1-methyl-cyclohexan [aus linksdrehendem 1-Methyl-cyclohexanol-(3)] (S. 32) durch Destillation oder Einw. von Alkalien, aus dem beständigen 3-Brom-1-methyl-cyclohexan [aus linksdrehendem 1-Methyl-cyclohexanol-(3)] durch Einw. von alkoh. Kali, neben 1-Methyl-cyclohexen-(3) (Markownikow, Æ. 35, 1039, 1043; A. 341, 137, 146; Æ. 36, 58; Bl. [3] 34, 220; Mark., Pazewalski, Æ. 35, 1053; C. 1904 I, 1346; Bl. [3] 34, 217). Konnte nicht frei von 1-Methyl-cyclohexen-(3) erhalten werden; reichert sich in den Fraktionen oberhalb 103° an (Mark., Æ. 36, 54). Kp: ca. 105° (Mark., Æ. 36, 58). Liefert bei der Oxydation mit Salpetersäure a-Methyl-adipinsäure (Mark., P.).
- 4. 1-Methyl-cyclohexen-(3) [L.-R.-Bezf.: Methyl-4-cyclohexen-1], Toluol-tetrahydrid-(1.2.3.6), Δ^3 -Tetrahydrotoluol, Δ^3 -Methylcyclohexen $C_7H_{12} = HC < \begin{array}{c} CH \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \end{array} > CH \cdot CH_3$ (s. auch No. 5).

Läßt man rauchende Halogenwasserstoffsäuren bei gewöhnlicher Temp. längere Zeit einwirken, so erhält man ein Gemisch des beständigen und des unbeständigen 3-Halogenl-methyl-cyclohexans (s. S. 31, 32, 33) (Mark., Ж. 35, 1038; A. 341, 135; Ж. 36, 56; Bl. [3] 34, 219; Mark., Przewalski, Ж. 35, 1053; C. 1904 I, 1346; Bl. [3] 34, 215).

Nitrosochlorid C₇H₁₂ONCl. B. Durch Zusatz von NaNO₂ zu einem Gemisch von 1 Vol. rechtsdrehendem 1-Methyl-cyclohexen-(3) und 9 Vol. Salzsäure (D: 1,16) (MARKOWNIKOW, M. 36, 57; Bl. [3] 34, 219). Aus 4 Vol. Kohlenwasserstoff, 5 Vol. Eisessig und 3 Vol. Äthylnitrit bei -10° durch langsamen Zusatz von 1,5 Vol. Salzsäure (D: 1,19) in 4 Vol. Eisessig (M.). — Blaugrüne Flüssigkeit, die bei -82° nicht erstarrt. Ziemlich beständig.

b) Inaktive Form $C_7H_{12}=C_8H_9\cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 1-Methyl-cyclohexanol-(4) mit Zinkehlorid auf 140°, neben 1-Methyl-cyclohexen-(1) (Wallach, A. 359, 306; vgl.

SABATIER, MAILHE, C. r. 140, 352; A. ch. [8] 10, 557). — Wurde nicht in reinem Zustande isoliert. Liefert bei der Oxydation mit Permanganat inaktive β -Methyl-adipinsäure (W.).

5. Methylcyclohexene mit unbekannter Lage der Doppelbindung C_7H_{12}

Die im folgenden aufgeführten Präparate sind in der Literatur zum Teil als chemische Individuen beschrieben und mit bestimmten Strukturformeln versehen worden. Da jedoch die zur Anwendung gebrachten Reaktionen die Möglichkeit einer zum mindesten teilweisen Isomerisation nicht ausschließen (vgl. z. B.: Markownikow, Æ. 36, 39 ff.; Zelinsky, Gutt, Ж. 38, 476; Bl. [4] 4, 999; WALLACH, A. 329, 372; 359, 290; Terpene und Campher [Leipzig 1914], S. 23 ff., 423) und ein Konstitutionsbeweis auf chemischem Wege in keinem Falle erbracht worden ist, so dürften diese Kohlenwasserstoffe ohne Ausnahme Gemische von Strukturisomeren darstellen, von denen es mitunter zweifelhaft sein kann, ob sie das Isomere, welches der Autor in den Händen zu haben glaubte, überhaupt in wesentlicher Menge enthalten haben. Nach Wallach (A. 359, 290) scheint von den 4 Kohlenwasserstoffen C7H12, welche einen Sechsring enthalten, 1-Methyl-cyclohexen-(1) die stabilste Verbindung zu sein.

a) Methylcyclohexen von Markownikow aus 3-Chlor-1-methyl-cyclohexan. B. Man führt 3 Chlor-1-methyl-cyclohexan (S. 31) in das entsprechende Jodid über und setzt dieses mit Silberacetat um (Ma., 3E. 36, 57; C. 1904 I, 1213). — Flüssig. Kp₇₆₇: 103,5°.

 D_0^0 : 0,8172; D_0^{20} : 0,7999; D_{15}^{20} : 0,80305. Optisch inaktiv.

b) Methylcyclohexen von Kondakow und Schindelmeiser. B. Aus 3-Brom-I-methyl-cyclohexan ($[a]_{\text{D}}$: + 1°23') (S. 32) durch alkoh. Kalilauge (Ko., Schi., J. pr. [2] 61, 485). - Kp₇₅₂: 103,25-103,5°. D_m²: 0,8022. n_p²: 1,44236. $[a]_{\text{D}}^{\text{m}}$: +80° 46'.

c) Methylcyclohexen von Zelinsky aus 3-Jod-1-methyl-cyclohexan. Durch Erhitzen von 3-Jod-1-methyl-cyclohexan $[a_0: 1^0\,2'\ (1=25\text{ mm})]$ (S. 33) mit wäßr, alkoh. Kalilauge auf 100^0 (Ze., B. 35, 2492; vgl. Markownikow, K. 36, 54). — Kp₇₅₀: $103-103,5^0$ (korr.). $D_1^{\text{re}}: 0,7937$. $n_2^{\text{re}}: 1,4387$. $[a]_{\text{p}}: 81,47^0$. — Verändert sich beim Aufbewahren. Wird von Kaliumcarbonatlösung auch beim Erhitzen auf 180-190° unter Druck nicht angegriffen.

d) Methylcyclohexen von Wallach aus dem Jodid C7H11 aus 1 Methylcyclohexanol (3). B. Beim Erwärmen des aus linksdrehendem 1-Methyl-cyclohexanol (3) (Syst. No. 502) mit Jod und gelbem Phosphor erhaltenen Jodids mit Chinolin (W., A. 289, 343). — Kp: $103-105^\circ$; D^{20} : 0.806; n_p : 1.4445 (W., A. 289, 343). Optisch aktiv; bildet kein schwer lösliches Nitrosat (W., Terpene und Campher [Leipzig 1914], S. 423).

e) Methylcyclohexen von Sabatier, Mailhe aus 1-Methyl-cyclohexanol-(2).

B. Aus 1-Methyl-cyclohexanol-(2) mit ZnCl₂, neben 1-Methyl-cyclohexen-(1) (Sa., Mai., C.r. 140, 351; A.ch. [8] 10, 550; vgl. W., A. 359, 308). — Kp: 103-105°. D°: 0,821.

f) Methylcyclohexen vom Kp: 103-1050 von Murat aus 1-Methyl-cyclohexanol-(2). B. Durch Erhitzen von 1-Methyl-cyclohexanol-(2) mit Tonerde (MURAT, A. ch. [8] 16, 121). — Kp: 103-105°. Liefert ein Dichlorid vom Kp₂₀: 123-125° und ein Di-

bromid vom Kp₃₅: 128°. Gibt mit Mercurisulfat einen gelben amorphen Niederschlag.
Nitrosit C₇H₁₂O₃N₂. B. Aus Methylcyclohexen in Ligroin und einer gesättigten
Natriumnitritlösung auf Zusatz von Eisessig (MURAT, A. ch. [8] 16, 122). — Gelbe Tafeln
(aus Chloroform). F: 103°.

(aus Chloroform). F: 103°.

Nitrosat C₇H₁₂O₄N₂¹). B. Aus Methylcyclohexen, Amylnitrit und Salpetersäure (Murat, A. ch. [8] 16, 122). — Prismen (aus Chloroform oder Ligroin). F: 104°. Unlöslich in Wasser. Wird durch Salzsäure langsam, durch Schwefelsäure explosionsartig zersetzt. Nitrosochlorid C₇H₁₂ONCl. B. Aus Methylcyclohexen in Salzsäure mit festem Natriumnitrit (Murat, A. ch. [8] 16, 123). — Sehr unbeständige Krystallmasse.

g) Methylcyclohexen von Sabatier, Mailhe aus 1-Methyl-cyclohexanol-(3). B. Durch Erhitzen von inakt. 1-Methyl-cyclohexanol-(3) mit wasserfreiem Zinkchlorid (Sa., Mai., C. r. 140, 352; A. ch. [8] 10, 554; vgl. Wallach, Franke, A. 329, 369). — Kp: 1050 (korr.); Do: 0,819 (Sa., MAI.).

h) Methylcyclohexen von Knoevenagel. B. Aus inaktivem 1-Methyl-cyclohexanol-(3) (Syst. No. 502) mittels Phosphorpentoxyd (Kn., A. 289, 155; 297, 158, 183). — Flüssigkeit von ligroinähnlichem Geruch. Kp₇₅₅: $103-104^{\circ}$; Kp₇₆₀: $105-106^{\circ}$ (korr.). $D_{4}^{30,3}$: 0,8048. $n_{\rm D}$: 1,4454. Gibt mit Brom ein Dibromid vom Kp₂₀: 117—118°.

i) Methylcyclohexen von Zelinsky, Zelikow aus 1-Methyl-cyclohexanol-(3). B. Durch Erhitzen von linksdrehendem 1-Methyl-cyclohexanol-(3) mit krystallisierter Oxal-

Da nach WALLACH (A. 329, 370; 359, 290; Terpene und Campher [Leipzig 1914], S. 423) von den 3 Methylcyclohexenen nur das 1-Methyl-cyclohexen-(1) durch ein schwer lösliches Nitrosat charakterisiert ist, hat der Kohlenwasserstoff von MURAT vielleicht im wesentliehen aus 1 - Methyl-cyclohexen-(1) bestanden.

säure auf 100-110° (Zelinsky, Zelikow, B. 34, 3252). — Kp₇₄₅: 105-106°; D[∞]; 0,8019; n[∞]; 1,4444; [a]₀: +17,78° (Z., Z.). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 1053,2 Cal. (Subow, Æ. 33, 722; C. 1902 I, 161).

k) Methylcyclohexen von Senderens. B. Man leitet 1-Methyl-cyclohexanol-(4) über AIPO₄ bei 300-350° (Senderens, C. r. 144, 1110; Bl. [4] 1, 694). — Kp: 102,5 bis

103,5°.

- l) Methylcyclohexen von Eijkman. B. Aus 1-Methylcyclohexanol (4) durch Erhitzen mit Kaliumdisulfat (Eijkman, C. 1907 II, 1211). Kp₇₅₀: 102,5°. D^{17,8}: 0,8023. $n_{\alpha}^{17,6}$: 1,44138; Dispersion: E.
- 3-Chlor-1-methyl-cyclohexen-(x) $C_7H_{11}Cl = C_8H_8Cl \cdot CH_3$. B. Man behandelt 1-Methyl-cyclohexanon-(3) mit Phosphorpentachlorid und erwärmt das Reaktionsprodukt auf dem Wasserbade (Klages, B. 32, 2568). — Kp₂₉: 76—79°; Kp: 160—170° (Zers.). D¹⁸: 1,021, np; 1,48891. — Das beim Bromieren entstehende Bromid gibt, mit Chinolin gekocht, m-Chlor-toluol.
- 6. Methylen-cyclohexan $C_7H_{12} = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_3} > C$: $CH_2 \cdot (S. auch No. 7.)$ B. Bei der Einw. von alkoh. Kalilauge auf 1^1 -Jod· 1-methyl-cyclohexan (FAWORSKI, BORGMANN, B. 40, 4865; vgl. Wallach, A. 359, 294). Durch Destillation der Cyclohexen-(1)-essigsäure-(1) (Syst. No. 894) (W., ISAAC, A. 347, 329; W., A. 359, 291). Durch Destillation von Cyclohexylidenessigsäure (Syst. No. 894) im Wasserstoffstrome (W., A. 365, 262). Flüssig. Kp. 1029, 1029 (F. R.), K. No. 1029, 1029 (M.), A. 365, 262). Flüssig. Kp. 1029, 1029 (F. R.), K. No. 1029, 1029 (M.), A. 365, 262). $102-103^{\circ}$ (F., B.); Kp: 103° bezw. 106° (W., A. 359, 291). D₉°: 0,8184 (F., B.); D₂₀°: 0,802 bezw. 0,804 (W., A. 359, 291). n_D°: 1,4491 bezw. 1,4516 (W., A. 359, 291). — Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat 1-Methylol-cyclohexanol-(1) (Syst. No. 549) und Adipinsäure (F., B.; W., A. 359, 293), daneben entsteht Cyclohexanon (Syst. No. 612) (W., A. 359, 294). Gibt in Eisessig mit Chlorwasserstoff ein Chlorid vom Kp: 151-152° (Zers.) (W., A. 359, 292). Beim Kochen mit alkoh. Schwefelsäure entsteht I-Methyl-cyclohexen (1)

A. 359, 292). Geht beim Kochen mit alkoh. Schwefelsaure entsteht 1-Methyl-cyclohexen-(1) (W., A. 359, 292). Geht beim Kochen mit Chinolin in Gegenwart von jodwasserstoffsauren Chinolin in das 1-Methyl-cyclohexen-(2) über (F., B.). Liefert mit Eisessig und Schwefelsäure das Acetat des 1-Methyl-cyclohexanols-(1) (W., A. 359, 292).

Nitrosochlorid C,H₁₂ONCl = C₅H₁₀>CCl·CH₂ON (vielleicht dimolekular). B. Aus Methylen-cyclohexan in Salzsäure mit Kaliumnitrit (FAWORSKI, BORGMANN, B. 40, 4867).

— Tafeln (aus Benzol). Schmilzt beim langsamen Erhitzen bei 118°, beim schnellen Erhitzen bei 145° und zersetzt sich gleich nach dem Schmelzen (F., B.). — Gibt mit Natriummethylat (WALLACH, A. 347, 336) oder beim Erwärmen mit Natriumacetat und Eisessig das Oxim des LMethylal-cyclohexens.(1) (Syst. No. 616) (W. 4. 359, 292).

das Oxim des 1-Methylal-cyclohexens-(1) (Syst. No. 616) (W., A. 359, 292).

7. Präparate von Kohlenwasserstoffen C_2H_{12} , für welche die Konstitution des Methylen-cyclohexans und des 1-Methyl-cyclohexens-(1) in Betracht kommt (vgl. auch No. 2 und No. 6).

a) Präparat von Eihhorn. B. In sehr geringer Menge aus 10 g o-[Oxymethyl]-hexa-hydro-benzoesäureester (Syst. No. 1053) durch Erwärmen mit 3 g Chlorzink unter Entwicklung von CO₂, neben verharzten braunschwarzen Kondensationsprodukten (Einhorn, A. 300, 161, 178; vgl. Wallach, A. 347, 330). — Leicht bewegliche, das Licht stark brechende Flüssigkeit von eigentümlichem, an die Petroleumkohlenwasserstoffe erinnerndem Geruch. Kp: 105-1150 (E., A. 300, 178).

b) Präparat von Sabatier, Mailhe. B. Durch Erhitzen von Cyclohexyl-carbinol (Syst. No. 502) mit wasserfreiem Zinkchlorid (Sabatier, Mailhe, C. r. 139, 344; Bl. [3] 33, 78; A. ch. [8] 10, 536; vgl. Wallach, A. 347, 330; 359, 289). — Kp: 105°; D. 0,828 (S., M.).

- 8. 1-Äthyt-cyclopenten-(1) $C_7H_{12} = \frac{H_2C \cdot CH}{H_2C \cdot CH_2} \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Durch Erwärmen von 1-Äthyl-cyclopentanol·(1) (Syst. No. 502) mit Zinkchlorid auf dem Wasserbade (Wallach, v. Martius, A. 365, 276). — Kp: $107-110^6$. D^{20} : 0,7975. $n_{\rm m}^{\rm m}$: 1,4426.
- 9. Äthylidencyclopentan $C_7H_{12} = \frac{H_2C \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2}C$; $CH \cdot CH_3$. B. Bei der Destillation von Cyclopentylidenpropionsäure $\frac{H_2C \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_3}C$; $C(CH_3) \cdot CO_2H$ (Syst. No. 894) (Wallach, v. Martius, B. 42, 147; A. 365, 274). Kp: 113—1176. D²⁰: 0,8020. n^m₀: 1,4481. Liefert ein Nitrosochlorid, das beim Kochen mit Natriumacetat und Eisessig HCl abspaltet unter Bildung des Oxims des L'Acetyl-cyclopentens.(1) (Syst. No. 618) unter Bildung des Oxims des 1-Acetyl-cyclopentens-(1) (Syst. No. 616).

- 10. 1.1-Dimethyl-cyclopenten-(2) [L.-R.-Bezf.: Dimethyl-3.3-cyclopenten-1] $C_7H_{12} = \frac{HC: CH}{H_9C\cdot CH_{3/2}}$ B. Beim Koehen von 2-Brom- oder 2-Jod-1.1-dimethyl-cyclopentan (S. 33) mit alkoh. Kalilauge (Kishner, \mathcal{H} . 40, 1002; C. 1908 II, 1859). Flüssig. Kp₇₅₄: 78—78,5°. D₀°°: 0,7580. n²⁰: 1,4190. Gibt bei der Oxydation mit Salpetersäure a.a-Dimethyl-glutarsäure (Bd. II, S. 676). Wird durch Wasserstoff nach dem Verfahren von Sabatter zu 1.1-Dimethyl-cyclopentan (S. 33) reduziert. Liefert beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure auf 200—210° 1.2-Dimethyl-cyclopentan (S. 34) neben anderen Produkten. Färbt sich beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure grün.
- 11. 1.2-Dimethyl-cyclopenten-(1) $C_7H_{12} = \frac{H_2C \cdot C(CH_3)}{H_2C CH_2}C \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Kishner, \mathcal{H} . 40, 999, 1010; C. 1908 II, 1859. -B. Entsteht, wenn man Dimethyl-cyclobutyl-carbinol (Syst. No. 502) mit rauchender Bromwasserstoffsäure erhitzt und das entstandene Gemisch von Bromiden mit alkoh. Kalilauge kocht (Kishner, \mathcal{H} . 37, 513; 40, 999; C. 1905 II, 762; 1908 II, 1859). Beim Erhitzen von Dimethyl-cyclobutyl-carbinol mit krystallisierter Oxalsäure (K., \mathcal{H} . 40, 678; C. 1908 II, 1342). Entsteht auch, wenn man den Alkohol $H_2C \cdot CH \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot OH$ (Syst. No. 502) mit rauchender Bromwasserstoffsäure erhitzt und das eutstandene Bromid mit Wasserdampf destilliert (K., \mathcal{H} . 40, 683; C. 1908 II, 1342). $-Kp_{757}$: 103-103,5°; $D_6^{0.5}$: 0,7992; $D_7^{0.5}$: 0,7923; $n_7^{0.5}$: 1,4447 (K., \mathcal{H} . 40, 683; C. 1908 II, 1343). $-Kp_{757}$: 103-103,5°; $D_6^{0.5}$: 0,7992; $D_7^{0.5}$: 0,7923; $n_7^{0.5}$: 1,4447 (K., \mathcal{H} . 40, 683; C. 1908 II, 1343). $-Kp_{757}$: 103-103,5°; $D_6^{0.5}$: 0,792; $D_7^{0.5}$: 0,7923; $D_7^{0.5}$: 1,4447 (K., $D_7^{0.5}$). Läßt sich mit Wasserstoff nach dem Verfahren von Sabatter zu 1,2-Dimethyl-cyclopentan (S. 34) reduzieren (K., $D_7^{0.5}$). 40, 1014; $D_7^{0.5}$ 0 (S. 1908 II, 1859).

methyl-cyclopentan (S. 34) reduzieren (K., Æ. 40, 1014; C. 1908 II, 1859).

Nitrosochlorid C₇H₁₂ONCl. B. Aus 1.2-Dimethyl-cyclopenten (1) in Salzsäure mit Natriumnitrit (KISHNER, Æ. 40, 692, 1000; C. 1908 II, 1342, 1859). — F: 73—75°.

12. 3-Methyl-1-methylen-cyclopentan $C_7H_{12} = \frac{CH_3 \cdot HC \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2} C: CH_2$

- a) Präparat von Zelinsky. B, Durch Erhitzen von rechtsdrehendem 1.3-Dimethylcyclopentanol-(1) mit Oxalsäure (Z., B. 34, 3950; 35, 2492). Kp: 93,5° (korr.); D_i^{s} : 0,7734; n_i^{s} : 1,4296; $[a]_D$: 57,67° (Z., B. 34, 3950). Wird von Chromsäure zu 1-Methylcyclopentanon-(3) (Syst. No. 612) oxydiert (Z., B. 34, 3951).
- b) Präparat von Wallach, Speranski. B. Aus dem Ammoniumsalz der aus [1-Oxy-3-methyl-cyclopentyl]-essigester durch Wasserabspaltung und Verseifung entstehenden Säure $C_8H_{12}O_2$ (Syst. No. 894) beim Erhitzen auf 230° (Sp., \mathcal{H} . 34, 24; C. 1902 I, 1222; W., Sp., C. 1902 I, 1293). Kp: 96-97°; Dis. 0,7750 (Sp., W., Sp.). n_5^{fit} : 1,4336 (W., Sp.). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat 1-Methyl-cyclopentanon-(3) (Sp.).
- 13. 1- I^1 -Metho-propen- I^1 -ylf-cyclopropan, β -Cyclopropyl- β -butylen $C_7H_{12}=\frac{H_2C}{H_2C}$ -CH·C(CH₃): CH·CH₃. B. Durch Erhitzen von Methyl-äthyl-cyclopropyl-carbin-bromid (S. 34) mit festem Kaliumhydroxyd im geschlossenen Rohr auf 170° (Bruy-Lants, C. 1909 I, 1859; R. 28, 226). Aus Methyl-äthyl-cyclopropyl-carbinol und Essigsäure-anhydrid (B.). Flüssig. Kp_{764} : $107-109^\circ$. D^{20} : 0,7743. n_D^{20} : 1,44476.
- 14. Bicyclo-[0.1.4]-heptan, Norcaran C₇H₁₂ = Stammkörper der Gruppe der Pseudophenylessigsäure und des Carons (vgl. Braren, Buchner, B. 33, 3454; zur Bezifferung vgl. Baryer, H₂C₃ CH₂ + CH₂ -
- 6. Kohlenwasserstoffe C_8H_{14}
 - $1. \quad \textit{Cyclootten} \ \, C_8H_{14} = H_2C < \begin{matrix} CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \end{matrix} \cdot CH_2 \end{matrix} \cdot CH.$

Dibromeycloocten, α-Cyclooctadien-dibromid C₈H₁₂Br₂. Einheitlichkeit fraglich (Willstätter, Veraguth, B. 38, 1981). — B. Neben Bromeyclooctadien C₈H₁₁Br (S. 117) durch Einw. von Brom in gekühlter Chloroformlösung auf das aus ca. 80% Cyclooctadien-(1.5) und ca. 20% eines Bicyclooctens bestehende Gemisch (vgl.: Willstätter, Veraguth, B. 40, 964; Harries, B. 41, 672; W., Kametaka, B. 41, 1482), das durch erschöpfende Methylierung des N-Methyl-granatanins (Syst. No. 3047) orhalten wird (W., V., B. 38, 1981). — Süßlich riechendes, opalisierendes Öl. Zersetzt sich beim Aufbewahren. Kp₁₄: 142° bis 143° (korr.). Mischbar mit Benzol, Äther, Chloroform; ziemlich sehwer löslich in Alkohol (W., V., B. 38, 1981). — Entfärbt KMnO₄-Lösung (W., V.). Liefert beim Erhitzen mit Chinolin ein Cyclooctatrien (Syst. No. 467) (W., V.). — Reizt die Haut stark (W., V.).

2. 1-Methyl-cyclohepten-(1), Δ^1 -Methylsuberen $C_8H_{14} = H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH$

B. Ans 1-Methyl-cycloheptanol (1) beim Erwärmen mit KHSO₄ im Wasserstoffstrome (Wallach, A. 345, 140). — Kp: 137,5—138,5°. D^{19,3}: 0,824. n^{19,3}: 1,4581. — Liefert bei der Oxydation mit 1°/₀iger Kaliumpermanganatlösung ε-Acetyl-n-capronsäure.

Nitrosat C₃H₁₄O₄N₂. B. Aus I-Methyl-cyclohepten-(1), Athylnitrit und konz. Salpetersäure in Eisessig unter starker Kühlung (W., A. 345, 143). — Weiß, krystallinisch. F: 97° bis 98° (Zers.).

bis 98° (Zers.). $\begin{array}{c} -\text{CHON} \\ \text{Nitrosochlorid } C_8\text{H}_{14}\text{ONCl} = C_5\text{H}_{10} - \text{CCl} \cdot \text{CH}_3 \\ - \text{CCl} \cdot \text{CH}_3 \end{array} \text{(vielleicht dimolekular)}. \quad B. \quad \text{Aus} \\ \text{1-Methyl-eyclohepten-(1), Athylnitrit und konz. Salzsäure in Eisessig unter starker Abkühlung (W., A. 345, 143). - Krystalle. F: <math>106^{\circ}$. - Bei der Einw. von Natriummethylatlösung entsteht 1-Methoxy-1-methyl-cycloheptanoxim-(2) (Syst. No. 739).}

3. Methylencycloheptan, Methylensuberan $C_8H_{14} = \frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2} \cdot C \cdot CH_2 \cdot B$. Beim Destillieren von Suberylidenessigsäure (WALLACH, A. 314, 158; 345, 147; vgl. W., KÖHLER, C. 1906 II, 602). — Riecht petroleumartig. Kp: 138—140°. Mit Wasserdampf flüchtig. D²º: 0,824. n_D^{20} : 1,4611. — Nimmt beim Schütteln mit Wasser und Sauerstoff von letzteren nur sehr wenig auf (W., A. 345, 148). Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ bei 0° Suberon, 1-Methylol-cycloheptanol-(1) und 1-Oxy-cycloheptan-carbonsäure-(1) (W., A. 345, 148, 151).

Nitrosochlorid C₈H₁₄ONCl = C₅H₁₀ —CCl · CH₂ON (vielleicht dimolekular). B. Aus 1-Methylen-cycloheptan, Athylnitrit und HCl in Eisessig unter Kühlung (W., A. 345, 152; W., KÖHLER, C. 1906 II, 602). — Liefert bei der Einw. von Natriummethylat-Lösung das Oxim des 1-Methylal-cycloheptens-(1).

- 4. I-Äthyl-cyclohexen-(1) $C_8H_{13} = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} \cdot C \cdot C_2H_5$ (vgl. Fußnote zu Nr. 7). Wahrscheinlich nicht völlig einheitlich. B. Durch Erhitzen von 1-Äthyl-cyclohexanol-(1) mit ZnCl₂ gegen 160° (Sabatier, Maille, C. r. 138, 1323; Bl. [3] 33, 76; A. ch. [8] 10, 544) oder im Wasserbade (Wallach, Mendelsohn-Bartholdy, A. 360, 50). Durch Kochen von Äthylidencyclohexan mit alkoh, Schwefelsäure (W., M.-B.). Wenig angenehm ricchende Flüssigkeit. Kp: 134—135° [aus 1-Äthyl-cyclohexanol-(1)] (W., M.-B.), 134—136° [aus Äthylidencyclohexan] (W., M.-B.); Kp₅₆: 134° (S., M.). D²°: 0,8260; n²6: 1,4576 [aus 1-Äthyl-cyclohexanol-(1)] (W., M.-B.). D¹¹¹: 0,8235; n²¹5: 1,4591 [aus Äthylidencyclohexan] (W., M.-B.). Gibt ein Nitrosochlorid, das durch Einw. von Natriumacetat und Eisessig und Zerlegung des Reaktionsprodukts mit Schwefelsäur ein 1-Äthyl-cyclohexen-(1)-on-(6) (Syst. No. 616) übergeführt wird (W., M.-B.).
- 5. Äthylidencyclohexan $C_8H_{14} = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > C: CH \cdot CH_3$. B. Durch langsame Destillation von a-[Cyclohexen-(1)-yl]-propionsäure (Syst. No. 894) (vgl. Harding, Haworth, Perkin, Soc. 93, 1962) unter gewöhnlichem Druck (Wallach, Evans, A. 360, 45). Kp: 1370 bis 1380; Dis: 0,8230; Dis: 0,8220; nis: 1,4631; nis: 1,4626 (W., E.). Geht bei mehrstündigem Erwärmen mit alkoh. Schwefelsäure hauptsächlich in 1-Äthyl-cyclohexen-(1) über (W., E.). Liefert sehr leicht ein Nitrosochlorid, aus dem durch Erwärmen mit methylalkoholischem Natriummethylat die Verbindung $H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > C < \frac{O \cdot CH_3}{C(:N \cdot OH) \cdot CH_3}$ (Syst. No. 739), durch Erwärmen mit Natriumacetat und Eisessig und Zerlegung des Reaktionsprodukts mit

Schwefelsäure Δ^1 -Tetrahydroacetophenon (Syst. No. 616), durch Erwärmen mit Dimethylanilin und Zersetzung mit Schwefelsäure neben Δ^1 -Tetrahydroacetophenon noch Acetophenon gebildet wird (W., E.).

- 6. Äthenylcyclohexan, Cyclohexyläthylen, Styrol-hexahydrid-(1.2.3.4.5.6) $C_8H_{14}=H_2C<\frac{CH_2\cdot CH_2}{CH_2\cdot CH_2}>CH\cdot CH:CH_2.$
- 1¹-Chlor-1-äthenyl-cyclohexan, a-Chlor-a-cyclohexyl-äthylen, a-Chlor-styrolhexahydrid-(1.2.3.4.5.6) $C_8H_{13}Cl = H_2C \underbrace{CH_2 \cdot CH_2}_{CH_2 \cdot CH_2} CH \cdot CCl \cdot CH_2$. B. Man trägt 126 g Hexahydroacetophenon langsam in 210 g PCl_5 ein und erhitzt 1 Stde. auf dem Wasserbade (Darzens, Rost, C. r. 149, 681). Farblose Flüssigkeit. Kp_{24} : 70—74°. Geht beim Erhitzen mit pulverisiertem Kaliumhydroxyd in Cyclohexylacetylen (S. 117) über.
- 8. 1.1-Dimethyl-cyclohexen-(2) [L.-R.-Bezf.: Dimethyl-3.3-cyclohexen-1] $C_8H_{14} = H_2C < \begin{array}{c} CH : CH \\ CH_2 \cdot CH_3 \end{array} > C(CH_3)_2$.
- 3.5-Dichlor-4.5.6-tribrom-1.1-dimethyl-cyclohexen-(2) $C_8H_9Cl_2Br_3=BrHC < CCl_{Br} \cdot CHB_r > C(CH_3)_2$. B. Aus 3.5-Dichlor-1.1-dimethyl-cyclohexadien-(2.4) und 2 Mol.-Gew. Brom in Chloroform (Crossley, Soc. 85, 272). Nadeln (aus Alkohol). F: 118° (Gasentwicklung). Leicht löslich in Chloroform und warmem Alkohol. Gibt beim Erhitzen auf 120—125° HBr ab und liefert 3.5-Dichlor-4-brom-1.2-dimethyl-benzol. Beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,42) entsteht 4.6-Dichlor-3.5-dibrom-1.2-dimethyl-benzol. KMnO₄ oxydiert zu Dimethylmalonsäure unter Bildung von etwas Bromoform.
- 9. 1.1-Dimethyl-cyclohexen-(3) [L.-R.-Bezf.: Dimethyl-4.4-cyclohexen-1] $C_8H_{14} = HC < \frac{CH \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > C(CH_3)_2$.
- 5-Brom-1-1-dimethyl-cyclohexen-(3) $C_3H_{13}Br = HC < \frac{CH CH_2}{CHBr} \cdot CH_2^2 > C(CH_3)_2$ B. Aus 1.1-Dimethyl-cyclohexadien-(2.4) und HBr in Eisessig (Crossley, Le Sueur, Soc. 81, 833). Terpentin- und schwach lauchartig riechende Flüssigkeit. Kp₂₀: 82-83°; Kp₂₆: 90,5° (C., Renour, Soc. 93, 648). Absorbiert an der Luft Feuchtigkeit und zersetzt sich (C., Le S.). Bei Oxydation mit KMnO₄ in der Kälte entstehen a.a-Dimethyl-bernsteinsäure, β -Dimethyl-glutarsäure und β - β -Dimethyl-butyrolacton- γ -carbonsäure (Syst. No. 2619) (C., Le S.).
- 3.5-Dichlor-2.5-dibrom-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3) $C_8H_{10}Cl_2Br_2 = HC < \frac{CCl \cdot CHBr}{CClBr \cdot CH_2} > C(CH_3)_2$. B. Aus 3.5-Dichlor-1.1-dimethyl-cyclohexadien-(2.4) und 1 Mol.-Gew. Brom in Chloroform (Crossley, Soc. 85, 279). Hellgelbe Flüssigkeit. Im Vakuum nicht unzersetzt destillierbar. Gibt bei der Destillation HBr ab und liefert 3.5-Dichlor-1.2-dimethyl-benzol und 4.6-Dichlor-3-brom-1.2-dimethyl-benzol. Wird durch KMnO₄ in kaltem Aceton zu Dimethylmalonsäure wenig a.a-Dimethyl bernsteinsäure oxydiert.
- 10. 1.2-Dimethyl-cyclohexen-(1), o-Xylol-tetrahydrid-(3.4.5.6), Δ_{\bullet}^{1} -Tetrahydro-o-xylol $C_8H_{14}=H_2C\subset CH_2\cdot C(CH_3)\subset C\cdot CH_3$ (vgl. Nr. 11) 2). B. Beim Kochen von 1.2-Dimethyl-cyclohexanol-(1) mit wäßr. Oxalsäure (Zelinsky, Gorsky, B. 41, 2634; K. 40, 1402; C. 1909 I, 532). Kp: 135,5—136,50 (korr.). $D_{\bullet}^{H_2}$: 0,8269; $D_{\bullet}^{M_2}$: 0,8262. $n_{D}^{H_3}$: 1,4580. Läßt sich durch Addition von Brom und Abspaltung von Bromwasserstoff in (nicht näher beschriebenes) 1.2-Dimethyl-cyclohexadien-(2.6) überführen.

¹⁾ lst zufolge einer Arbeit von AUWERS, ELLINGER (A. 387, 221 [1912]), welche nach dem für die 4. Auflage geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] erschienen ist, wahrscheinlich 1-Äthyl-cyclohexen-(1) (S. 71 unter No. 4).

¹⁻Athyl-cyclohexen-(1) (S. 71 unter No. 4).

2) Zufolge einer Arbeit von Wallach (A. 396, 279 [1913]), welche nach dem für die 4. Auflage geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] erschienen ist, sind die Kohlenwasserstoffe 10 und 11 identisch und stellen in der Hauptsache 1.2-Dimethyl-cyclohexen-(1) dar.

- 11. Kohlenwasserstoff C_8H_{14} , erhalten aus 1.2-Dimethyl-cyclohexanol-(1) durch Zinkchlorid (vgl. Fußnote zu No. 10). Struktur des Kohlenstoffskeletts: C-C-C Wenig angenehm riechende Flüssigkeit. Kp: 132°; D $_6$: 0,8411; D $_7$: C-C 0,830; n $_7$: 1,462 (Sabatter, Mailhe, C. r. 141, 21; A. ch. [8] 10, 551). Geht bei der Hydrierung in Gegenwart von Nickel in 1.2-Dimethylcyclohexan über.
- 12. 2-Methyl-1-methylen-cyclohexan $C_8H_{14} = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH(CH_3)}{CH_2} \cdot C: CH_2$. B. Durch langsame Destillation der Säure $C_9H_{14}O_2$ (Syst. No. 894), die aus dem [1-Oxy-2-methyl-cyclohexyl]-essigsäure-methylester (Syst. No. 1053) durch Wasserabspaltung mittels Bisulfats und Verseifung entsteht (Wallach, Beschke, A. 347, 338). Kp: 122—125°. D²²: 0,808. n_5^* : 1,4516. Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat 2-Methyl-1-methylol-cyclohexanol-(1) (Syst. No. 549) und 1-Methyl-cyclohexanon-(2). Liefert ein festes Nitrosoehlorid, das mit Piperidin ein sirupöses Nitrolpiperidid gibt und das sich durch Abspaltung von Chlorwasserstoff in das Oxim des Tetrahydro-o-toluyl-aldehyds (Syst. No. 616) überführen läßt.
- 13. 1.3-Dimethyl-cyclohexen-(3) [L.-R.-Bezf.: Dimethyl-1.5-cyclohexen-1], m-Xylol-tetrahydrid-(1.2.5.6), Δ^3 -Tetrahydro-m-xylol $C_8H_{14}=HC < \begin{array}{c} C(CH_3) \cdot CH_2 \\ CH_2 CH_2 \end{array} > CH \cdot CH_3$.
- a) Rechtsdrehendes 1.3-Dimethyl-cyclohexen-(3). Enthielt viellcicht etwas 1.3-Dimethyl-cyclohexen-(1) beigemengt. B. Durch Erhitzen von rohem 1.3-Dimethyl-cyclohexanol-(1) (vom Pulegon aus erhalten) mit krystallisierter Oxalsäure auf 120° (Zelinsky, Zelikow, B. 34, 3255; vgl. Zelin., Gorsky, B. 41, 2631; \Re . 40, 1399; C. 1909 I, 532). Kp₅₀: 126—127°; D₇°: 0,8015; n_p^{D} : 1,4466; [a]_a: $+95^{\circ}$ (Zelin., Zelik.). Gibt mit Brom ein rechtsdrehendes Dibromid (S. 38) (Zelin., G.).
- b) Inaktives 1.3-Dimethyl-cyclohexen-(3). B. Durch Erhitzen von 1.3-Dimethyl-cyclohexanol-(1) (Sabatier, Mailhe, C. r. 141, 21; A. ch. [8] 10, 555) oder von 1.3-Dimethyl-cyclohexanol-(4) (S., M., C. r. 142, 554; A. ch. [8] 10, 569) mit ZnCl₂. Kp: 124° (korr.) (S., M., A. ch. [8] 10, 555, 569). D₀°: 0,8210 (S., M., A. ch. [8] 10, 555); D₁°: 0,8210; D₁°: 0,8122 (S., M., A. ch. [8] 10, 569). n₀°: 1,451 (S., M., A. ch. [8] 10, 555, 570). Geht durch Hydrierung in Gegenwart von Nickel in 1.3-Dimethyl-cyclohexan über (S., M., A. ch. [8] 10, 555).
- 15. 3-Methyl-1-methylen-cyclohexan $C_8H_{14}=H_2C < \frac{CH(CH_3)\cdot CH_2}{CH_2} < C:CH_2$. Linksdrehende Form. B. Durch langsame Destillation einer Säure $C_8H_{14}O_2$ (Syst. No. 894), die aus dem [1-Oxy-3-methyl-cyclohexyl]-essigsäure-äthylester (vom Pulegon aus erhalten) (Syst. No. 1053), durch Wasserabepaltung mittels Bisulfats und nachfolgende Verseifung entsteht (Wallach, A. 347, 342). Kp: $123-124^{\circ}$. D^{18} : 0.797; D^{20} : 0.794. n_5° : 1.4466; n_5° : 1.4461. $[a]_n$: -29° (ohne Lösungsmittel); $[a]_5^{\circ}$: -30.22° (in Alkohol; p=14.421). Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat 3-Methyl-1-methylol-cyclohexanol-(1) und 1-Methyl-cyclohexanon-(3). Liefert (in mangelhafter Ausbeute) ein Nitrosochlorid, aus dem mit alkoh. Alkali das Oxim des Tetrahydro-m-toluylaldehyds (Syst. No. 616) entsteht.
- 16. Oktonaphthylen vom Kp: 118—121° bezw. 118—119° C₈H₁₄. Struktur des Kohlenstoffskeletts: C—C.

 B. Aus dem Chloroktonaphthen vom Kp: 169—172° (8. 38) durch Erwärmen mit trocknem Calciumjodid auf 60° und Erwärmen des entstandenen Jodids mit feuchtem Silberoxyd (Jakowkin, vgl. Markownikow, H. 16 II, 294; B. 18 Ref., 186). Entsteht neben

dem Oktonaphthylen vom Kp: $122-123^{\circ}$ (s. u.) und Dioktonaphthylen $C_{16}H_{28}$ (Syst. No. 461) beim Kochen des gleichen Chloroktonaphthens mit Zinkstaub in Benzol (Shukowski, H. 27, 303; Bl. [3] 16, 127). — Riecht terpentinartig (J.). Kp: $118-121^{\circ}$ (J.), $118-119^{\circ}$ (Sh.). — Gibt, vorsichtig mit Brom vereinigt, ein Dibromid $C_8H_{14}Br_2$, das beim Abkühlen nicht erstarrt (J.).

- 17. Oktonaphthylen vom Kp: 122—123° C_8H_{14} . Struktur des Kohlenstoffskeletts: C_{C-C} C-C. B. s. o. unter No. 16. Kp: 122—123° (Shukowski, H. 27, 303; Bl. [3] 16, 127).
- 18. 1.4-Dimethyl-cyclohexen-(1), p-Xylol-tetrahydrid-(1.2.3.6), Δ^1 -Tetrahydro-p-xylol $C_8H_{14}=CH_3\cdot HC < \frac{CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot (vgl.\ No.\ 19)^4}{CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot (vgl.\ No.\ 19)^4}$). B. Beim Kochen von 1.4-Dimethyl-cyclohexanol-(1) mit wäßr. Oxalsäure (Zelinsky, Gorsky, B. 41, 2632; K. 40, 1401; C. 1909 I, 532). Angenehm harzig und anisartig riechende Flüssigkeit. Kp: 128,5° (korr.). D_1^{m} : 0,8005; n_2^{m} : 1,4457.
- 20. 4-Methyl-1-methylen-cyclohexan C₈H₁₄ = CH₃·HC < CH₂·CH₂·CH₂ > C:CH₂. B. Durch langsame Destillation der [4-Methyl-cyclohexen-(1)-yl]-essigsäure (Syst. No. 894) (Wallach, Eyans, A. 347, 345; vgl. W., A. 365, 264), der [4-Methyl-cyclohexyliden]-cssigsäure (Syst. No. 894) (W., A. 365, 266). Kp: 122-123°; D²²: 0,7925; n²²; 1,4446 (W., E.). Kp: 122°; D²⁰: 0,7920; n²⁰: 1,4450 (W.). Liefert bei der Oxydation mit 1°/oiger Kaliumpermanganat-Lösung bei 0° außer flüssigen, nach einigen Tagen erstarrenden (nicht näher untersuchten) Säuren 4-Methyl-1-methylol-cyclohexanol-(1) und 1-Methyl-cyclohexanon-(4) (W., E.; W.). Gibt ein Nitrosochlorid, aus dem durch Abspaltung von HCl das Oxim des Δ¹-Tetrahydro-p-toluylaldehyds (Syst. No. 616) gebildet wird (W., E.).
- 21. Kohlenwasserstoff C_8H_{14} , Dimethylcyclohexen (?), Tetrahydroxylol (?). V. In der Harzessenz (aus Kolophonium) (Syst. No. 4740) (Renard, A. ch. [6]1, 236). Kp: 129—132°. D²°: 0,8158. Schwach rechtsdrehend. Absorbiert lebhaft Sauerstoff. Liefert bei der Oxydation mit Salpetersäure (D: 1,15) Oxalsäure und Bernsteinsäure. Gibt bei vorsichtiger Behandlung mit Brom in Ather unter Kühlung ein öliges unbeständiges Dibromid. Mit überschüssigem Brom erhält man ein krystallinisches Bromderivat $C_8H_{11}Br_3$ (?) vom F: 246°. Einw. von konz. Schwefelsäure: R.
- 22. Isopropyliden-cyclopentan $C_8H_{14} = \frac{H_2C \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2} \cdot C \cdot C(CH_3)_2$. B. Durch Destillation der a-Cyclopentenyl-isobuttersäure $\frac{H_2C \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2} \cdot C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2H$ unter gewöhnlichem Druck (Wallach, Fleischer, A. 353, 307). Kp: 136–137°. D²0: 0,817. n³°: 1,4581. Bei der Oxydation mit $1^9/_0$ iger kalter KMnO₄-Lösung entsteht Cyclopentanon neben Säuren und einem krystallisierenden Glykol vom F: 61–63°. Liefert mit Nitrosylchlorid ein intensiv blau gefärbtes, mit Wasserdampf flüchtiges Öl. Geht bei 10-stdg. Erwärmen mit alkoh. Schwefelsäure in einen isomeren Kohlenwasserstoff über.
- 23. 1.1.2-Trimethyl-cyclopenten-(2), [L.-R.-Bezf.: Trimethyl-1.5.5-cyclopenten-1], Isolaurolen $C_8H_{14} = \frac{HC:C(CH_3)}{H_2C-CH_2} \cdot C(CH_3)_2$. Zur Konstitution vgl. Blanc, Bl. [3] 19, 703. B. Durch Destillation von 1.1.2-Trimethyl-cyclopentanol-(2) (Syst. No. 502) mit Essigsäureanhydrid (Bl., C.r. 142, 1085; Bl. [4] 5, 26). Durch Kochen von flüssigem Isolaurolen-hydrojodid (S. 39) mit Diäthylanilin (Zelinsky, Lepeschkin, \mathcal{K} . 33, 554; C. 1902 I, 33; A. 319, 310; Crossley, Renouf, Soc. 89, 45). Aus Isolauronolsäure

^{1}} Zufolge einer Arbeit von WALLACH (A. 396, 266, 267 [1913]), welche nach dem für die 4. Auflage geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] erschienen ist, sind die Kohlenwasserstoffe 18 und 19 identisch und stellen in der Hauptsache 1.4-Dimethyl-cyclohexen-(1) dar.

HO₂C·C:C(CH₃) C(CH₃)₂ (Syst. No. 894) durch 4-stdg. Erhitzen auf 300° im Druckrohr H₂C·C·CH₃ C(CH₃)₂ (Syst. No. 894) durch 4-stdg. Erhitzen auf 300° im Druckrohr (Blanc, Bl. [3] 19, 700) oder durch Destillation mit 1¹/₂ Tln. Anthracen (CR., R., Soc. 89, 41). In geringer Menge durch Einw. von Natronlauge auf die aus Isolauronolsäure und Bromwasserstoff erhältlichen Säuren C₈H₁₅O₂Br vom Schmelzpunkt 98−100° bezw. 132−132° (Syst. No. 893) (Walker, Cormack, Soc. 77, 379, 381). Durch Erhitzen von camphersaurem Kupfer auf 200° (Moitessier, J. 1866, 410). Aus Sulfocamphylsäure (Syst. No. 1584) durch Erhitzen mit 25 ⁰/₀ iger wäßr. Phosphorsäure und Baryt auf 170−180° im geschlossenen Rohr (Könies, Meyer, B. 27, 3469) oder durch Destillation des Ammoniumsalzes mit NH₄Cl (Damsky, B. 20, 2959). — Nach Campher und Terpentinöl riechende Flüssigkeit. Kp: 108−110° (D.); Kp₇₅₈: 108,5° (Bl., Bl. [3] 19, 700); Kp₇₄₂: 108−108,2° (CR., R.); Kp₇₃₈: 108−108,2° (Z., L.). D₂: 0,800 (Wreden, A. 187, 168); D^{11.5}_{1.5}: 0,7949 (D.); D¹⁵₁: 0,7955 (K., M.), 0,7946 (Bl., A. ch. [7] 18, 215); D;: 0,7953; D⁶₁₅: 0,7867 (CR., R.); D⁷₁₈: 0,7812 (Z., L.). D₂: 0,800 (Wreden, A. 187, 168); D⁶₁₅: 0,7949 (D.); D⁶₁₈: 0,7812 (Z., L.). D₁: 1,4333 (Z., L.). Optisch inaktiv (Bl., Bl. [3] 19, 706; 21, 860). Molekular-Refraktion, Dispersion, magnetische Rotation: CR., R. Mol. Verbrennungswärme bei konst. Volumen: 1203,4 Cal. (Subow, R. 33, 722; C. 1902 I, 161). Bei der Oxydation mit KMnO₄ entsteht 3.3-Dimethylhexanon-(2)-säure-(6) (Bd. III, S. 708) (Blanc, Bl. [3] 19, 702). Wird von konz. Schwefelsäure teilweise zu Dihydroisolaurolen reduziert; daneben entsteht ein Oxydationsprodukt (C₈H₁₉)n vom Kp: 259−260° (MaQuenne, C. r. 114, 920; Z., L.). Addiert 2 Atome Brom (Cr., R.). Absorbiert bei gewöhnlicher Temp. Chlorwasserstoff und Bromwasserstoff unter Bildung von krystallisierten unbeständigen Verbindungen C₈H₁₅Cl und C₈H₁₅Br, die sich bald unter Freiwerden von Halogenwasserstoff wie

24. 1.2.3-Trimethyl-cyclopenten-(1), Laurolen $C_8H_{14}=CH_3\cdot HC-C(CH_3)\cdot C\cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Eijkman, Chemisch Weekblad 4, 50; C. 1907 II, 1208.

- a) Rechtsdrehende Präparate, B. Neben anderen Produkten durch Einw, von Natriumnitrit auf das Hydrochlorid der Aminolauronsäure (Syst. No. 1884) (Noyes, Am. 16, 508; 17, 432; B. 28, 553; Noyes, Derick, Am. Soc. 31, 671; Tiemann, B. 33, 2949). Durch Destillation von Camphansäure (Syst. No. 2619) im Kohlendioxydstrom erhielten Aschan (A. 290, 187) ein linksdrehendes Laurolen ([a]_j: -23°), Zelinsky, Lepeschkin (K. 33, 556; C. 1902 I, 33; A. 319, 311) ein gleich stark rechsdrehendes Laurolen ([a]_b: +22,9°); Crossley und Renouf (Soc. 89, 37) gelangten bei öfterer Durchführung der gleichen Reaktion zu Präparaten, deren spezifische Drehung zwischen 0° und +11,4° schwankte. Terpentinölähnlich riechende Flüssigkeit. Kp: 122° (N., Am. 17, 432), 121° bis 122° (T.); Kp₁₆₀: 119,5-12Q,5° (C., R.). D;: 0,8097; D;°: 0,8048 (C., R.); D;°: 0,8030 (N., D.); D;¹⁵: 0,8010 (C., R.), 0,8033 (N., Am. 17, 432); D¹⁵: 0,8008 (T.); D;°: 0,7974 (C., R.), 0,8004 (N., Am. 17, 432); D²⁵: 0,7939 (C., R.), Mol.-Refraktion, Dispersion, magnetische Drehung: C., R. n_c: 1,44376 (T.). a¹⁵: +19,9° (1=10 cm) (T.); [a]¹⁵: +22,8°; [a]¹⁵: +23,6° (N., D.). Das von Zelinsky, Lepeschkin erhaltene Laurolenpräparat von [a]_b: +22,9° zeigte nach Behandlung mit einer zur Oxydation der Gesamtmenge unzureichenden Menge Permanganat [a]_b: +16,2°. Molckulare Verbrennungswärme des Präparats von Zelinsky, Lepeschkin bei konstantem Volumen: 1202,8 Cal. (Subow, Ж. 33, 722; C. 1902 I, 161). Verhalten von rechtsdrehendem Laurolen bei der Oxydation: N., D.
- b) Linksdrehende Präparate. B. Neben anderen Produkten (vgl. Noyes, Am. 35, 379) durch Kochen der Nitrosoverbindung des Aminolauronsäurelactams (Syst. No. 3180) mit 10% jeer Natronlauge (Noyes, Derick, Am. Soc. 31, 671). Neben Allocampholytsäure, wenn man das Produkt der Elektrolyse von Camphersäure-allomonoäthylester verseift und destilliert (Walker, Henderson, Soc. 69, 750). Bildung aus Camphansäure s. unter a. Kp: 119° (Aschan, A. 290, 189). Dis. 0,8043 (N., D.); Dis. 0,798 (W., H.). Dis. 0,80187; nis. 1,4479 (A.). [a]₀: —29,2° (zu 25 Vol. %)₀ in Äther gelöst) (W., H.); [a]₀: —14,7° (N., D.). Oxydiert sich leicht an der Luft (A.). Gibt mit kalter wäßr. Permanganatlösung linksdrehendes 3-Methyl-heptandion-(2.6) (Bd. I, S. 797) (N., D.). Addiert 2 Atome Brom (A.).
- c) Inaktive Präparate. B. Durch 1½ stündiges Erhitzen des aus rechtsdrehendem Laurolen mit HI entstehenden Hydrojodids (S. 40) mit Dimethylanilin (Zelinsky, Lepeschkin, A. 319, 313). Aus Camphansäure durch Erhitzen im Druckrohr mit Wasser auf 180° oder mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) auf 150°; ferner durch trockne Destillation des Calciumsalzes (Wreden, A. 163, 336). Vgl. auch die Bildung von rechtsdrehendem Laurolen unter a. Kp: 119° (W., A. 163, 337); Kp₇₅₂: 120—121° (Z., L.). D₀°: 0,814, D₁₈°: 0,794 (W., A. 187,

168); D_4^{∞} : 0,7950 (Z., L.). n^{20} : 1,4421 (Z., L.). — Nimmt an der Luft unter Bräunung Sauerstoff auf (W., A. 163, 337).

d) Präparate, über deren optisches Verhalten sich keine Angaben finden, wurden nach folgenden Methoden dargestellt: Durch 10-12-stdg. Erhitzen von Camphersäure mit konz. Salzsäure oder Jodwasserstoffsäure auf 200° im Druckrohr (Wreden, A. 187, 169, 171). Durch Erhitzen von Camphersäure mit sirupdicker Phosphorsäure (GILLE; vgl. Ballo, A. 197, 322). Durch Erhitzen des aus Camphersäureanhydrid mit Ammoniak in Alkohol erhältlichen Sirups mit Zinkchlorid auf 150-3000 (BALLO, A. 197, 322). - Über die Uneinheitlichkeit der aus Camphersäure und Halogenwasserstoff dargestellten Laurolen-präparate vgl. WALKER, HENDERSON, Soc. 69, 753.

25. 1-[Äthopropen-(1')-yl]-cyclopropan (?), γ -Cyclopropyl- β -amylen (?) $C_8H_{14} = \frac{H_2C}{H_1C}$ CH·C(C_2H_5): CH·CH $_3$ (?). B. Aus Diāthyl-cyclopropyl-carbinol durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid in Gegenwart von etwas H2SO4 (BRUYLANTS, C. 1909 I, 1859; R. 28, 221). Bei Einw. von alkoh. Kalilauge auf γ -Brom γ cyclopropyl-pentan, neben wenig 1-(?)-Athoxy-1-athopropyl-cyclopropan $CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(O \cdot C_2H_5) \cdot CH(C_2H_5)_2$ (?) (Br.). \sim Flüssig. Kp: 129-130°. D20: 0,7644. np: 1,45841.

 $\begin{array}{lll} \textbf{\textit{Bicyclo-fo.x.xJ-octan}} & \text{C}_8\text{H}_{14}, & \text{vielleicht} & \text{H}_2\text{C} & \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2$ 26. Bicycloocten (S. 120) und Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 145--1500 (Willstätter, Каметака, B. 41, 1485). — Kp: $139.5-140.5^0$ (korr.). $D_1^0: 0.8775$; $D_2^{80}: 0.8604$. $n_2^{80}: 1.46148$. - Permanganatbeständig; wird von wenig Brom angefärbt. Nimmt in Gegenwart von Nickel bei 200° 1 Mol. Wasserstoff auf unter Bildung eines Gemisches von Kohlenwasserstoffen CaH14.

Brombicyclooctan, Bicycloocten-hydrobromid $C_8H_{13}Br$. B. Neben der ca. 6-fachen Menge a-Cyclooctadien-bis-hydrobromid (S. 35) durch Einw. von Bromwasserstoff in Eisessig bei -10° auf das bei der erschöpfenden Methylierung von N-Methyl-granatanin (Syst. No. 3047) entstehende Produkt, das ca. 80% Cyclooctadien (1.5) (vgl. Harries, B. 41, 672) und ca. 20%, eines Bicyclooctens C₈H₁₃ enthält (Willstatter, Veraguth, B. 40, 962, 966; vgl. W., Kametaka, B. 41, 1482). — Wasserklares, ziemlich dickflüssiges Öl von süßlichem Geruch. Kp₁₅: 92,5—93° (korr.); D;: 1,330; sehr leicht löslich in Alkohol und Methylalkohol, mischbar mit Äther, Aceton, Chloroform, Gasolin und CS₂ (W., V.). — Färbt sich bei Luftzutritt dunkel und scheidet schwarze Produkte ab; beständig gegen KMnO₄ (W., V.). Gibt beim Erhitzen mit Chinolin Bieyeloocten (S. 120) (W., V.).

- 27. Derivat eines Kohlenwasserstoffs C_8H_{14} von ungewisser Struktur. Bromid C₈H₁₂Br₂ s. bei a-Camphylsäure, Syst. No. 895.
- 28. Isooktonaphthyten C₈H₁₄. B. Durch Behandeln des aus Isooktonaphthen (S. 40) beim Chlorieren entstehenden Gemisches von Chlorisooktonaphthenen mit alkoh. Kalilauge (Ритоснім, vgl. Маккомміком, Ж. 16 II, 295; B. 18 Ref., 186). Flüssig. Kp: 128-1290. - Nimmt direkt Brom auf.

7. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C_9H_{16}}$.

1. 1-Propyl-cyclohexen-(1) $C_9H_{16} = H_2C < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus 1-Propyl-cyclohexanol-(1) durch Erhitzen mit Zinkchlorid auf 160° (SABATIER, MAILHE, 1-Propyl-cyclohexanol-(1) durch Erhitzen mit Zinkehlorid auf 160° (Sаватіев, Маілне, C. r. 138, 1323; Bl. [3] 33, 76; A. ch. [8] 10, 545), ferner durch Erwärmen mit Essigsäureanhydrid, Phenylisocyanat (S., M.) oder Erhitzen mit Kaliumdisulfat auf 150° (Wалдаон, Снивенніц, Rentschler, A. 360, 58). Aus Propylidencyclohexan (S. 77) durch 10-stdg. Kochen mit alkoh. Schwefelsäure (W., Ch., R.). — Aromatisch riechende Flüssigkeit. Kp: 154,5—155,5° (W., Ch., R.); Kp₇₆₀: 154° (S., M.). D¹⁸: 0,838; n¹⁶: 1,4579 (W., Ch., R.). Verbindet sich langsamer mit Nitrosylchlorid als Propylidencyclohexan.

—C: N·OH

Nitrosochlorid C₃H₁₆ONCl = C₄H₈
—C: N·OH

(bezw. desmotrope Nitrosocher Bisnitrosyl-Formel). F: 104° (W., Ch., R., A. 360, 58). Gibt beim Erwärmen mit CH.ONa im Methylalkohol des Oxim eines Ketons C₆H₁₀O (Syst. No, 616).

CH₃ONa in Methylalkohol das Oxim eines Ketons C₈H₁₄O (Syst. No. 616).

2. Propyliden-cyclohexan $C_9H_{18} = H_2C \underbrace{CH_2 \cdot CH_3}_{CH_2 \cdot CH_2} \cdot C: CH \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Man erhitzt a-[1-Oxy-cyclohexyl]-buttersäure-äthylester $H_2C \underbrace{CH_2 \cdot CH_2}_{CH_2 \cdot CH_2} \cdot C: CH \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C: CH_2 \cdot CH_3 \cdot C: CH_2 \cdot C: CH_3 \cdot C$

Nitrosochlorid C₂H₁₆ONCl = C₅H₁₀>CCl·C(:N·OH)·CH₂·CH₃ (bezw. desmotrope Nitroso- oder Bisnitrosyl-Formel). Prismen (aus Benzol). F: 119° (W., Ch., R., A. 360, 56). — Liefert beim Digerieren mit methylalkoh. Natriummethylat das Oxim des Athyl-[1-methoxy-cyclohexyl]-ketons $H_2C \stackrel{CH_2}{\leftarrow} CH_2 \stackrel{C}{\leftarrow} CH_3 \stackrel{C}{\leftarrow} CH_3 \stackrel{C}{\rightarrow} CH_3$, beim Erwärmen mit Dimethylanilin sowie in Eisessig mit Natriumacetat das Oxim des Äthyl-[cyclohexen-(1)-yl]-ketons $H_2C \stackrel{CH_2}{\leftarrow} CH_2 \stackrel{C}{\rightarrow} CO \cdot C_2H_5$ (?) (Syst. No. 616).

3. 1-Methoäthyl-cyclohexen-(1), Cumol-tetrahydrid-(2.3.4.5), Δ^1 -Tetrahydro-cumol $C_9H_{16}=H_2C\subset CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$; (Vgl. Fußnote zu No. 5.) B. Aus Isopropylidencyclohexan (s. u.) durch Erwärmen mit alkobolischer Schwefelsäure (Wallach, Mallison, A. 360, 69). — Ein nicht ganz reines Prod. zeigte: Kp.: 155–157°; D²⁰: 0,829; n_0^{∞} : 1,4606. — Liefert mit Nitrosylchlorid sofort ein festes Nitrosochlorid.

Nitrosochlorid $C_9H_{16}ONCl = H_2C < \frac{CH_2 \cdot C(:N \cdot OH)}{CH_2} > CCl \cdot CH(CH_3)_2$ (bezw. desmotrope Bisnitrosyl-Formel). Weiße Prismen (aus Benzol). F: 129–130° (W., M., A. 360, 69). — Gibt beim Erwärmen mit alkoh. Piperidinlösung oder mit Natriumacetat in essignaurer Lösung das Oxim eines Ketons $C_9H_{14}O$ (Syst. No. 616).

- 4. Isopropyliden-cyclohexan $C_9H_{16}=H_2C<\frac{CH_2\cdot CH_2}{CH_2\cdot CH_2}>C:C(CH_3)_2$. B. Aus Cyclohexenyl-isobuttersäure $H_2C<\frac{CH_2\cdot CH_2}{CH_2\cdot CH_2}>C\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2H$ durch Destillation bei gewöhnlichem Drucke (Wallach, Mallison, A. 360, 68). Erstarrt bei starkem Abkühlen (flüssige Luft) krystallinisch. Kp: $160-161^{\circ}$. $D^{2\circ}:0,836$. $n_0^{\circ}:1,4723$. Liefert mit Nitrosylchlorid ein mit Wasserdampf flüchtiges, campherähnlich riechendes, tiefblau gefärbtes Öl, das allmählich zu farblosen Krystallen (F: 83°) erstarrt. Gibt bei der Oxydation mit KMnO4, neben einem Glykol vom F: 82° reichliche Mongen von Cyclohexanon. Geht beim Erwärmen mit alkoholischer Schwefelsäure in 1-Methoäthyl-cyclohexen-(1) (s. o.) über.
- 5. Kohlenwasserstoffe C_3H_{16} , gewonnen durch Dehydratation von Dimethyl-cyclohexyl-carbinol¹). Struktur des Kohlenstoffskeletts: C < C C > C C < C
- a) Präparat von Sabatier, Mailhe. B. Durch Erhitzen von Dimethyl-cyclohexylcarbinol mit ZnCl₂ (S., M., C. r. 139, 345; Bl. [3] 33, 78; A. ch. [8] 10, 539). Kp: 151° (korr.). D₅: 0.864.
- b) Präparat von Perkin, Matsubara. B. Aus Dimethyl-cyclohexyl-carbinol durch längeres Kochen mit KHSO₄ (P., M., Soc. 87, 669). Riecht ähnlich wie Petersilie. Kp: $157-158^{\circ}$. Gibt mit Brom ein unbeständiges Dibromid.
- c) Präparat von Hell, Schaal. B. Bei der Destillation des Dimethyl-cyclohexylcarbinols unter gewöhnlichem Druck (H., Sch., B. 40, 4165). Kp_{740} : $152-153^{\circ}$.
- 6. Derivat eines Kohlenwasserstoffs C_9H_{18} vom Kohlenstoffskelett $C<_{C-C}^{C-C}>C-C<_{C}^{C}$.

Verbindung $C_9H_{15}Cl$. B. Aus dem durch Dehydratation des Glykols $H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > C < \frac{CH_1 \cdot CH_3}{C(OH)(CH_3)_2}$ entstehenden Kohlenwasserstoff C_9H_{14} und Chlorwasserstoff (Tarbourlech, C. r. 149, 863). — Kp_{20} : 96—98°.

¹⁾ Zufolge einer nach dem für die 4. Auflage geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von AUWERS, ELLINGER (A. 387, 222 [1912]) identisch mit 1-Methoäthyleyclohexen-(1) (No. 3).

- 7. 1-Methyl-2-äthyliden-cyclohexan $C_9H_{16} = H_2C < \begin{array}{c} CH_2 \cdot C(:CH \cdot CH_3) \\ CH_2 \end{array} > CH \cdot CH_3.$ B. Aus der Magnesiumverbindung des 2-Chlor-1-methyl-cyclohexans und Acetaldehyd (Murat, A. ch. [8] 16, 125). Kp_{260} : 158°. D^0 : 0,823; D^{20} : 0,81. n_p : 1,47.
- 8. Kohlenivasserstoff C_9H_{16} . Struktur des Kohlenstoffskeletts: C-C-C-C Vielleicht Gemisch von Isomeren. B. Aus 1-Methyl-2-äthyl-cyclohexanol-C (2) mit ZnCl₂ (MURAT, A. ch. [8] 16, 117). Kp: 149—153°. D°: 0,829; C-C C-C D¹²: 0,821. Liefert bei der Hydrierung mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 200° 1-Methyl-2-äthyl-cyclohexan.
- 9. 1-Methyl-3-åthyl-cyclohexen-(2 oder 3) $C_9H_{16} = H_2C < \frac{C(C_2H_5) \cdot CH}{CH_2} > CH \cdot CH_3$ oder $HC < \frac{C(C_2H_5) \cdot CH_2}{CH_2} > CH \cdot CH_3$ oder Gemisch beider. B. Durch Erhitzen von rechtsdrehendem 1-Methyl-3-åthyl-cyclohexanol-(3) (dargestellt aus Pulegon mit krystallisierter Oxalsäure) auf 120° (Zelinsky, Zelikow, B. 34, 3255). Aus dem Exter $C_{12}H_{20}O_2$ (Syst. No. 894), welcher durch 2-3-stdg. Erhitzen von rechtsdrehendem a-[1-Oxy-3-methyl-cyclohexyl]-propionsäure-åthylester $H_2C < \frac{CH}{CH_2} > \frac{CH}{CH_2} > \frac{CH}{CH_2} > \frac{CH}{CH_3} \cdot \frac{CO_2 \cdot C_2H_5}{CH_2}$ (Syst. No. 1053) (aus Pulegon) mit krystallisierter Oxalsäure (Zelinsky, Gutt, B. 35, 2142). Kp_{743} : 148-149° (Z., Z.). D_4^{10} : 0,8154 (Z., G.); D_4^{10} : 0,8087 (Z., Z.). n_D^{10} : 1,4538 (Z., G.); n_D^{10} : 1,4514; $[a]_D$: +56,8° (Z., Z.), +56,63° (Z., G.).
- 10. 1-Methyl-3-äthyliden-cyclohexan $C_9H_{16}=H_2C < \begin{array}{c} C(:CH\cdot CH_3)\cdot CH_2 \\ CH_2 \end{array} > CH\cdot CH_3.$ Linksdrehende Forn, B. Durch trockne Destillation einer Säure $C_{10}H_{16}O_2$ (Syst. No. 894), welche aus a-[1-Oxy-3-methyl-cyclohexyl]-propionsäureäthylester $H_2C < \begin{array}{c} CH(CH_3)\cdot CH_2 \\ CH_2 & CH_2 \\ \end{array} > COH_2 > CH_3 > CO_2 \cdot C_2H_3$ (dargestellt aus Pulegon) durch Wasserabspaltung mittels KHSO₄ und nachfolgende Verseifung entsteht (Wallach, Evans, A. 360, 51). Kp: 153°. D: 0,813. n_p : 1,4584. Linksdrehend. Liefert in guter Ausbeute ein Nitrosochlorid.
- 11. 1-Methyl-4-äthyl-cyclohexen-(3) [L.-R.-Bezf.: Methyl-4-äthyl-1-cyclohexen-1] $C_9H_{16} = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C < \begin{array}{c} CH \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \end{array} > CH \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von 1-Methyl-4-äthyl-cyclohexanol-(4) mit Zinkehlorid (Sabatier, Mailhe, C. r. 142, 439; A. ch. [8] 10, 559). Kp: 1490 (korr.). D_1^0 : 0,8278; D_1^{00} : 0,8169. n_1^{00} : 1,453. Liefert durch Hydrierung in Gegenwart von Nickel bei 1800 1-Methyl-4-äthyl-cyclohexan.
- 12. 1-Methyl-4-āthyliden-cyclohexan $C_9H_{16}=CH_3\cdot CH:C < \frac{CH_2\cdot CH_2}{CH_2\cdot CH_2} \cdot CH\cdot CH_3$. B. Durch langsame trockne Destillation der a-[4-Methyl-cyclohexyliden]-propionsäure (Syst. No. 894) oder der a-[1-Oxy-4-methyl-cyclohexyl]-propionsäure (Syst. No. 1053) vom F: 110-1110 (Wallach, Rentschler, A. 365, 271; vgl. W., Evans, A. 360, 52). Kp: $152-153^0$. Di⁹: 0,812; D²¹: 0,810. n_D^{19} : 1,4574; n_D^{21} : 1,4571. Gibt in guter Ausbeute ein Nitrosochlorid.

Nitrosochlorid $C_9H_{16}ONCl = CH_3 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot ClC < C_5H_9 \cdot CH_3$ (bezw. desmotrope Nitroso- oder Bisnitrosyl-Formel). Krystalle (aus Ather-Methylalkohol). F: $108-110^9$ (Blaufärbung) (WALLACH, RENTSCHLER, A. 365, 271) \(^1). Liefert beim Erhitzen mit Natriumacetat in Eisessig das Oxim des 1-Methyl-4-äthylon-cyclohexens-(3) (Syst. No. 616) (W., Evans, A. 360, 53).

13. 1.1.3-Trimethyl-cyclohexen-(2), [L.-R.-Bezf.: Trimethyl-1,3,3-cyclohexen-1], β -Cyclogeraniolen $C_9H_{16}=H_2C < ^{C(CH_3):CH}_{CH_2}-C < ^{CH_3}_{CH_3}$. B. Neben dem als Hauptprodukt entstehenden a-Cyclogeraniolen (8. 79) durch 3-tägiges Schütteln von Geraniolen mit der 10-fachen Menge 65% jeger Schwefelsäure (Tiemann, B. 33, 3711). — Gibt bei der Oxydation mit wäßr. Kaliumpermanganat neben anderen Produkten Geronsäure (Bd. III, S. 713-714).

¹) Nach dem für die 4. Auflage geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] ist das robe Nitrosochlorid als Gemisch zweier Modifikationen vom F: 117—118⁰, bezw. 113—114⁰ erkannt worden (PERKIN, WALLACH, A. 373, 202).

14. 1.1.3-Trimethyl-cyclohexen-(3), [L.-R.-Bezf.: Trimethyl-1.5.5-cyclohexen-1], a-Cyclogeraniolen $C_9H_{16} = HC < \frac{C(CH_3) \cdot CH_2}{CH_2} - \frac{CH_3}{CH_2} \cdot B$. Neben wenig β -Cyclogeraniolen (S. 78) aus Geraniolen (Bd. I, S. 260) durch 4-stdg. Erwärmen mit $60^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Tiemann, Semmler, B. 26, 2727; D. R. P. 75062, Frdl. 3, 891) oder durch 3-tägiges Schütteln mit $65^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure (T., B. 33, 3711). Durch significant (S. 260) mit schwefelsäure (T. 360) mit significant (T. 360) mit sig 3, 891) oder durch 3-tagiges Schutteln mit 65 % olger Schwefelsäure (T., B. 83, 3711). Durch viertelstündiges Kochen von 2.6-Dimethyl-hepten-(2)-ol-(6) (Bd. I, S. 450) mit überschüssiger geschmolzener Phosphorsäure (HARRIES, WEIL, B. 87, 848). Aus "trans"- oder "cis"-Dihydroisophorol H₂C-CH(CH₂)·CH₂-C-CH₃ durch 1-stdg. Erhitzen mit P₂O₅ auf 120° (KNOEVENAGEL, A. 297, 199); besser durch Erhitzen von "trans"-Dihydroisophorol mit ZnCl₂ (Wallach, Franke, A. 324, 114). — Daret. Man schüttelt je 100—150 g Geraniolen mit der 10-fachen Menge Schwefelsäure (D. 1,56) 36 Stdn. bei einer 15° nicht übersteigenden Temp. destilliert mit Wasserdamnf und fraktioniert (Wallach Schwefelsäure A. 324, 101). Temp., destilliert mit Wasserdampf und fraktioniert (Wallach, Scheunert, A. 324, 101; Temp., destillert mit Wasserdampi und fraktioniert (WALLACH, SCHEUNERT, A. 324, 101; C. 1902 I, 1295). — Ligroinartig (K.), bezw. schwach nach Cymol (H., Wei.) riechendes Öl. Kp: 1399 (W., Sch.); Kp₇₅₈: 139-1419 (K.); Kp₇₅₈: 138-1429 (H., Wei.). D²⁰: 0,8030 (Wa., Sch.); D²¹: 0,7911 (H., Wei.); D²²: 0,7981 (K.). n²⁵: 1,44612 (H., Wei.); n_D: 1,4453 (K.). — Färbt sich mit konz. Schwefelsäure rot (H., Wei.). Gibt mit trocknem Ozon das Ozonid C₉H₁₆O₄ (H., Wei.). Mit wäßr. Kaliumpermanganat entsteht neben anderen Produkten Isogeronsäure (Bd. III, S. 716) (T.). Durch Einw. von Bromwasserstoff in Eisessig und darauf von Brom in Gegenwart von etwas Jod entsteht ein (nicht getrenntes) Gemisch von 4.5.6.1\(^1\)-Tetrabrom-1.2.3-trimethyl-benzol und 3.5.6.4\(^1\)-Tetrabrom-1.2.4-trimethyl-benzol (BAEYER, VILLIGER, B. 82, 2435).

Ozonid des a Cyclogeraniolens (CoH16O4)2. B. Beim Einleiten von trocknem Ozon in trocknes Cyclogeraniolen unter Kühlung (HABRIES, WEIL, B. 87, 849). - Erstickend riechendes, dickflüssiges Öl. D¹⁷: 1,0983. $n_{\rm p}^{\rm ir}$: 1,46509. Beim Destillieren (Kp₁₀: 80–100°) geht ein dünnflüssiges Öl von wahrscheinlich einfacher Molekulargröße über. Verpufft bei schnellem Erhitzen. Verkohlt und explodiert in Berührung mit konz. Schwefelsäure. Entfärbt Indigolösung; macht Jod aus Kaliumjodid-Lösung frei. Gibt mit siedendem Wasser

Nitrosat des a-Cyclogeraniolens $C_0H_{18}O_4N_3$. B. Durch Eintröpfeln konz. Salpetersäure in eine kalte Eisessiglösung von a-Cyclogeraniolen und Amylnitrit (Wallach, Scheuner, A. 324, 102; C. 1902 I, 1295). — Krystalle. F: $102-104^{\circ}$. — Gibt mit siedender alkoh. Kalilauge das Oxim des 1.1.3-Trimethyl-cyclohexen-(2)-ons-(4) (Syst. No. 616).

- Nitrosochlorid des a-Cyclogeraniolens $C_9H_{16}ONCl = HO \cdot N : C < \frac{CCl(CH_3) \cdot CH_2}{CH_2} > C < \frac{CH_3}{CH_3}$ (bezw. desmotrope Nitroso- oder Bisnitrosyl-Formel). B. Aus Cyclogeraniolen, Amylnitrit und konz. Salzsäure in stark gekühlter Eisessiglösung (W., Sch., A. 324, 102; C. 1902 I, 1295). — Bläuliche Krystallmasse (aus Methylalkohol + Wasser). Schmilzt bei 100—120°. — Gibt mit siedender alkoh. Kalilauge das Oxim des 1.1.3-Trimethyl-cyclohexen-(2)-ons-(4).
- 15. 1.1.4-Trimethyl-cyclohexen-(x), gewonnen aus Pulenol (Syst. No. 502) durch Erhitzen mit trocknem Kaliumdisulfat auf 150°, Pulenen vom Kp₁₂: $60-65^{\circ}$ C₂H₁₆. Struktur des Kohlenstoffskeletts: C-C < C-C > C < C') (vgl. No. 16). Kp₁₂: $60-65^{\circ}$ (Wallach, Kempe, A. 329, 88). Liefert ein bei $98-99^{\circ}$ schmelzendes Nitrosochlorid,
- 16. 1.1.4-Trimethyl-cyclohexen-(x), gewonnen aus Pulenol (Syst. No. 502) durch Erhitzen mit scharf getrocknetem Zinkchlorid auf 160-170°, Pulenen vom Kp: 145–150° C_9H_{16} . Struktur des Kohlenstoffskeletts: $C - C < C - C > C < C^1$) (vgl. No. 15). Kp: 145–150° (Wallach, Kempe, A. 329, 89). — Liefert kein festes Nitrosochlorid.
- 17. Nononaphthylen (Enneanaphthylen) vom Kp: 135—137° C₉H₁₆. Struktur es Kohlen. C.—C.—C. Einheitlichkeit fraglich. B. Neben anderen Produkten des Kohlenstoffskeletts: C-C Einheitlichkeit fraglich. — B. Neben anderen Produkten aus Chlornonomaphthen vom Kp: 185–1880 (vgl. S. 43, Präparat a) durch Erhitzen mit Bleihydroxyd oder Calstoffskeletts: C-C Praparat a) durch Erhitzen mit Bleihydroxyd oder Calciumjodid (Konowalow, M. 16 II, 296; B. 18 Ref., 187). Aus Chlornononaphthen vom Kp: 182—184° und aus Jodnononaphthen durch Erhitzen mit Silberacetat (K., K. 16 II,

Ist nach einer Arbeit von MEERWEIN (A. 405, 156 Ann. 3 [1914]), welche nach dem für die 4. Auflage geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] erschienen ist, wahrscheinlich ein Gemisch von 1.2.4-Trimethyl-cyclohexen-(1) und 1-Methyl-3-methoäthyl-cyclopenten.

296; 22, 124, 131, 132; B. 18 Ref., 187). Entsteht auch neben viel Nononaphthylen vom Kp: 131-133° (s. u.) aus Chlornononaphthen-Fraktionen vom Kp: 180-183° und vom Kp: 175-180° beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge (K., Ж. 22, 132). — Terpentinartig rieehende Flüssigkeit. Erstarrt nicht im Kältegemisch; Kp: 135-137°; D; 0,8082; D; 0,7946 (K., Ж. 22, 132). — Oxydiert sich an der Luft, bräunt sich und wird dickflüssig (K., Ж. 16 II, 296). Liefert bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch ein Gemisch von Säuren mit niedrigerem Kohlenstoffgehalt, darunter Essigsäure und Bernsteinsäure, und Methyläthylketon (K., Ж. 16 II, 297; 22, 137; B. 18 Ref., 187); gleichzeitig findet Wasseranlagerung und Esterifizierung des so entstehenden Nononaphthenalkohols durch obige Säuren statt (K., Ж. 22, 134, 145). Gibt beim Erhitzen mit bei gewöhnlicher Temp. gesättigter Jodwasserstoffsäure im Druckrohr bis schließlich 250° Nononaphthen (K., Ж. 16 II, 296; 22, 135; B. 18 Ref., 187). Mit Brom entsteht ein unbeständiges Dibromid, das bei weiterer Einw. von Brom Substitutionsprodukte liefert (K., Ж. 16 II, 296; 22, 133).

18. Nononaphthylen (Enneanaphthylen) vom Kp: 131—133° C_bH₁₆. Struktur des Kohlenstoffskeletts:

C-C

C-C

Einheitlichkeit fraglich. — B. Entsteht als Hauptprodukt neben dem höher siedenden Isomeren (S. 79) beim Behandeln von Chlomononaphthen-Fraktionen vom Kp: 180–183° (vgl. S. 43–44) und vom Kp: 175–180° mit alkoh. Kalilauge (Konowalow, K. 22, 132). — Flüssigkeit von terpentinartigem Geruch. Erstarrt nicht im Kältegemisch. Kp: 131–133°. Ist viel leichter als das Nononaphthylen vom Kp: 135–137°. — Addiert stürmisch 2 At.-Gew. Brom unter Bildung eines ziemlich beständigen Dibromids. Einw. von Schwefelsäure: K., 3K. 22, 134.

19. 1-Methyl-3-methoäthyl-cyclopenten-(1 oder 2) C₃H₁₆ = H₂C·CH₂·C: CH·CH(CH₃)₂ oder H₂C·CH₂·C: CH(CH₃)₂ oder Gemisch beider (vgl. No. 20). B. Durch 5 Minuten langes Kochen von Dihydrocamphorylalkohol H₂C——CH₂·CH·CH(CH₃)₃ (Syst. No. 502) mit wasserfreier Oxalsäure (Semmler, CH₃·HC·CH(OH)) CH·CH(CH₃)₃ (Syst. No. 502) mit wasserfreier Oxalsäure (Semmler, Schoeller, B. 37, 237). — Flüssig. Kp: ca. 144—146°. D²⁰: 0,801. n²⁰: 1,4478.

20. 1-Methyl-3-methoāthyl-cyclopenten-(2), [L.-R.-Bezf.: Methyl-3-isopropyl-1-cyclopenten-1], Pulegen $C_9H_{16} = \frac{H_2C \cdot CH_2}{CH_3 \cdot HC \cdot CH_2}C \cdot CH(CH_8)_2$ (vgl. No. 19). Zur Konstitution vgl. Wallach, A. 327, 151, 152. — B. Entsteht, anscheinend neben geringen Mengen von Isomeren, durch Erhitzen von Pulegensäure $H_2C - CH_2 \cdot C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_3 \cdot HC \cdot CH(CO_2H)$ (Syst. No. 894) unter gewöhnlichem Druck (W., A. 289, 353), am besten im Wasserstoffstrome auf 180—200° (W., Collmann, Thede, C. 1902 I, 1295; A. 327, 131). Durch Erhitzen von Pulegensäure mit Anilin oder p-Toluidin über 200° (Bouyeauth, Tetex, Bl. [3] 27, 311). — $Kp_{16} : 39-41°$ (B., T£.); Kp: 138-139°; $D^{22} : 0,791 : n_5^{22} : 1,4380$ (W., C., Th.). — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat Essigsäure und 2.6-Dimethyl-heptanon-(5)-säure-(1) (W., Seldis, A. 327, 140).

Ni troso chlori d $C_9H_{16}ONCl=\frac{H_9C--CH_2}{CH_3\cdot HC\cdot C(:N\cdot OH)}$ CCl· CH(CH₃)₂ (bezw. desmotrope Nitroso- oder Bisnitrosyl-Formel). B. Aus Pulegen, Athylnitrit und konz. Salzsäure in Eisessig bei -15° bis -20° (Wallach, Collmann, Thede, A. 327, 131). — Krystalle. F: 74-75°. — Gibt mit Natriummethylat in Methylalkohol Pulegenonoxim (Syst. No. 616).

21. Apofenchen C₈H₁₆, 1-Methyl-3-methoäthyl-cyclopenten-(5)

HC · CH₂ · CH · CH(CH₃)₂, wahrscheinlich gemischt mit 1-Methyl-3-methoäthyl
CH₃ · C · CH₂

cyclopenten-(1)

H₂C·CH₂
CH·CH(CH₃)₂ (zur Konstitution vgl. Wallach, A. 369, 83, 95). Rechtsdrehendes Präparat. Erstes Ausgangsmaterial für die nachfolgend aufgeführten Bildungen des rechtsdrehenden Apofenchens ist d-Fenchon (vgl. Bouveault, Levallois, C. r. 148, 1400). — B. Apofenchen entsteht bei der trocknen Destillation des Natriumsalzes der Fencholsäure C₀H₁₇·CO₂H (Syst. No. 893) neben anderen Produkten (Wallach, Ritter, A. 369, 77). Durch trockne Destillation von salzsaurem Fenchelylamin C₂H₁₇·NH₂ (Syst. No. 1594) (W., A. 369, 83). Durch Kochen von Difenchelylharnstoff (C₉H₁₇·NH)₂CO (Syst. No. 1594) mit 50% iger Schwefelsäure (Bouveault, Levallois, C. r.

146, 181). — Terpentinartig riechende Flüssigkeit. Kp: $142-143^{\circ}$ (W.), 143° (B., L.). D; 0,812 (B., L.); D²¹: 0,7945 (W.). $n_{\rm p}^{\rm si}$: 1,4403 (W.). $[\alpha]_{\rm p}$: +66,21 (W.; vgl. B., L.). — Wird von kalter neutraler Kaliumpermanganatlösung zu 3-Methoäthyl-hexanon-(5)-säure-(1) (Bd. III, S. 717) oxydiert (B., L.). Mit alkoh. Salzsäure entsteht ein Hydrochlorid [Kps: 60°; D. : 0,9275 (B., L.). Apofenchen gibt mit Athylnitrit und HCl in Eisessig ein Gemisch von öligen und festen Nitrosochloriden, von denen eines bei 115° schmilzt (W.).

22. 1.1.2.3-Tetramethyl-cyclopenten-(2) [L.-R.-Bezf.: Tetramethyl-1.2.3.3-cyclopenten-1], Campholen C₉H₁₆ = CH₃·C:C(CH₃) CH₃ CH₃. Zur Konstitution vgl.: Blanc, Bl. [3] 19, 357; C. r. 145, 681; EIJKMAN, Chem. Weekblad 4, 52; C. 1907 II, 1208. Enthält vermutlich Isomere beigemengt. — B. Durch Destillation des 1.1.2.3-Tetramethyl-meth Enthält vermutlich Isomere beigemengt. — B. Durch Destillation des 1.1.2.5-1euramenyt-cyclopentanols- $(2, C_9H_{17}\cdot OH \text{ (Syst. No. 502)})$ unter gewöhnlichem Druck (Blanc, C. r. 145, 683). Aus Campholenhydrojodid C_9H_{17} (S. 45) mit Alkalien (Béhal., Bl. [3] 13, 845; vgl. Tiemann, B. 30, 599). Neben Camphelylalkohol $C_9H_{17}\cdot OH \text{ (Syst. No. 502)}$ aus salzsaurem Camphelylamin $C_9H_{17}\cdot NH_2 \text{ (Syst. No. 1594)}$ mit Silbernitrit (Errera, G. 23 II, 508). Durch anhaltendes Kochen von a-, besser von β -Campholensäure $C_{10}H_{16}O_2 \text{ (Syst. No. 894)}$ (Béhal., Bl. [3] 13, 844; Tiemann, B. 28, 2184; 30, 594; vgl. Thiel. B. 26, 923). Durch Destillation von Campholsäure $C_{10}H_{18}O_2 \text{ (Syst. No. 893)}$ mit Phosphorpentoxyd (Delalande, A. ch. [3] 1, 125; A. 38, 340. Durch Erhitzen eines Gemisches von campholsaurem Kalium mit Natronkalk und Rektifizieren des Destillationsprodukts über Natrium (Kachler, A. mit Natronkalk und Rektifizieren des Destillationsprodukts über Natrium (Kachler, A. 162, 266). Man mischt 100 g Campholsäure mit 130 g PCl₅, verjagt das gebildete POCl₃ und kocht den Rückstand nach Zusatz von 1 g P₂O₅ (Guerret, A. ch. [7] 4, 340). — Darst. Durch Kochen von β -Campholensäure in der Weise, daß die unzersetzt verflüchtigte Säure zurückfließt, während der Kohlenwasserstoff überdestilliert (Tr., B. 30, 594). — Terpentinartig riechende, brennend schmeckende Flüssigkeit (C.). Erstarrt noch nicht bei —20° (G.). Kp: 129—130,5° (Th.), 132° (Br., C. r. 145, 683), 133—135° (Tr., B. 30, 595), 134—135° (Bέ.); Kp₇₅₈: 134° (G.). D°: 0,8115 (G.), 0,8130 (Bέ.); D°⁴⁵: 0,8034 (Th.); D¹¹⁵: 0,8035 (Br., C. r. 145, 683); D²⁰: 0,8034 (Tr., B. 30, 595). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff (G.), Benzol und Ligroin (Tr., B. 30, 595). np⁴⁵: 1,4445 (Th.); np²⁰: 1,44406 (Tr., B. 30, 595), 1,4446 (Br., C. r. 145, 683). — Campholen nimmt unter Verharzung Sauerstoff auf (G.). Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄-Lösung Oxalsäure und β.β-Dimethyl-lävulinsäure (Tr., B. 30, 597). Gibt bei der Hydrierung nach Sabatter und Senderns Dihydrocampholen C₀H₁₈ (S. 45) (Elikman, Chemisch Weekblad 3, 692 Anm.). Absorbiert in Chloroformlösung 2 Atome Brom unter Bildung eines sehr leicht HBr abspaltenden Prod. (Th.; G.). Gibt mit gasförmigem Jodwasserstoff unterhalb 60° ein unbeständiges krystallinisches Hydrojodid (S. 45) (G.; Bé.). Beim Erhitzen mit konz. Jodwasserstoffsäure auf 280° entsteht Hexahydropseudocumol C₉H₁₈ (S. 43) (G.). Beim Schütteln mit konz. Schwefelsäure entstehen Hexahydropseudocumol und Dicampholen (s. u.) (G.). Dicampholen (C₉H₁₆)₂. B. Entsteht neben Hexahydropseudocumol beim Schütteln zurückfließt, während der Kohlenwasserstoff überdestilliert (Tr., B. 30, 594). — Terpentin-

Dicampholen $(C_9H_{16})_2$. B. Entsteht neben Hexahydropseudocumol beim Schütteln von 3 Tln. Campholen mit 1 Tl. konz. Schwefelsäure; die vom Hexahydropseudocumol abgehobene Schwefelsäure wird in Wasser gegossen, wobei sich Dicampholen abscheidet (Guerber, A. ch. [7] 4, 351). — Flüssig. Kp: 266—270° (teilweise Zers.); Kp₂₀: 165—168°. D°: 0,8993. — Oxydiert sich rasch an der Luft.

Nitrosochlorid des Campholens C₉H₁₆ONCl. B. Aus Campholen (dargestellt aus Campholsäure oder aus Campholenhydrojodid), mit Natriumnitrit und Salzsäure unter Kühlung (Guerbet, A. ch. [7] 4, 356; Béhal, Bl. [3] 13, 845; vgl. Tiemann, B. 30, 600). Indigoblaue, campherartig riechende Krystallmasse. Schmilzt, rasch erwärmt, bei 25° (G.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther (G.). -- Zersetzt sich an der Luft unter Abgabe von HCl (G.).

23. 1.1.2-Trimethyl-3-methylen-cyclopentan (L.-R.-Bezf.: Methylen-1-trimethyl-2.3.3-cyclopentan) $C_9H_{16} = \frac{H_2C:C\cdot CH(CH_3)}{H_2C-CH_2}CH_3$. B. Durch Destillation $HO \cdot N(CH_3)_3 \cdot CH_2 \cdot HC - CH(CH_3) \cdot CH_3$ (Syst. No. 1594), neben dem tertiären Amin $C_8H_{15} \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$ (BOUVEAULT, BLANC, C. r. 136, 1461). — Bewegliche, terpentinartig riechende Flüssigkeit. Kp: 138-140°. — Verharzt an der Luft sehr leicht. Liefert bei der Oxydetion mit Kellympermangenet 1, 1, 2-Trimethyl avglerentanno (3) (Syst. No. 612). bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat 1.1.2-Trimethyl-cyclopentanon-(3) (Syst. No. 612).

24. Ätkopropylidencyclobutan, γ -Cyclobutyliden-pentan, Diäthyl-cyclobutyliden-methan $C_9H_{16}=H_2C<\stackrel{CH_2}{C_{12}}>C:C<\stackrel{C_2H_5}{C_2H_5}$. Bei der Destillation von

Diāthyl-cyclobutyl-carbinol mit krystallisierter Oxalsäure (Kishner, Amosow, \mathcal{H} . 37, 518; C. 1905 II, 817). — Flüssigkeit von Menthengeruch. $D_{\mathfrak{p}}^{\mathfrak{p}}$: 0,8092. $n_{\mathfrak{p}}^{\mathfrak{p}}$: 1,4510. — Gibt bei längerem Schütteln mit konz. Schwefelsäure Diāthyl-cyclobutyl-methan.

25. 1.1-Dimethyl-2-[2²-metho-propyliden]-cyclopropan (?) $C_9H_{16} = (CH_9)_2CH\cdot CH: C-C(CH_3)_2$ (?). B. Neben anderen Produkten durch 8-stdg. Erhitzen von

2.2.5-Trimethyl-hexandiol-(1.3) (Bd. I, S. 494) mit 2 Tln. 30% jeer Schwefelsäure im geschlossenen Rohr auf 150% (Löwy, Winterstein, M. 22, 399; vgl. auch Jeločnik, M. 24, 527, 531). — Minzenartig riechende, brennend schmeckende Flüssigkeit. Erstarrt nicht bei —18%; Kp: 112%; unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther (L., W.). — Gibt bei der Oxydation mit KMnO4 ein Gemisch von Isobuttersäure und Isovaleriansäure (L., W.). Absorbiert 2 Atome Brom (L., W.).

- 26. Bicyclo-[0.3.4]-nonan, Indenoktahydrid $C_9H_{16} = \frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2} \cdot CH_2$.

 B. Durch Hydrierung von Hydrinden mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel (Eljkman, C. 1903 II, 989). Kp: 163—164°; D²³: 0,8759 (E., C. 1903 II, 989); D^{31,2}: 0,8284; n_a^{31} : 1,46667; n_2^{32} : 1,47981; $n_a^{31,2}$: 1,43955; $n_2^{91,2}$: 1,45204 (E., C. 1907 II, 1209).
- 27. 2-Methyl-bicyclo-[1.2.3]-octan $C_9H_{16} =$ $H_2C-CH\cdot CH\cdot CH_3$ Zur Konstitution vgl. Semmler, Bartelt, B. 41, 867, 871. B. Durch Behandeln des Chlorids $C_9H_{15}Cl.(s.\ u.)$ mit Natrium in siedendem Alkohol (Semmler, Bartelt, B. 40, 4846). Konstanten des unreinen Kohlen-Wasserstoffs: Kp: 149-151°; D²⁰: 0,875; n_p : 1,46900 (S., B., B. 40, 4846).
- 4-Chlor-2-methyl-bicyclo-[1.2.8]-octan $C_9H_{15}Cl = H_2C-CH \cdot CH \cdot CH_3$ B. Durch Einw, von PCl₅ auf den entsprechenden Alkohol $C_9H_{16}O$ (Syst. No. 506) in Petroläther (Semmler, Bartelt, B. 40, 4846). — CH_2CH_2 Kp_9 : 82-84°. D^{20} : 1,019. n_5^{20} : 1,49097. — Liefert beim Behandeln $H_2C-CH \cdot CHCl$ mit Natrium in siedendem Alkohol den Kohlenwasserstoff C_9H_{16} (s. o.).

28. 2.2-Dimethyl-bicyclo-[1.2.2]-
$$\begin{vmatrix} \text{H}_2\text{C}-\text{CH}-\text{C}(\text{CH}_3)_2 \\ \text{cH}_2 & \text{CH}_2 \\ \text{H}_2\text{C}-\text{CH}-\text{CH}_2 \end{vmatrix} .$$

- 3.3-Dichlor-2.2-dimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, Camphenilonchlorid $C_9H_{14}Cl_2=H_2C\cdot CH\cdot C(CH_3)_2$ B. Aus Camphenilon (Syst. No. 616) und PCl₅ in trocknem Chloroform (Moycho, Zienkowski, A. 340, 56). Weiche federartige Krystalle (aus Alkohol). F: 174° (M., Z.). Liefert beim Kochen mit Natrium H₂C·CH—CCl₂ in äther. Lösung neben Kondensationsprodukten Apobornylen C_9H_{14} (S. 123) (M., Z.; vgl. Semmler, Die ätherischen Öle, Bd. II [Leipzig 1906], S. 93).
- 29. 2.3-Dimethyl-bicyclo-[1.2.2]- $\begin{vmatrix} \mathbf{H_{2}C-CH-CH\cdot CH_{3}} \\ \mathbf{heptan, Santendihydrid C_{9}H_{18}} \end{vmatrix} = \begin{vmatrix} \mathbf{H_{2}C-CH-CH\cdot CH_{3}} \\ \mathbf{CH_{2}} \\ \mathbf{H_{2}C-CH-CH\cdot CH_{3}} \end{vmatrix} .$
- 2-Chlor-2.3-dimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, Santenhydrochlorid $C_9H_{15}Cl = H_2C-CH-CCl\cdot CH_3$ Zur Konstitution vgl. Semmleb, Bartelt, B. 41, 389. B. Durch CH₂ Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung von Santen (S. 122) in trocknem Äther (Müller, Ar. 238, 371; Aschan, B. 40, 4922). H₂C-CH-CH·CH₃ F: ca. 80° (M.). Nur kleine Mengen lassen sich unter 5–6 mm Druck unzersetzt destillieren (A., Öfversigt af Finske Vetenskaps-Societetens Förhandlingar

53 [1910—1911] A, Nr. 8, S. 7). — Wird durch Einw. von Anilin in Santen zurückverwandelt (A.). Beim Schütteln mit Kalkmilch bei 70—80° entsteht Santenhydrat $C_8H_{18}O$ (Syst. No. 506) (A.).

Santennitrosochloride CaH14ONCl s. bei Santen, S. 122.

8. Kohlenwasserstoffe C10H18.

- $\begin{array}{cccc} \text{1. 1.1.4-Trimethyl-cyclohepten-(5 oder 6)} & \text{C}_{10}\text{H}_{18} = \\ \text{CH}_3 \cdot \text{HC} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 & \text{CCH}_3 \\ \text{HC} \cdot \text{CH} \cdot \text{CH}_2 & \text{CCH}_3 \\ \end{array} \\ \begin{array}{cccccc} \text{CH}_3 \cdot \text{HC} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \\ \text{H}_2 \text{C} \cdot \text{CH} : \text{CH} \end{array} \\ \end{array} \\ \begin{array}{cccccc} \text{CH}_3 \cdot \text{CCH}_3 \cdot \text{CH}_2 & \text{CCH}_3 \\ \end{array}$
- 3-Chlor-1.1.4-trimethyl-cyclohepten-(5 oder 6), Dihydroeucarvylchlorid $C_{10}H_{17}Cl$ $CH_2 \cdot HC \cdot CHCl \cdot CH_2 \cdot C(CH_2)_2$ oder $CH_3 \cdot HC \cdot CHCl \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2$. B. Aus Dihydroeucarveol (Syst. No. 507) und PCl_5 (Klages, Kraith, B. 32, 2562; vgl. Baeyer, B. 31, 2075). Kp_{20} : 85°; D^{18} : 0,935; n_p : 1,46179 (Kl.., Kr.). Beim Kochen mit Chinolin entsteht Euterpen $C_{10}H_{16}$ (S. 124) (B.).
- 2. Kohlemvasserstoff $C_{10}H_{18}$. CC-C C-C-C. Wielleicht Gemisch von Isostruktur des Kohlenstoffskeletts: CC-C-C-C. Wielleicht Gemisch von Isomeren. -B. Durch Einw. von ZnCl₂ auf 1-Methyl-2-propyl-cyclohexanol-(2) (Syst. No. 503) (MURAT, A. ch. [8] 16, 118). Kp: 167-170°. D°: 0,8611; D°: 0,848. n_{20}^{20} : 1,469.
- 3. 1-Methyl-3-propyliden-cyclohexan $C_{10}H_{18}=H_2C<\frac{CH_2-CH_2}{CH(CH_3)\cdot CH_2}C:CH\cdot CH_2\cdot CH_3$. Linksdrehende Form. B. Man erhitzt $\alpha\cdot [1-Oxy-CH_2]$

3-methyl-cyclohexyl]-buttersäure-äthylester $H_2C < \frac{CH_2(CH_3) \cdot CH_2}{CH_2} \cdot C < \frac{OH}{CH_2(C_2H_5) \cdot CO_2} \cdot C_2H_5$ (Syst. No. 1053) (dargestellt aus Pulegon) mit KHSO₄, verseift das Reaktionsprodukt und destilliert die entstandene ungesättigte Säure $C_{11}H_{18}O_2$ (Syst. No. 894) langsam unter gewöhnlichem Druck (Wallach, Rentschler, A. 360, 60). — Kp: 170—173°. D^{19} : 0,814. n_{19}^{19} : 1,4591. a_{11} : a_{12} : a_{13} : a_{14} : a_{15}

Nitrosochlorid $C_{10}H_{18}ONCl = H_2C < \frac{CH_2}{CH(CH_3)} \cdot \frac{CH_2}{CH_2} > CCl \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot CH_3$ (bezw. desmotrope Nitroso- oder Bisnitrosylformel). Liefert beim Erhitzen mit Dimethylanilin ein Gemisch von Oximen, darunter Athyl-m-tolyl-ketoxim. Durch Erhitzen mit Natriumacetat in Eisessig, dann mit verd. Schwefelsäure, entsteht Athyl-[3-methyl-cyclohexenyl]-keton (Syst. No. 617) (W., R., A. 360, 61).

- 4. 1-Methyl-4-propyliden-cyclohexan $C_{10}H_{13} =$
- $\mathrm{CH_3 \cdot HC} < \mathrm{CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$
- wesentlichen aus a-[1-Oxy-4-methyl-cyclohexyl]-buttersäure-äthylester CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·COH (Syst. No. 1053) bestehende Reaktionsprodukt mit KHSO₄, verseift und destilliert die entstandene ungesättigte Säure C₁₁H₁₆O₂ (Syst. No. 894) unter gewöhnlichem Druck (WALLACH, RENTSCHLER, A. 360, 65). Kp: 175—177°. D¹⁹: 0,8135. n₀³⁹: 1,4516. Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ reichlich 1-Methyl-cyclohexanon-(4). Gibt ein Nitrosochlorid und ein Nitrolpiperidid von nicht einheitlichem Schmelzpunkt; das Nitrosochlorid liefert beim Behandeln mit Natriumacetat in essigsaurer Lösung das Oxim eines Ketons C₁₀H₁₆O (Syst. No. 617).
- 5. Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{18}$. Struktur des Kohlenstoffskeletts: C-C < C-C > C-C-C C. B. Durch Behandeln von 1-Methyl-4-propyl-cyclohexanol-(4) mit ZnCl₂ (Syst. No. 503) (Sabatier, Mailhe, C. r. 142, 439; A. ch. [8] 10, 560). Kp: $168-170^{\circ}$ (korr.). D_{4}° : 0,8387; D_{4}° : 0,8270. n_{5}° : 1,455.
- 6. 1-Methyl-2-methoùthyl-cyclohexen-(1 oder 2), o-Menthen-(1 oder 2) $C_{10}H_{18} = H_2C < CH_2 C(CH_3) > C \cdot CH(CH_3)_2$ oder $H_2C < CH_2 CH(CH_3) > C \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus o-Menthanol-(2) (Syst. No. 503) beim Kochen mit KHSO₄ (KAY, PERKIN, Soc. 87, 1082). Kp: 165-168°. Riecht schwach nach Pfefferminz.

- 7. 1-Methyl-2-isopropyliden-cyclohexan, o-Menthen-(2 (8)) C₁₀H₁₈ = H₂C CH₂—CH_(CH₃) C:C(CH₃)₂. B. Entsteht nicht völlig rein durch Reduktion von o-Menthadien-(1.8(9)) (Syst. No. 457) mit Natrium und Alkohol (KAY, PERKIN, Soc. 87, 1077). Durch Destillation der a-[2-Methyl-cyclohexen-(1)-yl]-isobuttersäure H₂C·CH₂·C·C(CH₃)₂·CO₂H (Syst. No. 894) unter gewöhnlichem Druck (Wallach, Chur-H₂C·CH₂·C·CH₃ (Syst. No. 894) unter gewöhnlichem Druck (Wallach, Chur-CHILL, A. 360, 80). Kp: 173° (K., P.); Kp: 160—162°; D²⁰: 0,8345; n⁶₀: 1,4670 (W., Ch.). Liefert mit 1°/oiger KMnO₄·Lösung in der Kälte 1-Methyl-cyclohexanol-(2) neben anderen Produkten (W., Ch.). Gibt ein blau gefärbtes, mit Wasserdampf flüchtiges Nitrosochlorid, das bei mehrtägigem Stehen Krystalle absetzt (W., Ch.).
- 8. Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{18}$, o-Menthen-(x). Struktur des Kohlenstoffskeletts: C-C C B. Aus l-Methyl-2-methoäthylol-(2\cdot\)-cyclohexan bei langem Kochen mit Kaliumpyrosulfat (KAY, PERKIN, Soc. 87, 1079). Kp₇₅₀: 167° bis 168°. Riecht pfefferminzartig.
- 9. 1-Methyl-3-methoäthyl-cyclohexen-(1) (?), m-Menthen-(1) (?) $C_{10}H_{18}=H_2C-CH_3-CH_3$ CH·CH(CH $_3$)₂ (?). B. Aus m-Menthen-(3 (8)) (s. u.) beim Erwärmen mit alkoh. Schwefelsäure (Wallach, Churchill, A. 360, 77). Kp: $164-168^\circ$. D: 0.82. n_D : 1.4561. Liefert mit Nitrosylchlorid ein festes Nitrosochlorid.
- 11. 1-Methyl-3-methodthyl-cyclohexen-(4 oder 5), m-Menthen-(4 oder 5) $C_{10}H_{18} = H_2C < \frac{CH}{CH} \frac{CH}{CH_2} \frac{CH}{CH} \frac{CH}{CH} \frac{CH}{CH} \frac{CH}{CH_{3}} \frac{CH}{CH_{2}} \frac{CH}{CH_{3}} \frac{$
- 12. 1-Methyl-3-isopropyliden-cyclohexan, m-Menthen-(3 (8)) $C_{10}H_{18}=H_2C < \frac{CH_2}{CH(CH_3)\cdot CH_2} > C:C(CH_3)_2$. B. Entsteht als Hauptbestandteil des Kohlenwasserstoffgemisches, das sich bei der Destillation der aus a-[1-Oxy-3-methyl-cyclohexyl]-isobuttersäureester $H_2C < \frac{CH(CH_3)\cdot CH_2}{CH_2} > C < \frac{OH}{C(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_6}$ erhältlichen a-[3-Methyl-cyclohexenyl]-isobuttersäure (Syst. No. 894) unter gewöhnlichem Druck bildet (Wallach, Churchill, A. 360, 77). Kp: 173—175°. D²⁰: 0,8250. n⁵0: 1,4670. Liefert bei der Oxydation mit 1% jeger KMnO₄-Lösung in der Kälte 1-Methyl-cyclohexanon-(3). Gibt mit Nitrosylchlorid ein blaues, mit Wasserdampf flüchtiges Öl, das auch bei längerem Stehen nicht erstarrt. Bleibt bei mehrstündigem Kochen mit verd. wäßr. Schwefelsäure unverändert, wird aber durch alkoh. Schwefelsäure invertiert zu m-Menthen-(1) (?).
- 14. 1-Methyl-4-methodthyl-cyclohexen-(1), p-Cymol-tetrahydrid-(2.3.4.5), Δ^1 -Tetrahydro-p-cymol, p-Menthen-(1), Carvomenthen $C_{10}H_{19}=CH_3\cdot C < CH_2\cdot CH_2 > CH\cdot CH(CH_3)_2$.
- a) Stark rechtsdrehende Präparate (in der Literatur als Dihydrophellandren und Dihydrolimonen bezeichnet). B. Aus rechtsdrehendem Phellandren ($a_{\rm D}$: ca. +60°) durch Kochen mit Natrium und Amylalkohol (SEMMLER, B. 36, 1035). Aus d-Limonenmonohydrochlorid mit Natrium und Alkohol unterhalb +10° (SE., B. 36, 1036). Aus der Magnesiumverbindung des d-Limonenmonohydrochlorids mit Wasser (nicht völlig rein) (Bacox, C. 1908 II, 795). Kp: 171-172° (SE., B. 36, 1035), 173-174° (SE., B. 36, 1036), 174-176° (B.). D^{20} : 0,829 (SE., B. 36, 1036); D^{30} : 0,8257 (B.). $n_{\rm D}$: 1,4601 (SE., B. 36, 1035), 1,463 (SE., B. 36, 1036); $n_{\rm D}^{30}$: 1,4580 (B.). $a_{\rm D}$: +25° (SE., B. 36, 1035), +40° (SE., B. 36,

1036). — Gibt mit KMnO₄ (unter intermediärer Bildung eines öligen Glykols C₁₀H₂₀O₂) Essigsäure, β-Isopropyl-glutarsäure und geringe Mengen β-Isopropyl-δ-acetyl-n-valeriansäure (SE., B. 36, 1035). Nimmt in Schwefelkohlenstofflösung 1 Mol. HCl auf (B.).

Durch Kochen von Sabinen monohydrochlorid (s. u.) mit Natrium und Alkohol erhielt Semmler (B. 40, 2960) ein von ihm als Dihydroterpinen bezeichnetes Carvomenthen. — Kp₉: 57—60°. D²⁰: 0,8184. n_p : 1,4566. a_p : +12° 30′ (100 mm-Rohr; die Drehung wechselt mit der Drehung des Ausgangsprodukts). — Gibt mit Ozon in Benzol β -Isopropyl-3-acetyl-n-valeraldehyd (Bd. I, S. 800), mit Nitrosylchlorid ein Nitrosochlorid $C_{10}H_{18}ONCl$

b) Inaktive bezw. schwach drehende Präparate. B. Durch 1-stdg. Erhitzen von inaktivem (Wallach, A. 287, 380) Carvomenthol mit KHSO₄ auf 200° (W., A. 277, 132). Der aus Limonenbishydrojodid mit Zinkstaub und Eisessig erhaltene ungesättigte Kohlenwasserstoff wird in das Hydrobromid (Kp₂₅: 115°) übergeführt und dieses mit Chinolin destilliert (Baeyer, B. 26, 825). Durch 5—7-stdg. Erhitzen von Carvomenthylchlorid oder bromid (aus linksdrehendem Carvomenthol und konz. Salzsäure bezw. Bromwasserstoffsäure) mit konz. alkoh. Kalilauge auf 170-1800 (Kondakow, Lutschinin, J. pr. [2] 60, 273). - Leicht bewegliche, ähnlich wie Menthomenthen riechende Flüssigkeit (K., L.). Kp: 175–176° (W.), 175° (B.); Kp_{750} : 172–174,5° (K., L.). $D_{4}^{16.5}$: 0,823° (K., L.). n_{D} : 1,45979 (K., L.). Die Präparate von W. und B. sind inaktiv, das von K., L. hat $[a]_{D}$: -2° 4′.

- c) Präparate, über deren optisches Verhalten nichts bekannt ist: a) Präparat von Sabatier, Senderens. B. Durch Überleiten von Limonen in Gegenwart eines Wasserstoffüberschusses über frisch reduziertes Kupfer bei 1900 (SA., SE., C. r. 134, 1130). - Kp: 170° (korr.). D°: 0,827.
- β) Dihydrophellandren von Bacon (p-Menthen-(1?)). B. Entsteht neben etwas Benzoin bei Einw. von Benzaldehyd auf die Magnesiumverbindung aus α-Phellandren-monohydrobromid (B., C. 1909 II, 1449). - Kp: 169-1730. D(901): 0,8220. np.: 1,4660.
- 2-Chlor-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexen-(1), 2-Chlor-p-menthen-(1) $C_{10}H_{17}Cl$ $= CH_3 \cdot C \cdot \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CCl} \cdot \frac{CH_2}{CH_2} \cdot CH \cdot CH(CH_3)_2. \quad B. \quad \text{Durch Einw. von PCl}_5 \text{ auf Tetrahydrocarvon}$ (Syst. No. 613) (Klages, Kraith, B. 32, 2551). — Kp₂₀: 112°; Kp: 210—211°. D¹⁸: 1,001. n_D: 1,52301. — Gibt bei Einw. von 90°/₀iger Schwefelsäure Tetrahydrocarvon. Mit Brom entsteht ein Chlorbrommenthen.
- 4-Chlor-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexen-(1), 4-Chlor-p-menthen-(1) $C_{10}H_{17}Cl$ $= CH_3 \cdot C < \begin{array}{c} CH_2 \cdot CH_2 \\ CH \cdot CH_2 \\ \end{array} > CCl \cdot CH(CH_3)_2 \cdot CH_3 + Chlore$
- a) Linksdrehendes 4-Chlor-p-menthen-(1), Sabinen-monohydrochlorid. B. Man leitet unter Kühlung und sorgfältigem Abschluß von Feuchtigkeit trocknen Chlorwasserstoff in Sabinen (WALLACH, BOEDECKER, A. 356, 199) oder in eine Lösung desselben in Schwefelkohlenstoff (W., B. 40, 590) bezw. absolutem Åther (Semmler, B. 40, 2959). — Flüssig, erstarrt nicht in Kohlendioxyd-Äther-Mischung (W.; W., B.). Kpg. 82–86° (S.); Kp₁₂: 87° bis 92° (W.; W., B.). D²⁰: 0,970 (S.), 0,982 (W.; W., B.). n_0^{∞} : 1,482 (S.), 1,4824 (W.; W., B.). a_0 : —0° 15′ (S.). — Liefert beim Kochen mit Natrium und Alkohol rechtsdrehendes Carvomenthen (S.). Gibt kein schwerlösliches Nitrosat (W.; W., B.), in geringer Ausbeute jedoch ein Nitrosochlorid, das sich mit Aminen zu Nitrolaminen umsetzt (W.). Tauscht beim Schütteln mit wäßr. Kalilauge sein Chlor viel schwerer gegen OH aus als Limonenmonohydrochlorid (s. u.) (W.; W., B.). chlorid_(W.; W., B.) Gibt mit Eisessig-Salzsäure in guter Ausbeute Terpinen-bis-hydro-
- b) Inaktives 4-Chlor-p-menthen-(1), Terpinen-monohydrochlorid. B. Durch Einleiten von trocknem HCl in eine trockne CS₂-Lösung von Terpinen (dargestellt aus Terpinen-bis-hydrochlorid) (W., B., A. 356, 198). — Siedet unter 11 mm Druck zwischen 85° und 95°. - Liefert mit Eisessig-Salzsäure leicht Terpinen-bis-hydrochlorid.
- 4^{1} -Chlor-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexen-(1), 8-Chlor-p-menthen-(1) $C_{10}H_{17}Cl$
- a) Rechtsdrehendes 8-Chlor-p-menthen-(1), d-Limonen-monoliydrochlorid. B. und Darst. Man leitet trocknen Chlorwasserstoff in ein abgekühltes Gemisch von d-Limonen mit dem gleichen Volum Schwefelkohlenstoff (Wallach, Kremers, A. 270, 189; vgl. W., A. 245, 258) oder besser Petroläther (Bacon, C. 1909 II, 1448). — Flüssig. Kp₁₁₋₁₂: 97—98° (W., K.); Kp₁₂: 95—97° (B., C. 1909 II, 1448). D^{17,8}: 0,973 (W., K.). D³⁰: 0,9616; n³⁰: 1,4758 (B., Philippine Journ. of Science 4, 105). [a]_D: +39,5° (W., K.). — Inaktiviert sich allmählich beim Aufbewahren unter Ansteigen der Siedetemperatur (W., K.). Addiert Brom und Nitrosylchlorid (W., A. 245, 260). Wird in stark gekühlter alkoh. Lösung von National Schrift all and Analysis Lifent des germent National Lifent des germents (National Lifent des germents (Natio Natrium zu Dihydrolimonen reduziert, liefert dagegen mit Natrium und siedendem Alkohol Limonen zurück (SEMMLER, B. 36, 1036). Bei längerem Stehen mit Wasser entsteht Terpin-

hydrat (W., K.). Liefert durch Schütteln mit 2% jeger wäßr. Kalilauge bei 50° rechtsdrehendes a Terpineol (W., A. 350, 154; SE., B. 28, 2190). Reagiert, wasserfrei und in der Kälte, nicht mit Chlorwasserstoff (W., K.); mit Salzsäure in Eisessig entsteht Dipenten-bis-hydrochlorid (W., A. 245, 259). Reagiert mit Magnesium in Ather bei Gegenwart von etwas CH,I und Jod unter Bildung einer Magnesiumverbindung; läßt man auf diese Wasser einwirken, so entstehen Dihydrolimonen und etwas Diterpen (B., C. 1908 II, 794). Die Magnesiumverbindung liefert bei Einw. von Sauerstoff Terpineol, sowie kleine Mengen von Dihydroterpen (B., C. 1908 II, 795) Dihydroterpen (B., C. 1908 II, 795 limonen, bei Einw. von Orthoameisensäureester ein Dihydroterpen C₁₀H₁₈ (Kp: 171-173°, n_n: 1,4610) und wahrscheinlich etwas Diterpen (B., C. 1909 II, 1448).

Nitrosat des de Limonen-monohydrochlorids C₁₀H₁₇O₄N₂Cl. B. Aus de Limonen-monohydrochlorid mit Amylnitrit und 60°/₀iger Salpetersäure unter Kühlung (Wallach, A. 245, 260; vgl. Maissen, G. 13, 99; J. 1883, 570; W., A. 241, 326); dabei erfolgt partielle Inaktivierung (W., A. 270, 193). — Krystalle (aus Essigester) (W., A. 241, 326). F: 108° bis 109° (W., A. 245, 260). — Gibt mit Anilin oder Benzylamin unter partieller Inaktivierung Gemische von Nitrolaminen des de und die Limonen-monohydrochlorids (W., A. 270, 192). Mit Dimethylanilin und Methylalkohol bezw. Äthylalkohol entstehen Verbindungen $C_{11}H_{20}O_2NCl$ bezw. $C_{12}H_{22}O_2NCl$ (W., A. 245, 265) (s. u. bei Dipenten-monohydrochlorid).

Nitrosochlorid des d-Limonen monohydrochlorids C₁₀H₁₇ONCl₂. B. Aus d-Limonen monohydrochlorid mit Amylnitrit und Salzsäure (Wallach, A. 270, 191; vgl. W., A. 245, 260). - Leichter löslich als das Nitrosochlorid des Dipenten-monohydrochlorids.

b) Links drehendes 8-Chlor-p-menthen-(1), 1-Limonen-monohydrochlorid. B. und Darst. Analog der d-Verbindung (WALLACH, KREMERS, A. 270, 189). — D¹⁶: 0,982. $[a]_D$: $-40,0^{\circ}$.

Nitrosat des 1-Limonen-monohydrochlorids C₁₀H₁₂O₄N₂Cl. B. und Verhalten analog der d-Verbindung (WALLACH, A. 270, 191).

Nitrosochlorid des l-Limonen-monohydrochlorids C₁₀H₁₇ONCl₂. B. analog

der d-Verbindung (W., A. 270, 191; vgl. W., A. 245, 261).

c) Inaktives 8-Chlor-p-menthen-(1), dl-Limonen-monohydrochlorid, Dipenten-monohydrochlorid. B. Aus gleichen Mengen d- und l-Limonen-monohydrochlorid (W., A. 270, 189). Durch Sättigen von trocknem Dipenten mit trocknem Chlorwasserstoff (RIBAN, A. ch. [5] 6, 222; J. 1874, 397; W., B. 26, 3075; vgl. BOUCHARDAT, Bl. [2] 24, 110). Neben anderen Produkten bei der Umsetzung von Dipenten bis-hydrochlorid mit Anilin (W., A. 245, 250). — Süßlich riechende Flüssigkeit (R.). Kp₂₀: 110⁰ (R.). D⁰: 0,9927 (R.). — Beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge entsteht Dipenten (R.).

Nitrosat des Dipenten-monohydrochlorids C10H12O4N2Cl. B. Man sättigt ein Gemisch von Dipenten und Eisessig mit trocknom Chlorwasserstoff und trägt eine Mischung von Amylnitrit und konz. Salpetersäure (D: 1,4) ein (Wallach, A. 241, 326). Aus gleichen Mengen der Nitrosate des d- und l-Limonen-monohydrochlorids (W., A. 270, 191). — Kry-

stalle (aus Essigester). F: 110-1110 (W., A. 241, 326).

Verbindung C₁₁H₂₀O₂NCl. B. Aus dem (teilweise inaktivierten; vgl. WALLACH, A. 270, 193, 191 Ånm.) Nitrosat des Limonen-monohydrochlorids heim Erwärmen mit Methylalkohol und Dimethylanilin (WALLACH, A. 245, 266). - Prismen. F: 139°.

Verbindung $C_{12}H_{22}O_2NCl$. B. Aus dem Nitrosat des Limonen-monohydrochlorids mit Athylalkohol und Dimethylanilin, analog der Methylverbindung (W., A. 245, 265). — Krystalle (aus Alkohol). F: $114-115^{\circ}$.

Nitrosochlorid des Dipenten-monohydrochlorids $C_{70}H_{17}ONCl_2$. B. Aus gleichen Mengen der entsprechenden Verbindungen des d- und I-Limonens (W., A. 270, 191). Aus (teilweise inaktiviertem; vgl. W., A. 270, 191) d-Limonen-monohydrochlorid und Amylnitrit in Methylalkohol mit Eisessig-Salzsäure unter Kühlung (W., A. 245, 261). — F: 109° (W., A. 245, 261). Schwerer löslich als die aktiven Komponenten (W., A. 270, 191). Gibt mit Anilin in siedendem Alkohol die inaktive Verbindung $C_{10}H_{17}ONCl$ (NH· $C_{6}H_{3}$)(W., A. 245, 262, 270, 191). **245**, 263; **270**, 191).

x-Chlor-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexen-(1?), x-Chlor-p-menthen-(1?), a-Phellandren-hydrochlorid $C_{10}H_{17}Cl.$ B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine trockne Mischung von a-Phellandren und Petroläther (Bacon, C. 1909 II, 1449). — Kp₁: 80-83°. D₄°: 0,960. n₅°: 1,4770. -- Beim Kochen mit überschüssiger alkoh. Kalilauge entsteht Dipenten.

4¹-Brom-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexen-(1), 8-Brom-p-menthen-(1), d-Litmonen-monohydrobromid $C_{10}H_{17}Br = CH_3 \cdot C < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CBr(CH_3)_2$. B. Durch Einleiten von troknem Bromwasserstoff in ein Gemisch gleicher Teile Limonen und Petroläther (Bacon, C. 1909 II, 1448). — Kp₁₀: 106—109°, D²⁰, 1,1211. n²⁰, 1,5012. — Gibt in

- äther. Lösung mit Magnesium eine Magnesiumverbindung, aus der bei Einwirkung von Benzaldehyd Dihydrolimonen und etwas Diterpen entstehen.
- x-Brom-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexen-(1?), x-Brom-p-menthen-(1?), a-Phellandren-hydrobromid C₁₀H₁₂Br. B. Aus a-Phellandren analog dem Hydrochlorid (S. 86) (B., C. 1909 II, 1449). — D. 1302. n. 15018. — Beginnt schon beim Erwärmen auf 850 HBr abzuspalten. Bei Behandlung der mit Magnesium erhältlichen Magnesiumverbindung mit Benzaldehyd entsteht als Hauptprodukt Dihydrophellandren.
- 3.6- oder 5.6-Dibrom-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexen-(1?), 3.6- oder 5.6-Dibrom-p-menthen-(1?), a-Phellandren-dibromid C₁₀H₁₆Br₂. B. Aus a-Phellandren und 2 At. Brom in Eisessiglösung (B., C. 1909 II, 1449). — Bei der Zers. der Organomagnesiumverbindung durch Wasser entsteht neben anderen Produkten ein p. Menthen (Kp. 170-1720; D₄^m: 0,823Ĭ; n_p^m: 1,4590).
- 4.41-Dibrom-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexen-(1), 4.8-Dibrom-p-menthen-(1), Terpinolen-dibromid $C_{10}H_{16}Br_2 = CH_3 \cdot C \stackrel{CH_2 \cdot CH_2}{\leftarrow} CBr \cdot CBr(CH_3)_2$. B. Aus Terpinolen F. in alkoh. äther. Lösung und 2 Atom-Gew. Brom (BAEYER, B. 27, 447). — Prismen. F: 69-70°. — Gibt mit Brom Terpinolen-tetrabromid (S. 53), mit Bromwasserstoff 1.4.8-Tribrom-p-menthan (S. 53).
- 41-Jod-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexen-(1), 8-Jod-p-menthen-(1), d-Limonenmonohydrojodid $C_{10}H_{17}I = CH_3 \cdot C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH} \cdot \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH} \cdot \frac{CH_2 \cdot CH_3}{CH} \cdot \frac{B}{CH}$. Aus Limonen und gasförmigem Jodwasserstoff (Wright, Soc. 26, 562; J. 1873, 370). — Flüssig. Siedet bei ca. 220° unter Zers. Zersetzt sich am Licht.
- 2.5.6-Trinitro-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexen-(1), 2.5.6-Trinitro-p-men-
- then-(1) $C_{10}H_{15}O_6N_3 = CH_3 \cdot C \cdot \frac{CH(NO_2) CH(NO_3)}{CH_2} \cdot CH \cdot CH(CH_3)_2$.

 a) Linksdrehende Form. B. Aus den Nitriten des d-a-Phellandrens (S. 130) beim Erhitzen der Eisessiglösung mit Salpetersäure (D: 1,38) (Wallach, Beschke, A. 336, 24).

 F: 136-137°. [a]: -188,30° (in Essigester; p = 3,564).
- b) Rechtsdrehende Form. B. Aus den Nitriten des l-a-Phellandrens beim Erhitzen der Eisessiglösung mit Salpetersäure (D: 1,38) (W., B., A. 336, 20). Gelbliche Prismen (aus Essigester). F: $136-137^{\circ}$. [a]³: $+191,0-195,92^{\circ}$ (in Methylalkohol; p = 1,604); +192,750 (in Essigester; p = 4,356). — Sehr beständig gegen Säuren; wird von Alkalien leicht verändert. Bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure entsteht Diaminocymol (Syst. No. 1780).
- c) Inaktive Form. B. Aus gleichen Mengen der rechts- und linksdrehenden Verbindung (W., B., A. 336, 25). Krystalle (aus Essigester). F: 131°.
- 15. 1-Methyl-4-methoüthyl-cyclohexen-(2) [L.-R.-Bezf.: Methyl-3-isopropyl-6-cyclohexen-1], p-Cymol-tetrahydrid-(1.2.3.4). Δ^2 -Tetrahydro-p-cymol, p-Menthen-(2) $C_{10}H_{18} = CH_3 \cdot HC < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch wiederholte Behandlung von Terpinen (aus Carvenon über 2-Chlor-p-menthadien-(1.3), S. 128) mit Natrium und Amylalkohol (Semmler, B. 42, 526). — Kp12: 55-560. D20: 0,824. n20: 1,461.
- 16. 1-Methyl-4-methoùthyl-cyclohexen-(3) [L.-R. Bezf.: Methyl-4-isopropyl-1-cyclohexen-1], p-Cymol-tetrahydrid-(1.2.3.6), A*-Tetrahydro-p-cymol, p-Menthen-(3), Menthomenthen, häufig schlechthin Menthen genannt, $C_{10}H_{18} = CH_3 \cdot HC \cdot CH_2 \cdot CH_2 > C \cdot CH(CH_3)_2$. Die strukturelle Einheitlichkeit der meisten Menthen-Präparate ist fraglich; vgl. Tschugajew, Ж. 35, 1162; С. 1904 I, 1348. — V. Findet sich nach Labbé (Bl. [3] 19, 1009) im Thymianöl; vgl. dazu Semmler, Die ätherischen Öle [Leipzig 1906] II, S. 12).
 - a) Rechtsdrehendes p-Menthen-(3).
- a) Stark rechtsdrehende Menthenpräparate. B. Durch trockne Destillation von Menthylxanthogensäure-methylester, -äthylester, -amid und -anhydrosulfid C₁₀H₁₉·O· CS · S · CS · O · C₁₀H₁₉, ferner von Bis-menthylxanthogen (Syst. No. 503) (Tschugajew, B. 32, 333; 35, 2481; Æ. 35, 1116; C. 1904 I, 1347). Durch Erhitzen von Menthol mit Camphersäure auf ca. 280°; Ausbeute ca. 80°/0 der Theorie (Zelikow, B. 37, 1377). — Darst. Man destilliert Menthylxanthogensäure-methylester unter guter Kühlung der Vorlage, verjagt die flüchtigeren Produkte durch Erhitzen auf dem Wasserbad und reinigt durch Kochen mit Natrium (TSCH., B. 32, 3333). — Kp_{751} : 167.9° ; D_{1}^{90} : 0.8122; n_{D}^{80} : 1.45242; $[a]_{D}$: $+116.74^{\circ}$ (TSCH., C. 1904 I, 1347). Kp_{758} : $168-168.5^{\circ}$; D_{1}^{80} : 0.8141; n_{D}^{80} : 1.4532; $[a]_{D}$: $+112.75^{\circ}$ (Z.). Chemisches Verhalten s. S. 88.

Nitrosochlorid aus stark rechtsdrehendem Menthenpräparat $(C_{10}H_{18}ONCl)_2$ Das Mol. Gew. ist kryoskopisch bestimmt. Das Mol. Gew. ist kryoskopisch bestimmt. -B. Aus Menthen vom $[a]_p$: $+116,74^o$, Athylnitrit und rauchender Salzsäure in Eisessiglösung unter Kühlung (Tschugajew, H. 35, 1122; C. 1904 I, 1347). -F: 127°. $[a]_p$: $+230,1^o$ (in Benzol; c=4,735), $+192,3^o$ (in Chloroform; c=5,0037), $+183,1^o$ (in Essigester; c=2,3257). -Gibt mit Natrium und Alkohol linksdrehendes Menthylamin.

β) Teilweise inaktivierte, daher schwächer rechtsdrehende Menthen-präparate. B. Aus "rohem" sek. Menthylchlorid (S. 49) durch Erhitzen mit Kaliumacetat (Berkenhelm, B. 25, 689; vgl. Tschugajew, Ж. 35, 1168; C. 1904 I, 1348), Anilin (Konдевкеннени, В. 23, 089; vgl. ISCHUGAJEW, Ж. 35, 1168; U. 1904 1, 1348), Anilm (Копракоw, В. 28, 1619; Кurssanow, А. 318, 335) oder alkoh. Kalilauge (Slavinski, Ж. 29, 118; C. 1897 I, 1058; Tsch.) neben "beständigem" sek. Menthylchlorid; aus letzterem durch Kochen mit Chinolin (Sl.) oder mit Tripropylamin (Tsch.). Aus "rohem" oder "beständigem" sek. Menthylbromid (S. 51) mit alkoh. Kalilauge (Копракоw, Schindelmeiser, J. pr. [2] 67, 194, 344). Neben p-Menthen-(4 (8)) durch Reduktion von 3-Chlor-p-menthadien-(2.4 (8)) wit Netwing and Alkoha (Augusta 24, 4005). mit Natrium und Alkohol (Auwers, B. 42, 4905). Aus Menthol: durch Erhitzen mit P₂O₅ (Walter, A. ch. [2] 72, 87; A. 32, 289); durch 6-8-stdg. Erwärmen mit verd. Schwefelsäure (1 Tl. H₂SO₄+2 Tlc. H₂O) auf 60-100° unter Rühren; Ausbeute 90°/₀ (Konowalow, Ht. 32, 76; C. 1900 I, 1101); durch mehrstündiges Kochen mit ZnCl₂, wasserfreiem CuSO₄ oder KHSO₄ (BRÜHL, B. 25, 143; SIEKER, KREMERS, Am. 14, 291; URBAN, KREMERS, Am. 16, 395. RICHTMANN KERMERS, Am. 1769). durch Trabition mit benefullisiente Outleans 16, 395; RICHTMANN, KREMERS, Am. 18, 762); durch Erhitzen mit krystallisierter Oxalsäure auf 120-130° (Zelinsky, Zelikow, B. 34, 3253), mit Bernsteinsäure auf 200-220°, mit Citronensäure auf 160-180°, mit Phthalsäure auf 240-270°, mit Terephthalsäure bis schließlich 270° (Zelikow, B. 37, 1376). Aus saurem Oxalsäurementhylester durch Erhitzen in Gegenwart von überschüssiger Oxalsäure (Zelikow, IK. 34, 721; C. 1903 I, 162). Durch 10-stdg. Erhitzen von Menthylbenzoat auf 250° (Tschugajew, B. 35, 2474). Aus dem Hydrochlorid des rechtsdrehenden Menthylamins (gewonnen aus Menthon und Ammoniumformiat), in geringer Menge auch aus dem des linksdrehenden Menthylamins (gewonnen aus Menthonoxim vom F: 59°) mit Kaliumnitrit (Kishner, H. 27, 473; Bl. [3] 16, 714; Wallach, A. 300, 278). Durch trockne Destillation des Trimethyl menthyl-ammoniumhydroxyds aus rechtsdrehendem Menthylamin (aus Menthon und Ammoniumformiat) (W., A. 300, 285). - Leicht bewegliche, angenehm cymolähnlich riechende Flüssigkeit. Kp: 167,4° (korr.) (Аткихол, Уознида, Soc. 41, 53); Кр_{768,6}: 167,1° (korr.) (Вкйнц); Кр₇₈₉: 167,5–168,5° (Кл., Кв.). D: 0,8175 (aus rechtsdrehendem Menthylamin) (WALL.); D¹⁸: 0,813 (aus "beständigem" sek. Menthylchlorid) (SlAv.); D²⁰: 0,8118—0,8130 (aus Menthol mit CuSO₄) (Кл., Кв.), 0,8114—0,8117 (aus Menthol mit KHSO₄) (Кл., Кв.); D²⁰: 0,8073 (А., У.), 0,8064 (Вкйнц). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1520,5 Cal. (Sтонманн, Ph. Ch. | 10, 412|. Die optische Drehung der Präparate wechselt mit der Darstellung. Z. B. wurden folgende Werte gefunden: [\alpha]_0; +53,50 bezw. +35,50 (aus "rohem" bezw. "beständigem" sek. Menthylchlorid) (SLAV.); +30,170 bezw. +29,660 (aus Menthol mit CuSO₄ bezw. KHSO₄) (RI., Kr.); +11,830 bezw. +41,20 bezw. +52,550 (aus Menthol mit Bernsteinsäure bezw. Terephthalsäure bezw. Phthalsäure) (ZE.); +55,440 (aus rechtsdrehendem Menthylamin mit HNO₂) (WALL.). — Menthen (3) wird beim Erhitzen mit wasserfreiem Kupfersulfat im geschlossenen Rohr auf ca. 2500 zu Cymol oxydiert (Brühl, B. 25, 143). Durch Oxydation mit wäßr. Kaliumpermanganat in der Kälte entstehen Menthenglykol

 ${\rm CH_3 \cdot HC <} \underbrace{{\rm CH_2 - CH_2}}_{\rm CH_2} {\rm CH(OH)} > {\rm C(OH) \cdot CH(CH_3)_2}_{\rm (Syst.\ No.\ 549),\ Menthenketol}$

CH₃·HC CH₂·CH₂·C(OH)·CH(CH₃)₂ (Syst. No. 739), Essigsäure, β-Methyl-adipinsäure und Oxymenthylsäure (CH₃)₂CH·CO·CH₂·CH₂·CH₂·CH(CH₃)·CH₂·CO₂H (Bd. III, S. 719) (WAGNER, B. 27, 1639). Gibt mit Brom in Eisessig 3.4-Dibrom-p-menthan (S. 52) (BERKENHEIM, B. 25, 695). Beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,075) im geschlossenen Rohr auf 100° cntsteht Nitromenthen (Konowalow, Ж. 26, 381; C. 1895 I, 275). Beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure entsteht 4-Chlor-p-menthan (ATKINSON, YOSHIDA, Soc. 41, 54), mit Bromwasserstoff in Eisessig 4-Brom-p-menthan (TSCHUGAJEW, C. 1904 I, 1347). Liefert in Eisessiglösung ein festes Nitrosochlorid (s. u.) (SIEKER, KREMERS, Am. 14, 291). Durch Erwärmen mit Trichloressigsäure auf 70–90° und Spaltung des Reaktionsprodukts mit alkoh. Kalilauge erhält man p-Menthanol-(4) (MASSON, REYCHLER, B. 29, 1843; TSCHUGAJEW, K. 35, 1158). Menthen-(3) addiert in Eisessig-Schwefelsäure Phenylmercaptan unter Bildung eines Prod., das bei der Oxydation 3-Phenylsulfon-p-menthan (?) (Syst. No. 524) liefert (Posner, B. 38, 654).

Nitrosat aus schwach rechtsdrehendem Menthenpräparat $C_{10}H_{18}O_4N_2$. B. Aus einem Menthen von $[a]_0$: $+31,83^{\circ}$ (aus Menthol und KHSO₄) mit Salpetersäure und Äthylnitrit in Eisessig unter Kühlung (Kremers, Urban, Privatmitteilung; vgl. K., U., Am.16, 396). — Würfel. F: 97,5—98°. Unlöslich in kaltem Alkohol, löslich in etwa 80 Tln. Äther

und in 9 Tln. Chloroform. Optisch inaktiv. — Unbeständig. Wird durch alkoli. Kali in KNO_3 und $\mathrm{Nitrosomenthen}$ (vgl. unten) zerlegt.

Nitrosochlorid aus schwach rechtsdrehendem Menthenpräparat ($C_{10}H_{18}ONCl)_2$ (vgl. Auwers, B. 42, 4905 Anm.). Aus den verschiedenen Menthenpräparaten werden Nitrosochloride erhalten, deren Schmelzpunkte und Drehungen mit Ausgangsmaterial und Art der Darstellung stark wechseln. Sieker und Kermers (Am. 14, 292) erhielten z. B. aus einem Menthen vom $[a]_b$: +26,4° in Eisessig mit Äthylnitrit und Salzsäure ein Nitrosochlorid vom F: 113°; Baeyer (B. 26, 2561) erhielt aus gewöhnlichem Menthen in Eisessig mit Äthylnitrit und Salzsäure ein Nitrosochlorid vom F: 143,5°, dagegen durch Mischen von Menthen mit Nitrosylchlorid ein Präparat vom F: 113° (B. B. 29, 10). Vgl. auch Richtmann, Kremers, Am. 18, 765.

- b) Linksdrehendes p-Menthen-(3). B. Aus rechtsdrehendem Menthol ([a] $_{\rm o}$: $+32,6^{\circ}$; aus dem Menthon der Buccoblätter) durch $\rm P_{2}O_{5}$ (Kondakow, Bachtschiew, J. pr. [2] 63, 57). Kp₇₈₅: 166,5—168,5°. D₁₀°: 0,8112. n $_{\rm p}$: 1,45105. [a] $_{\rm p}$: -13° 46′ (0,3 g in 6,569 g Alkohol).
- c) Inaktives p-Menthen-(3). B. Durch mehrstdg. Kochen von p-Menthen-(4 (8)) mit verd. Schwefelsäure (Wallach, B. 39, 2505). Aus 4-Chlor-p-menthan mit siedendem Wasser, Silberacetat (Arth, A. ch. [6] 7, 477) oder alkoh. Kalilauge (Auwers, B. 42, 4907). Aus 4-Brom-p-menthan mit alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad (Kondakow, Schindelmeiser, J. pr. [2] 67, 195) oder beim Erhitzen mit Chinolin (Baeyer, B. 26, 2270). Aus inaktivem 3-Jod-p-menthan mit alkoh. Kalilauge (Kondakow, Bachtschiew, J. pr. [2] 63, 63). Aus Thymomenthol durch Erhitzen mit P₂O₅ oder KHSO₄ (Brunel, C. r. 140, 252). Aus p-Menthanol-(4) durch Erhitzen mit ZnCl₂ (Sabatier, Mallee, C. r. 142, 439; A. ch. [8] 10, 561) oder mit KHSO₄ (Perkin, Soc. 89, 838). Kp: 167—168° (P.; B.), 168° bis 169° (K., Ba.). D₀: 0,823 (S., M.; Br.); D₁₈₈: 0,8158 (K., Ba.). n_D: 1,45909 (K., Ba.). Nitrosochlorid des inakt. p-Menthens (3) (C₁₀H₁₈ONCl)₂. F: 128° (aus Methylalkohol). Gibt mit Natriummethylat Menthenonoxim (Wallach, B. 39, 2505; A. 360, 74).
- 3-Chlor-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexen-(3), 3-Chlor-p-menthen-(3) $C_{10}H_{17}Cl = CH_3 \cdot HC \cdot CH_2 \cdot CCl \cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch gelindes Erwärmen von p-Menthen-(3) mit PCl_5 (Berkenheim, B. 25, 687). Neben p-Menthen-(3) aus Menthol und PCl_5 in der Wärme (Walter, A. ch. [2] 72, 95; A. 32, 292). Durch Destillation von 3.3-Dichlor-p-menthan (erhalten aus Menthon und PCl_5) mit Chinolin (Jünger, Klages, B. 29, 316). Neben 3.3-Dichlor-p-menthan aus rechtsdrehendem Menthon (a_0 : $+6,5^\circ$, gewonnen aus Menthol) bei Einw. von PCl_5 in Petroläther unter Kühlung (B., B. 25, 694). Flüssigkeit von aromatischem, an Muskatblüten erinnerndem Geruch und erfrischendem Geschmack (W.). Kp: $205-208^\circ$ (B., B. 25, 694); Kp_{760} : $210-212^\circ$; Kp_{35} : $110-111^\circ$ (J., K.). D_0° : 0,9833; D_{15}° : 0,970 (B., B. 25, 694). n_0 : 1,48001 (J., K.). Für das Präparat aus Menthon vom a_0 : $+6,5^\circ$ wurde gefunden a_0 : $+30^\circ$ (1=5 cm) (B., B. 25, 694). Wird durch konz. alkoh. Kalilauge nicht zersetzt (W.). Mit Brom entsteht eine Verbindung, die beim Destilter (L.) and the state of th

lieren mit Chinolin 3-Chlor-p-menthadien (x.x) (S. 140) liefert (J., K.).

- x-Nitro-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexen-(3), x-Nitro-p-menthen-(3) $C_{10}H_{17}O_2N$. B. Aus Menthen (dargestellt aus Roh-Menthylchlorid [S. 49] mit Chinolin) durch Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,075) im Druckrohr (Konowalow, K. 26, 381; C. 1895 I, 275). Kaliumsalz, Täfelchen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Gibt mit FeCl₃ einen roten, in Äther, Benzol und Chloroform intensiv rot löslichen Niederschlag. $Cu(C_{10}H_{16}O_2N)_2$. Amorph. Unlöslich in Wasser, ziemlich schwer löslich in Alkohol, sehr leicht in Äther und Benzol mit dunkelgrüner Farbe.
- 17. 1-Methyl-4-isopropyliden-cyclohexan, p-Menthen-(4 (8)), Dihydroterpinolen C₁₀H₁₈ = CH₃·HC<CH₂·CH₂·CCH₂·CC(CH₃)₂. B. Durch langsame Destillation der a-[4-Methyl-cyclohexen-(1)-yl]-isobuttersäure CH₃·HC<CH₂·CH₃·CC(CH₃)₂·CO₂H unter gewöhnlichem Druck (Wallach, B. 39, 2504; W., Churchill, A. 360, 72). Neben p-Menthen-(3) bei der Reduktion des 3-Chlor-p-menthadiens-(2.4 (8)) (S. 133) mit Natrium und Alkohol (Auwers, B. 42, 4905). Kp: 172—174°; D²¹: 0,831; n²: 1,4647; Mol.-Refr.: W.; W., C. Gibt mit KMnO₄ 1-Methyl-cyclohexanon-(4) und Aceton (W.; W., C.). Lagert sich bei mehrstündigem Kochen mit verd, Schwefelsäure in inakt. p-Menthen-(3) um (W.; W., C.; A.).

Nitrosochlorid C10H18ONCI. B. Aus p-Menthen-(4(8)) durch Behandlung mit Amylnitrit und Salzsäure oder durch Sättigen des p-Menthens (4(8)) mit Chlorwasserstoff und Einleiten von salpetriger Säure (Wallach, B. 39, 2505; W., Churchill, A. 360, 73). — Tiefblaues Öl, erstarrt bei längerem Stehen zu weißen Krystallen, die einen bläulichen Farbenton behalten. F: 101–103°. Ziemlich leicht flüchtig mit Wasserdampf. — Durch Reduktion entsteht ein Menthylamin.

1-Brom-1-methyl-4-isopropyliden-cyclohexan, 1-Brom-p-menthen-(4(8)) C₁₀H₁₇Br = CH₃·BrC CH₂·CH₂·C₂ C:C(CH₃)₂. B. Aus 1.4.8-Tribrom-p-menthan (S. 53) und 1 Mol.-Gew. Zinkstaub in ätherisch-alkoholischer Suspension beim Behandeln mit Bromwasserstoff unter Kühlung (Baeyer, Blau, B. 28, 2290). — Prismen (aus Methylalkohol). F: 34-35°. Leicht löslich in Alkohol usw. — Nimmt direkt 2 At. Brom und 1 Mol. HBr auf. Wird durch NOCl blau gefärbt. Mit HBr + NaNO2 entsteht ein Nitrosobromid [blaue Krystalle, F: 44°].

3.42-Dibrom-1-methyl-4-isopropyliden-cyclohexan, 3.9-Dibrom-p-menthen-(4(8)) $C_{10}H_{16}Br_2 = CH_3 \cdot HC \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Aus p-Menthadien-(3.8(9)) und Brom in Chloroform bei -10° (Perkin, Pickles, Soc. 87, 648). — Öl.

18. 1-Methyl-4-methoäthenyl-cyclohexan, p-Menthen-(8 (9)) $C_{10}H_{18} = CH_3 \cdot HC < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} \cdot CH \cdot C < \frac{CH_2}{CH_3}$.

a) Präparat aus Isopulegolchlorid. B. Durch Kochen von Isopulegolchlorid (s. u.) mit Natrium und Alkohol (Semmler, Rimpel, B. 39, 2584). — Kp₁₄: 53—55°. D²⁰: 0,8104. n_D: 1,45662. Mol.-Refr.: S., R. — Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ p-Menthandiol-(8.9). b) Präparat aus p-Menthanol-(8). Einheitlichkeit fraglich; vgl. Semmler, Rimpel, B. 39, 2586. — B. Durch 2-stdg. Kochen von p-Menthanol-(8) mit KHSO₄ (Perkin, Pickles, Soc. 87, 650). — Kp₇₄₆: 170—170,5°. — Mit HBr entsteht 8-Brom-p-menthan.

3-Chlor-1-methyl-4-methoäthenyl-cyclohexan, 3-Chlor-p-menthen-(8 (9)), Isopulegolchlorid $C_{10}H_{17}Cl = CH_3 \cdot HC \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot C \cdot CH_3 \cdot B$. Aus Isopulegol und PCl_5 in Petroläther (Semmler, Rimpel, B. 39, 2583). — Kp_{12} : $85-90^\circ$; D^{20} : 0.9600; n_D : 1.47740; Mol.-Refr.: S., R., B. 39, 2583. a_D : $+19.15^\circ$ (l=10 cm). — Gibt mit Natrium und siedendem Alkohol p-Menthen-(8 (9)). Beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge entsteht Isopulegol-äthyläther, mit Chinolin bei 200-210° p-Menthadien-(3.8 (9)).

19. p-Menthene mit unbekannter Lage der Doppelbindung $C_{10}H_{18}$. Struktur des Kohlenstoffskeletts: C-C < C-C > C-C < C. Die Einheitlichkeit der Präparate ist durchweg fraglich.

a) Präparat von Wallach, A. 300, 281. B. Durch trockne Destillation des Trimethylmenthyl-ammoniumhydroxyds aus linksdrehendem Menthylamin (aus Menthonoxim vom F: 59°). — Kp: 170 - 171°. D: 0,811. n_B^B : 1,45209. $[a]_0$: +89,31°. — Liefert kein festes Nitrosochlorid.

b) Prāparat von Tschugajew, 35, 1176; C. 1904 I, 1348. B. Aus Menthol mit Borsäureanhydrid bei 200°. Kp: 167-168,5°. D. 2°. 0,8063. n. 1°. 1,45132. [a]₀: +5,12°. Liefert kein festes Nitrosochlorid.

c) Präparat von Bouchardat, Lafont, Bl. [3] 1, 8. B. Man erhitzt 1 Tl. Terpin-hydrat mit 20 Tln. (bei 0° gesättigter) Jodwasserstoffsäure 24 Stdn. auf 100° und erhitzt das von freiem Jod und Säure befreite Einwirkungsprodukt mit alkoh. Kaliumacetat auf

das von Heien Jou und Santa beitette Eniwirkungsprodukt int aikon. Kantanacetat auf 100°. — Kp: 167–170°. D°: 0,837. — Gibt beim Erhitzen mit bei 0° gesättigter Salzsäure auf 100° ein bei —60° nicht erstarrendes Hydrochlorid C₁₀H₁₉Cl (Kp₃₀: 105–110°).

d) Präparat von Thoms, Molle, Ar. 242, 181, "Cincolen". B. Neben anderen Produkten durch Erhitzen von Cincol mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und Phosphor bis schließlich 200°. — Kp: 165—167°. D¹⁸: 0,8240; D^{20,5}: 0,8227. n_D: 1,45993. Optisch inaktiv. — Lagert HI an. Liefert bei der Einw. von konz. Schwefelsäure 4-Isopropyl-toluol-sulfon-

säure-(2) (Syst. No. 1523).
e) Präparat von Hell, Ritter, B. 17, 2612, "Cynenhydrür". B. Durch Kochen von Dipenten-bishydrojodid (aus Cineol) mit Zinkstaub und Wasser. -- Kp: 166-167°.

Substitutionsprodukte von p-Menthenen mit unbekannter Lage der Doppel bindung.

x-Chlor-p-menthen-(x), Origanen-hydrochlorid C₁₀H₁₇Cl. B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in die Lösung von Origanen in Eisessig unter Kühlung (Pickles, Soc. 93, 869). — Öl. D¹⁸: 0,992.

x-Chlor-p-menthen-(x) $C_{10}H_{17}Cl.$ B. Aus p-Menthadien-(3.8 (9)) und Chlorwasserstoff in Eisessig (Perkin, Pickles, Soc. 87, 649). — Unbeständiges Öl.

x-Chlor-p-menthen-(1?) $C_{10}H_{17}Cl$ s. S. 86.

x.x-Dichlor-p-menthen-(x) $C_{10}H_{16}Cl_2$. B. Durch 6-stdg. Erhitzen von 1.4.8-Trichlor-p-menthan (\$\tilde{S}\$. 50) mit Natriumacetat und Eisessig auf 100° (Wallach, \$A\$. 270, 201). — Flüssig. Kp₁₀: 110—112°. — Liefert mit Chlor Tetrachlor-p-menthan (\$S\$. 51), mit Brom Dichlor-dibrom-p-menthan, mit Amylnitrit (+ Eisessig und etwas Methylalkohol) das Nitrosochlorid $C_{10}H_{16}ONCl_3$ (Pulver; F: 111°). Dieses Nitrosochlorid liefert (mit Anilin) das Anilid $C_{10}H_{16}ONCl_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$ (Nadeln; F: 140—141°) und das Piperidid $C_{10}H_{16}ONCl_2 \cdot N < C_5H_{10}$ (Tafeln; F: 147°).

x-Brom-p-menthen-(x), Origanen-hydrobromid $C_{10}H_{17}Br$. B. Aus Origanen und HBr in Eisessig bei 130° (Pickles, Soc. 93, 870). — Gelbes Öl. Etwas schwerer als Wasser.

x-Brom-p-menthen-(x) $C_{10}H_{17}Br$. B. Aus p-Menthadien-(3.8 (9)) und kaltgesättigter HBr (Perkin, Piokles, Soc. 87, 649). — Öl. Wird durch siedendes Wasser zersetzt.

x-Brom-p-menthen-(1?) $C_{10}H_{17}Br$ s. S. 87.

2-Chlor-x-brom-p-menthen-(x) $C_{10}H_{16}CiBr$. B. Aus 2-Chlor-p-menthen-(1) und Brom in Petroläther (Klages, Kratth, B. 32, 2553). — Öl. D^{18} : 1,423. — Beim Destillieren mit Chinolin entsteht 2-Chlor-p-menthadien-(x.x).

x.x-Dibrom-p-menthen-(x), Origanendibromid $C_{10}H_{16}Br_2$. B. Aus Origanen und Brom in Chloroform unter Kühlung (Pickles, Soc. 93, 870). — Gelbes unbeständiges Öl. — Gibt mit alkoh. Kalilauge p-Cymol.

3.6 oder 5.6-Dibrom-p-menthen-(1?) $C_{10}H_{18}Br_2$ s. S. 87.

x.x.x.x-Tetrabrom-p-menthen-(x) vom F: 103—104° C₁₀H₁₄Br₄. B. Neben dem bei 154—155° schmelzenden Isomeren aus p-Menthatrien (Syst. No. 469) und Brom in Eisessig (Wallach, A. 264, 30). — Pulver. F: 103—104°.

x.x.x.Tetrabrom-p-menthen-(x) vom F:154—155 $^{\circ}$ C₁₀H₁₄Br₄. B. s. im vorstehenden Artikel. — Trikline (Milch, A. 264, 29) Säulen (aus Essigester). F: 154—155 $^{\circ}$ (W.).

- 20. 1.1.2.3-Tetramethyl-cyclohexen-(3) [L.-R.-Bezf.: Tetramethyl-1.5.5.6-cyclohexen-1], Cyclodihydromyrcen $C_{10}H_{18} = HC < \frac{C(CH_3) \cdot CH(CH_3)}{CH_2} \cdot C(CH_3)_2$. B. Entsteht anscheinend neben etwas Carvomenthen (vgl. Semmler, Die ätherischen Öle [Leipzig 1906], Bd. III, S. 38) durch Behandlung von Dihydromyrcen (Bd. I, S. 260) mit Eisessig und Schwefelsäure (Semmler, B. 34, 3128). Aus 1.1.2.3-Tetramethyl-cyclohexen-(3)-carbon-säure-(2) (Syst. No. 894) durch Destillation unter gewöhnlichem Druck (Tiffeneut, C. 7. 146, 1154). Flüssig. Kp: 169—172° (S.). D: 0,828 (S.); D°: 0,8325; D^{14,8}: 0,8217 (T.). n_p : 1,462 (S.); $n_p^{1,9}$: 1,460 (T.). Addiert 2 Atome Brom (S.).
- 21. Thujamenthen $C_{10}H_{18}$, wahrscheinlich 1.2-Dimethyl-3-methodthyl-cyclopenten-(5) = $\begin{pmatrix} (CH_3)_2CH \cdot HC \cdot CH(CH_3) \\ H_2C - CH \end{pmatrix} C \cdot CH_3$. B. Durch vorsichtige Destillation des aus Thujamenthol (Syst. No. 503) erhaltenen Thujamenthylxanthogensäuremethylesters (Tschugajew, B. 87, 1485). Kp_{750} : 157—159° (korr.). D_2^m : 0,8046. n_2^m : 1,44591. Mol-Refr.: T. Optisch inaktiv. Liefert ein krystallisiertes Nitrosochlorid.
 - 22. 1.1.2-Trimethyl-5-äthyl-cyclopenten-(2) $C_{10}H_{18} = HC = C \cdot CH_3 + C(CH_3)_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$

5²-Chlor-1.1.2-trimethyl-5-äthyl-cyclopenten-(2), a-Camphylchlorid $C_{10}H_{17}Cl=HC=C\cdot CH_8$ B. Aus a-Camphylamin und Nitrosylchlorid in Ätber bei — 15° bis $| > C(CH_3)_2$. — 20° (SSOLONINA, \Re 30, 445; C. 1898 II, 888). — Kp: 209° bis $H_2C-CH\cdot CH_2\cdot CH_2Cl$ 210°. — Addiert leicht Brom.

23. Cyclopentyl-cyclopentan, Dicyclopentyl, "Dipentamethenyl" $C_{10}H_{18} = H_2C \cdot CH_2$ $CH_2 \cdot CH_2$ $CH_2 \cdot CH_2$. B. Durch Einw. von Natrium auf Bromcyclopentan in Ather (Meiser, B. 32, 2054). — Dünnes Öl von angenehmem Geruch. Kp: $189^{\circ}-191^{\circ}$.

24. Bicyclo-[0.4.4]-decan, Naphthalin-dekahydrid, Dekahydronaphtha-

 $\begin{array}{ll} lin, \ \ Naphthan \ \ (vgl. \ \ Leroux, \ A. \ ch. \ \ [8] \ \mathbf{21}, \ \mathbf{460}) \ \ C_{10}H_{18} = \frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_2}. \\ Man \ \ leitet \ \ Naphthalin \ \ oder \ \ Tetrahydronaphthalin \ mit \ \ "berschüssigem" \ Wasserstoff \ bei \ 160^0 \end{array}$ über reduziertes Nickel (dargestellt bei 250°) (LEROUX, C. r. 139, 674; A. ch. [8] 21, 466). Man erhitzt Naphthalin in komprimiertem Wasserstoff bei Gegenwart von Nickeloxyd auf 260° und erhitzt das so erhaltene, bei 208-212° siedende Reaktionsprodukt (Tetrahydronaphthalin?) nochmals in komprimiertem Wasserstoff in Gegenwart von Nickeloxyd auf 230° (ΓΡΑΤΙΈW, B. 40, 1287; Ж. 39, 699; C. 1907 Π, 2036). Aus Tetrahydro-β-naphthoesäure und Wasserstoff bei 340° unter hohem Druck in Gegenwart von Nickeloxyd (IPATJEW, 8. 42, 2101). — Angenehm, schwach nach Menthol riechende Flüssigkeit. Kp: 187—1886 (korr.) (Leroux, C. r. 139, 674; A. ch. [8] 21, 468), 189—191° (J., B. 40, 1287; C. 1907 II, 2036). D°: 0,893; D²°: 0,877; n⁵°: 1,4675 (L., C. r. 139, 674; A. ch. [8] 21, 468). Mol. Verbrennungswärme bei konst. Druck: 1503 Cal. (L., C. r. 151, 384). — Gibt, in einer Wasserstoffatmosphäre in Gegenwart von Nickel auf 250° erhitzt, sowie im geschlossenen Rohr bei 300° Naphthalin; in letzterem Falle werden als Nebenprodukte gasförmige Kohlenwasserstoffe erhalten (PADOA, FABRIS, R. A. L. [5] 17 II, 129; G. 39 I, 336). Zersetzt sich in Gegenwart von Atzkalk beim Erhitzen auf Rotglut unter Bildung von Naphthalin (L., C. r. 139, 674; A. ch. [8] 21, 469). Wird durch KMnO₄ in saurer Lösung lediglich zu o-Phthalsäure oxydiert (L., A.ch. [8] 21, 466). Gibt mit Chlor Mono- und Dichlornaphthau; reagiert mit Brom bei gewöhnlicher Temp, nicht, wird von Brom beim Erhitzen unter Druck z.T. in Bromderivate des Naphthalins verwandelt (L., A. ch. [8] 21, 469). Verbindet sich nicht mit Pikrinsäure (L., C. r. 139, 674; A. ch. [8] 21, 469).

Als Dekahydronaphthalin werden noch angesprochen:

a) Kohlen wasserstoff C₁₀ H₁₈ aus Borneo-Petroleum (Ross, Leather, C. 1906 II, 1294). — Kp: 169,5°. D¹⁵: 0,843. n_p: 1,4507.

b) Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{18}$, dargestellt durch 4-tägiges Erhitzen von Tetrahydronaphthalin mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 210^{0} im geschlossenen Rohr (Ross, Leather, C. 1906 II, 1294). — Kp: 170—173°. D^{15} : 0,8426. n_{20}^{20} : 1,4486.

c) Kohlenwasserstoff C₁₀H₁₈. dargestellt durch 36-stdg. Erhitzen von je 4 g Naphthalin mit 20 ccm Jodwasserstoffsäure (bei 0° gesättigt) und 0,5 g rotem Phosphor auf 260° (WREDEN, 3E. 8, 149). — Kp: 173—180°. D°: 0,851; D°: 0,837. — Wird von Salpeterschwefelsäure bei gewöhnlicher Temp. nicht angegriffen; in der Wärme wirkt rauchende Salpetersäure heftig cin. Alkalische KMnO₄-Lösung oder Chromsäuregemisch oxydieren zu CO₂ und Essigsäure.

x-Chlor-bicyclo-[0.4.4]-decan, Chlornaphthalindekahydrid, Chlornaphthan C₁₀H₁₇Cl. B. Durch Einleiten von Chlor in Dekahydronaphthalin neben Dichlornaphthalindekahydrid (Leroux, C. r. 139, 674; A. ch. [8] 21, 469). — Kp₁₈: 112—115°. Zersetzt sich beim Erhitzen unter normalem Druck unter HCl-Entwicklung.

x.x-Dichlor-bicyclo-[0.4.4]-decan, Dichlornaphthalindekahydrid, Dichlornaphthan C₁₀H₁₆Cl₂. B. Durch Einleiten von Chlor in Naphthalindekahydrid, neben Chlornaphthalindeka hydrid (Leroux, C. r. 139, 674; A. ch. [8] 21, 470). - Kp18: 145-148°. Leicht zersetzlich.

3.4-Dibrom-bicyclo-[0.4.4]-decan, 2.3-Dibrom-naphthalin-dekahydrid, 2.3-Dibrom-naphthan, "\$\beta\$-Dibromnaphthan" $C_{10}H_{16}Br_2 = \frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CHBr}{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CHBr}$ stcht in 2 Formen vom F: 41° und 85° aus Δ^2 -Oktahydronaphthalin (" β -Naphthanen") und Brom in Chloroform unter Kühlung (Leroux, A. ch. [8] 21, 474).

a) 2.3-Dibrom-naphthan vom F: 41°, trans-2.3-Dibrom-naphthan. Krystalle (aus Petroläther). F: 41°. Weit leichter löslich als die bei 85° schmelzende Form. — Durch Behandlung mit Silberacetat in essigsaurer Lösung und Verseifung des Reaktionsproduktes mit alkoh. Kalilauge entsteht Naphthandiol-(2.3) vom F: 140° (trans-Naphthandiol-(2.3)) (L., A. ch. [8] 21, 474, 521).

b) 2.3-Dibrom-naphthan vom F: 85°, cis-2.3-Dibrom-naphthan + trans-2.3-Di brom-naph than. Prismen (aus Alkohol). F: 85°. Leicht löslich in Chloroform und Ather, schwer in Alkohol und Aceton (Leroux, C. r. 140, 591; A. ch. [8] 21, 473). — Liefert bei tagelangem Kochen mit 2% jeer wäßr. Kalilauge am Rückflußkühler Naphthandiol (2.3) vom F: 160°, beim Behandeln mit einem geringen Überschuß von Silberacetat in essigsaurer Lösung und Verseifen des gebildeten flüssigen Esters mittels alkoh. Kalilauge ein Gemisch der bei 141° und 125° schmelzenden Formen des Naphthandiols (2.3) (L., C. r. 148, 1614; A. ch. [8] 21, 495).

x.x-Dibrom-bicyclo-[0.4.4]-deean, "a-Dibromnaphthan" $C_{10}H_{16}Br_2$. B. Durch Einw. von Brom auf das durch Dehydratation von a-Naphthanol erhältliche "a-Naphthanen"

in Chloroform bei 0° (Leroux, C. r. 141, 954; A. ch. [8] 21, 477). — Prismen (aus Chloroform). F: 143° (L., A. ch. [8] 21, 477), 145° (L., C. r. 141, 954), beginnt bei 120° zu sublimieren.

25. 4-Methyl-1-methoäthyl-bicyclo-[0.1.3]-hexan, Thujan $C_{10}H_{18} = H_2C-CH_2-C\cdot CH(CH_3)_2$ B. Durch Hydrierung von a-Thujen, β -Thujen oder Sabinen in Platinschwarz und Wasserstoff unter 25–50 Atm.

CH₃·HC-CH-CH₂ (TSCHUGAJEW, FOMIN, C. r. 151, 1058).

a) Präparat aus α -Thujen. Kp₇₅₈: 1570. D₄¹⁵: 0,8161; D₄²⁰: 0,8139. n_D²⁰: 1,43759. [α]_D: $+62,03^{\circ}$. Rotationsdispersion: T., F.

b) Präparat aus β -Thujen. Kp₇₅₈: 157°. D₄°: 0,8191. n_p °: 1,44102. $[a]_p$: +34,72°.

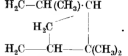
Rotationsdispersion: T., F.

c) Präparataus Sabinen. Kp₇₈₀: 157–158°. D_4^{tr} : 0,8190. n_b^{tr} : 1,44393. $[a]_b$: +18,5°. Rotationsdispersion: T., F.

26. 1-Methyl-bicyclo-[1.3.3]-nonan $C_{10}H_{18}=B$. Durch 24-stdg. Erhitzen von 4 g l-Methyl-bicyclo-[1.3.3]-nonandiol-(3.5), 1,7 g rotem Phosphor und 29 g Jodwasserstoffsäure (D: 1,9) in mit CO_2 gefüllten Röhren auf 195° (RABE, B. 37, 1674). — Sehr flüchtige, terpenartig riechende Flüssigkeit. Kp_{751} : 176-178°(korr.). D₄²⁰: 0,8416. n_D²⁰: 1,4529.

H₂C-C(CH₃)-CH₃ H₂C CH₂ H_oC-CH----CH_o

27. 2.6.6-Trimethyl-bicyclo-[1.1.3]-heptan. Pinendihydrid, Dihydropinen, Pinan C10H18 =



a) Optisch aktive Präparate.

a) Rechtsdrehendes Pinan. B. Durch Schütteln von d-α-Pinen (Erstarrungspunkt -50°, $[a]_5^{15}$: +48,3°) in äther. Lösung mit Platinschwarz in einer Wasserstoffatmosphäre (Vavon, C.r. 149, 998). — Erstarrt gegen —45°. Kp,55: 166°. D $_5^{15}$: 0,861. $[a]_6$: +22,7°. β) Linksdrehendes Pinan. B. Aus gereinigtem linksdrehendem Terpentinöl analog der rechtsdrehenden Form (Vavon, C.r. 149, 998). — $[a]_6$: —21,3°.

b) Präparat von unbekanntem optischem Verhalten. B. Man leitet ein Gemisch der Dämpfe von linksdrehendem Terpentinöl [Kp: 156-1576 (korr.)] mit überschüssigem Wasserstoff bei 170-1806 über Nickel (Sabatier, Senderens, C. r. 132, 1256; A. ch. [8] 4, 391). — Campherartg riechende Flüssigkeit. Kp: 1666 (korr.). D. 0,8621. Bräunt sich allmählich an der Luft.

2-Chlor-2.6.6-trimethyl-bicyclo-[1.1.3]-heptan, Methyl- $H_2C \cdot CCl(CH_3)$ -CH nopinylehlorid, Homonopinylehlorid $C_{10}H_{12}CI=B$. Aus Methylnopinol (Syst. No. 508) und PCl_5 in Petroläther (Wallach, Blumann, C. 1907 II, 982; A. 356, 246). — Im Vakuum nicht ganz unzersetzt destillierende Flüssigkeit. Kp₁₃: 95–105°. H₂C—CH—C(CH₃)₂—Liefert in Eisessiglösung beim Sättigen mit HCl Dipentenbishydrochlorid, bei Einw. von Amylnitrit und HNO3 ein schwer lösliches, chlorhaltiges Nitrosat. Das beim Erwärmen mit Anilin entstehende Kohlenwasserstoffgemisch ist reich an Dipenten.

28. 1.7.7-Trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, Camphan, "Hydrocamphen, Dihydrocamphen" $C_{10}H_{18}=$ Formel I (s. u.). Aschans Bezifferung bei den Namen der Derivate, die aus dem Stammnamen Camphan gebildet werden (vgl. Aschan, Chemie der alicyclischen Verbindungen [Braunschweig 1905], S. 947) s. Formel II.

B. Entsteht neben anderen Produkten durch Einw. von Natrium auf geschmolzenes Bornylchlorid (MONTGOLFIER, A. ch. [5] 19, 145), ferner auf Isobornylchlorid (aus Borneol und PCl₅) oder auf (nicht einheitliches; vgl. MARSH, GABDNER, Soc. 71, 288) "Campherchlorid" (aus Campher und PCl₅; F: 155°) in Benzol (KACHLER, SPITZER, B. 13, 615; M. 1, 589). Durch Einw. von Natrium auf in Alkohol gelöstes Bornylchlorid, Isobornylchlorid (aus Camphen), Pinendibromid oder Camphendibromid (SEMMLER, B. 33, 777, 3424, 3426, 3429). Durch Reduktion von d- oder l-Bornyljodid mit Zinkstanbund Jodwasserstoffsäure in Eisessig (Aschan,

B. 33, 1009; A. 316, 234). Durch Einw. von Wasser auf die aus aktivem oder inaktivem Bornylchlorid darstellbaren Magnesiumverbindungen C10H17MgCl oder auf die analogen Magnesiumverbindungen aus Isobornylchlorid (aus Camphen) (Hesse, B. 39, 1134; vgl. Houben, B. 39, 1702). — Schwach, aber deutlich nach Borneol riechende (A.) sechsseitige Tafeln (aus 95% igem Alkohol) (Se.) oder Prismen (aus Methylalkohol) (A.). Hexagonal (Deecke, B. 33, 777). F: 153—154% (A.). Kp: ca. 160% (Se.; A.). Sublimiert schon bei gewöhnlicher Temp, in großen rhomboedrischen Krystallen (A.). Leicht flüchtig mit Wasser- und Alkohol-Temp. in großen rhomboedrischen Krystallen (A.). Leicht fluchtig mit Wasser und Alkoholdämpfen (A.). Leicht löslich in Äther und Essigester, weniger in Alkohol (Ka., Sr.), ziemlich leicht in heißem, mäßig in kaltem Methylalkohol (A.). Optisch inaktiv (Ka., Sr.; A.). — Zersetzt sich nur wenig beim Durchleiten durch ein glübendes Rohr (M.). Wird von Salpetersäure, Chromsäure, rauchender Schwefelsäure und Brom in der Kälte nicht angegriffen; ist gegen rauchende Schwefelsäure auch bei 180° beständig (Ka., Sr.). Bei 24—30-stdg. Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,12) auf 140° entstehen hauptsächlich sek. Nitroverbindungen C₁₀H₁₇O₂N (Konowalow, Kikina, Ж. 34, 935; C. 1903 I, 512).

Möglicherweise identisch mit Camphan ist das von Semmler und Bartelt (B. 40, 3105)

durch Reduktion des Dihydroteresantalylchlorids (S. 98) erhaltene Dihydroteresantalan

C₁₀H₁₈ (Kp₉: 48-58°).

H₂C · C(CH₂) · CHCl 2-Chlor-1.7.7-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, 2-Chlorcamphan $C_{10}H_{12}Cl =$ $C(CH_3)_2$ In 2 diastereoisomeren Formen (Bornylchlorid und Isobornylchlorid) bekannt, deren jede der Theorie nach in einer rechtsdrehenden, einer H.C. CH——CH. linksdrehenden und einer inaktiven Form auftreten kann.

- a) Bornylchlorid, Pinenhydrochlorid, Pinenchlorhydrat, "künstlicher Campher" $C_{10}H_{17}CI=$ Entdeckt 1802 von Kindt (Trommsdorffs Journ. d. Pharmacie 11 II, $\mathbf{H}_{2}\mathbf{C}\cdot\mathbf{C}(\mathbf{CH}_{3})\cdot\mathbf{CHCl}$ $C(CH_3)_2$ 132). Existiert in einer rechtsdrehenden (d-Bornylchlorid), einer H₂C·CH—CH₂ linksdrehenden (l-Bornylchlorid) und einer inaktiven Form. Da in der Originalliteratur auf das optische Verhalten häufig keine Rücksicht genommen ist und da das chemische Verhalten von d., l. und dl-Bornylchlorid übereinstimmt, sind in folgendem die Angaben über diese 3 Verbindungen zu einem Artikel vereinigt.
- B. Neben öligen Produkten durch Einleiten von trocknem Chlorwasserstoff in gereinigtes Terpentinöl unter Kühlung (KINDT; vgl. BLANCHET, SELL, A. 6, 272; DUMAS, A. ch. [2] 52, 400; A. 9, 56), und zwar erhält man aus linksdrehendem Terpentinöl linksdrehendes, aus rechtsdrehendem Terpentinöl rechtsdrehendes Pinenhydrochlorid (Berthelot, A.ch. [3] 40, 14, 34). Einfluß der Temp. auf Reaktionsverlauf und Ausbeute: Berth., A. ch. [3] 40, 16; vgl. Marsh, Gardner, Soc. 59, 730; Long, Am. Soc. 21, 638). Die maximale Ausbeute wird bei ca. 30° (L.) bezw. bei 35° (67 Gewichtsprozente des Terpentinöls) (Berth.) erhalten. Aus Borneol entsteht Bornylchlorid neben anderen Produkten durch 8—10-stdg. Erhitzen mit kaltgesättigter Salzsäure auf 100° in geschlossenem Gefäß (Berthelot, A. ch. [3] 56, mit kaltgesättigter Salzsäure auf 100° in geschlossenem Gefäß (Berthelot, A. ch. [3] 56, 93; A. 112, 366), ferner in geringer Menge neben anderen Produkten durch Einw. von PCl₅ (Wagner, Brickner, B. 32, 2302; vgl. Hesse, B. 39, 1129). Durch 3-stdg. Erhitzen von l-Boinylacetat mit Chlorwasserstoff Essigsäure auf 120° erhält man inaktives Bornylchlorid (Kondakow, Schindelmeiser, J. pr. [2] 75, 533). 1-Bornylchlorid entsteht außerdem neben Dipenten-bis-hydrochlorid durch Sättigen einer Lösung von β-Pinen in Äther oder Eisessig mit trocknem Chlorwasserstoff (Wallach, A. 363, 15; C. 1908 II, 1593). — Darst. Man mischt Pinen (dargestellt aus Terpentinöl durch Destillieren mit Wasserdampf, Trocknen und Fraktionioren, Kn. 156, 1570) mit etwa dem gleichen Volumen trocknem Chlorwassersking behör unter tionieren; Kp: 156—157°) mit etwa dem gleichen Volumen trocknem Chloroform, kühlt unter 0° ab und leitet, anfangs sehr langsam, trocknen Chlorwasserstoff bis zur Sättigung ein. Nach der Sättigung fügt man ein gleiches Volumen Wasser hinzu, entfernt die überschüssige Säure durch Natriumdicarbonat und destilliert sofort mit Wasserdampf. Ein Teil des Pinenhydrochlorids geht mit dem Chloroform über, der Hauptanteil erst nachher; er erstarrt im Kühler in reiner Form. Zuletzt geht ein Öl über, das sich leicht mit dem Hydrochlorid mischt und nur schwer von ihm getrennt werden kann; das reine Hydrochlorid muß deshalb vorher aus dem Kühler entfernt werden (Frankforter, Frary, Am. Soc. 28, 1461). - Reinigung. Zur Befreiung von Nebenprodukten behandelt man das rohe Pinenhydrochlorid bei 80-100° mit verseifenden Mitteln, z. B. verd. wäßr. Lösungen von Alkali- oder Erdalkali-hydroxyden bezw. -carbonaten, dann in der Kälte mit konz. Schwefelsäure und destilliert schließlich mit Wasserdampf (Chem. Fabrik Ürdingen, Naschold, D. R. P. 175662, 182044; C. 1906 II, 1695; 1907 I, 1293).

Gefiederte Blätter (durch vorsichtige Sublimation bei 30—40°) (Oppermann, Ann. d. Physik 22, 199; A. ch. [2] 47, 232); gefiederte Krystalle (aus Alkohol), die beim Trocknen klebrig werden (Wallach, A. 289, 5). Riecht ähnlich wie Campher, weniger stark; schmeekt schwach gewürzhaft (Op.). — F: 131—132° (in Chlorwasserstoff-Atmosphäre) (RIBAN, A. ch.

[5] 6, 25, 481), 131° (Atterberg, B. 10, 1204; Long, Am. Soc. 21, 642), 130—131° (Frankforter, Frary, Am. Soc. 28, 1462); häufig zeigen die Präparate einen Schmelzpunkt von ca. 125° (Riban, A. ch. [5] 6, 23; Wallach, A. 239, 5; Pesci, G. 18, 223; Kondakow, Schindelmeiser, J. pr. [2] 75, 533). Kp: 207—208° (Wa., A. 239, 5). Schon bei gewöhplicher Temp. sehr flüchtig (Wa., A. 239, 5). — Unlöslich in Wasser, löslich in Ather und in ca. 3 Tin. Alkohol (Blanchet, Sell, A. 6, 273). — Mol. Refr.: Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 348. Zur optischen Drehung vgl.: Berthelot, A. ch. [3] 40, 14, 34; Kondakow, Schindelmeiser, J. pr. [2] 75, 534; Long, Am. Soc. 21, 637; Landolt, Das optische Drehungsvermögen, 2. Aufl. [Braunschweig 1898], S. 556, 557. Für 1-Pinenhydrochlorid wurden z. B. gefunden: [a]₀: -30.69° (in Ligroin, 3,4542 g in 20 ccm Lösung) (Pesci, G. 18, 223); [a]₀²⁵: -18,46° (in Benzol, c = 20) (aus Terpentinöl vom Kp: 156—157° und vom [a]₀: -17,11°) (Long, Am. Soc. 21, 641); [a]₀²⁶: -22.75° (in Ather, p = 16,18) (aus β -Pinen) (Wallach, A. 363, 15). Für d-Pinenhydrochlorid: [a]₀¹⁶: +30.96° (in Alkohol, p = 28,7), [a]₀²⁶: +31.23° (in Alkohol, p = 12,24) (aus Terpentinöl vom Kp₇₅₃: 156° und vom [a]₀: +45.04°) (Flawitzky, J. pr. [2] 45, 118); [a]₀²⁶: +9.9° (in Alkohol-Ather, 7,05 g in 21,4 ccm Lösung) bezw. +4.2° (in Alkohol-Ather, 5,25 g in 15,5 ccm Lösung) (aus Terpentinöl vom [a]; +22.1° bezw. +12.0°) (Berthelot, A. ch. [3] 40, 34); [a]₀²⁶: +7.17° (in Benzol, c = 20) (aus Terpentinöl vom Kp: 156—158° und vom [a]₀: +14.65°) (Long, Am. Soc. 21, 639). Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 81, 316.

Lagert sich beim Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 250° in Camphenhydrochlorid um (MARSH, GARDNER, Soc. 59, 730). -- Beim Erhitzen mit verd. Salpetersäure auf dem Wasserbad entstehen neben anderen Produkten Camphersäure und Apocamphersäure (Gardner, Cockburn, Soc. 73, 278). Mit höchst konz. Salpetersäure entsteht bei 36° wesentlich Oxalsäure, bei 20° Ketopinsäure C₁₀H₁₄O₃ (Syst. No. 1285) (Armstrong, Soc. 69, 1401). Durch 24-stdg. Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,12) auf 135—140° im geschlossenen Rohr entstehen primäre, sekundäre und tertiäre Nitroverbindungen in geringer Ausbeute (Kono-WALOW, KIKINA, H. 34, 940; C. 1903 I, 512). — Durch Erhitzen von Pinenhydrochlorid mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,95) und rotem Phosphor auf 2000 im geschlossenen Rohr entsteht ein gesättigter Kohlenwasserstoff C₁₀H₃₀ vom Kp: 162° (Wallach, Berkenheim, A. 268, 225). Durch Natrium und absol. Alkohol erfolgt Reduktion zu Camphan (Semmler, B. 33, 777). Beim Erhitzen mit Natrium werden inaktives Camphen, Camphan und Hydrodicamphen C₂₀H₃₄ (Syst. No. 472) — letzteres von entgegengesetzter Drehung wie das verwendete Pinenhydrochlorid — gebildet (Montgolffer, A. ch. [5] 19, 145; Letts, B. 13, 793; Etard, Meker, C. r. 126, 526). — Die Einw. von Chlor auf Pinenhydrochlorid führt je nach den Bedingungen zur Bildung von Chlorpinenhydrochlorid (PAFASOGLI, G. 6, 541; B. 10, 84), Penta-, Hexa- und Enneachlorpinenhydrochlorid (Frankforter, Frank, Am. Soc. 28, 1462). - Wasser wirkt auf Pinenhydrochlorid bei gewöhnlicher Temp. nicht ein; bei 100^d zersetzt es sehr langsam unter Abspaltung von HCl; bei 30-40-stdg. Erhitzen von Pinenhydrochlorid mit Wasser auf 200° erfolgt vollständige Spaltung in HCl und ein z. T. aus Camphen bestehendes Kohlenwasserstoffgemisch der Zusammensetzung C₁₀H₁₆ (RIBAN, A. ch. [5] 6, 25). Durch Erhitzen mit glasiger Phosphorsäure entsteht Camphen (Wennt, D. R. P. 207888; C. 1909 I, 1208). Pinenhydrochlorid ist gegen wäßr. Kalilauge auch beim Erhitzen sehr beständig (Berthellot, C. r. 55, 498; A. Spl. 2, 230). Bei ca. 12-stdg. Erhitzen mit dem 4-fachen der Theorie an wäßr. Natronlauge auf 160° werden unter Bildung von Camphen ca. $40\%_0$ des Chlors als HCl abgespalten; durch Zusatz von p-toluolsulfonsaurem Natrium wird aber schon bei Anwendung eines nur kleinen Überschusses an NaOH die Umwandlung in Camphen quantitativ (Chem. Fabr. Sandoz, D. R. P. 204921; C. 1909 I, 326). Aus Pinenhydrochlorid entsteht ferner Camphen: Durch Destillation über erhitzten gebrannten Kalk (Öppermann, Ann. d. Physik 22, 206; A. ch. [2] 47, 240), bezw. über erhitzten Natronkalk (Marsh, Stockdale, Soc. 57, 961) oder über Quecksilberoxyd (Montgolffer, A. ch. [5] 19, 152); durch Erhitzen mit wäßr. Lösungen von Metaboraten, Pyroboraten, Silicaten, Phosphaten oder Arseniaten unter Druck (ROESLER, D. R. P. 205295; C. 1909 I, 415); durch 75-stdg. Erhitzen mit alkoh. Kalilauge auf 175-180° im geschlossenen Gefäß (Riban, A. ch. [5] 6, 30, 357); neben Isoborneoläthyläther durch 48-stdg. Erhitzen mit Kaliumacetat und Alkohol auf 150° (Bouchardan, Lafonr, Bl. [2] 47, 490); durch 6-8 stdg. Erhitzen mit 1 Mol-Gew. Natriumacetat und einem kleinen Überschuß Natriumhydroxyd in Alkohol auf 180-200°, weniger gut mit Kaliumacetat und Kaliumhydroxyd in Alkohol (Brühl, B. 25, 147); durch ca. 24-stdg. Erhitzen mit 2 Th. trocknem Natriumacetat oder Kaliumacetat nicht über 1700 unter Rückfluß oder durch 70-75-stdg. Erhitzen mit 5 Tln. trocknem Natriumstearat auf 205° unter Rückfluß (RIBAN, A. ch. [6] 6, 371, 355); durch 30-40-stdg. Erhitzen mit 8-10 Tin. trockner Seife oder mit 2 Tin. Natriumbenzoat auf 240-250° im geschlossenen Rohr (Berthelot, C. r. 47, 266; 55, 498; A. 110, 367; A. Spl. 2, 229); durch Erhitzen mit leicht schmelzbaren Kupfer-, Mangan-, Blei- oder Quecksilber-salzen höherer Fettsäuren auf 200° (Basler Chem. Fabr., D. R. P. 185042; C. 1907 II, 498); durch ca. 1/2 stdg. Erhitzen mit einer Lösung von Kaliumphenolat oder Natriumphenolat

in überschüssigem Phenol auf 155-165° (REYCHLER, B. 29, 696; Bl. [3] 15, 371); durch Erhitzen mit Alkaliphenolaten in wäßr. Lösung unter Druck, zweckmäßig in Gegenwart von überschüssigem Phenol (Badische Anilin- und Sodafabr., D. R. P. 189867; C. 1908 I, 424); durch Erhitzen mit überschüssigem Calciumoxyd (bezw. BaO, SrO oder MgO) und Phenol (oder einem Naphthol) unter Rückfluß (Koch, D. R. P. 206619; C. 1909 I, 805); durch Erhitzen mit Natronlauge und Alkalisalzen von Phenol- oder Naphtholsulfonsäuren unter Druck (Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 197805; C. 1908 I, 1864); durch 20-stdg. Erhitzen mit alkoh. oder wäßr. Ammoniak auf 210-2200 unter Druck (Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 149791; C. 1904 I, 1042); durch 20-stdg. Erhitzen mit wäßr. Alkalien oder Ammoniak in Gegenwart von Seifen auf 210-220° (Chem. Fahr. Schering, D. R. P. 153924; C. 1904 II. 678); durch mehrstündiges Erhitzen mit Methylamin, Dimethylamin, Diamylamin, Piperazin oder Piperidin auf 200—250° (Chem. Fahr. Schering, D. R. P. 154107; C. 1904 II, 965); durch 2¹/₂—3-stdg. Erhitzen mit α- oder β-Naphthylamin auf 180—200° (Akt.-Ges. f. Anilinfabr., D. R. P. 206386; C. 1909 I, 805); durch mehrstündiges Kochen mit Chinolin oder hochsiedenden Pyridinbasen (Weizmann, The Clayton Aniline Co., D. R. P. 197163; C. 1908 I, 1811); durch Erhitzen mit Anilin oder dessen Homologen und Spaltung der entstandenen Kondensationsprodukte durch Erhitzen mit Säuren oder Salzen (Akt. Ges. f. Anilinfabr., D. R. P. 205850; C. 1909 I, 702); durch mehrstündiges Erhitzen mit wäßr. Lösungen der Salze aromatischer Sulfamide auf 210° in geschlossenem Gefäß (Chem. Fabr. LOSUNGEN der Salze aromatischer Sultamide auf 210° in geschlossenem Gefäß (Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 197346; C. 1908 I, 1811). Erhitzen von Pinenhydrochlorid mit Eisessig und glasiger Phosphorsäure führt zur Bildung von Isobornylacetat und Camphen (Wendt, D. R. P. 207888; C. 1909 I, 1208). Beim Erhitzen mit Kaliumacetat und Eisessig auf 250° im geschlossenen Rohr entstehen Camphen und geringe Mengen eines Acetats (Wagner, Brickner, B. 32, 2308; vgl.: Marsh, Stockdale, Soc. 57, 963; Wallach, A. 239, 6; 264, 6 Anm.). Durch mehrwöchiges Erhitzen mit Silheracetat, Eisessig und etwas Wasser im Wasserbad erhält man Camphen und Isobornylacetat (Wagner, Brickner, Brickner, 2200), songe durch Erhitzen mit Einsgig und Allelisectat in Computer von weigen. B. 32, 2309), ebenso durch Erhitzen mit Eisessig und Alkaliacetat in Gegenwart von wenig Zinksalz (Weizmann, The Clayton Aniline Co., D. R. P. 205849; C. 1909 I, 702) oder mit Eisessig und Bleiacetat (Basler & Co., D. R. P. 212901; C. 1909 II, 1095). Isobornylester entstehen aus Pinenhydrochlorid ferner: durch Erwärmen mit organischen Säuren in Gegenwart von Zink (LÜTKEHERMÖLLE, WEITZ, RÉE, D. R. P. 214042; C. 1909 Π, 1392), durch Erhitzen mit Fettsäuren in Gegenwart von Silherfluorid (WENDT, D. R. P. 208636; C. 1909 I, 1442); durch Erhitzen mit Fettsäuren und etwas Zinkchlorid (Weizmann, The Clayton Aniline Comp., D. R. P. 207155; C. 1909 I, 961); durch Erhitzen mit Fettsäuren in Gegenwart der entsprechenden fettsauren Salze des Zinks, Kupfers oder Eisens, oder der fettsauren Salze anderer Schwermetalle bei gleichzeitiger Gegenwart von Zinkchlorid (Chem. Fahr. v. HEYDEN, D. R. P. 184635; C. 1907 II, 434); durch Erhitzen mit Fettsäuren und fettsauren Salzen (erhalten z. B. durch Zusatz von Antimonoxyd, Quecksilberoxyd usw.) in Gegenwart von Halogeniden des Eisens, Kupfers oder Aluminiums (Chem. Fabr. v. H., D. R. P. 185933; C. 1907 II, 2000); durch Erhitzen mit Fettsäuren und Zinkehlorid in Gegenwart von anderen Metallsalzen (Halogeniden, Sulfaten usw.) oder in Gegenwart von Titan-, Vanadin-, Antimonoder Arsenverhindungen, oder in Gegenwart der fettsauren Salze des Magnesiums oder Aluminiums (Chem. Fabr. v. H., D. R. P. 187684, 189261, 194767; C. 1907 II, 2000; 1908 I. 74, 1345); durch Erhitzen mit Fettsäuren in Gegenwart von Zinksulfat, -phosphat oder anderen Zinksalzen starker Säuren (Chem. Fabr. v. H., D. R. P. 196017; C. 1908 I, 1436). — Bei der Behandlung von Pinenhydrochlorid mit Magnesium in Äther hei Gegenwart von etwas Äthylbromid entstehen eine Magnesiumverbindung $C_{10}H_{17}$ MgCl, etwas Hydrodicamphen $C_{20}H_{34}$ und geringe Mengen Camphen und Camphan (HESSE, B. 39, 1132; D. R. P. 193177, 200915; C. 1908 I, 686; II, 738; vgl. Housen, B. 38, 3799; 39, 1701). Wird die Magnesiumverbindung mit Wasser zersetzt, so entsteht Camphan. Behandelt man die äther. Lösung der Magnesiumverbindung zunächst mit trocknem Sauerstoff und zersetzt dann erst mit Wasser, so entsteht Borneol (Hesse, B. 39, 1128, 1151). Mit Schwefel reagiert die Magnesiumverbindung unter Bildung von Thioborneol (Borsche, Lange, B. 39, 2348; Houben, Doescher, Bildung von Camphan-sulfinsäure-(2) (Bo., La.; Hou., Doe.), mit CO₂ unter Bildung von Camphan-sulfinsäure-(2) (Bo., La.; Hou., Doe.), mit CO₂ unter Bildung von Camphan-carbonsäure-(2) (Syst. No. 894), Hydrodicamphen und Borneol (Hou., B. 38, 3799; 39, 1701), mit CS₂ unter Bildung von Camphandithiocarbonsäure C₁₀H₁₇·CS₂H (Hou., Doe., B. 39, 3505). Kocht man die aus Pinenhydrochlorid bereitete Magnesiumverbindung mit Ameisensäure-methylanilid in Äther, so entsteht beim Zersetzen mit Salzsäure Camphancarbonsäurealdehyd C₁₀H₁₇·CHO (Hou., Doe., B. 40, 4578)

Unterscheidung des Pinenhydrochlorids von Camphenhydrochlorid durch Kochen mit alkoh. Kalilauge und Bestimmung des abgespaltenen Chlorwasserstoffs: HESSE, B. 39, 1139. Verbindung C₁₀H₁₆Cl₂. B. Durch Einw. von Chlor auf festes Pinenhydrochlorid bis zur beginnenden Verflüssigung (PAPASOGLI, G. 6, 541; B. 10, 84). --- Krystalle (aus Alkohol). F: ca. 107°.

Verbindung $C_{10}H_{12}Cl_6$. B. Durch längere Einw. einer Mischung von verd. Salzsäure und Kaliumpermanganat auf Pinenhydrochlorid in Chloroform (Frankforter, Frark, Am. Soc. 28, 1463). — Krystalle (aus Alkohol). F: 173—174 0 (korr.). Löslich in Äther.

Verbindung C₁₀ H₁₁Cl₇. B. Durch Einw. von Chlor auf eine Chloroform-Lösung von Pinenhydrochlorid im direction Somenlicht (Frankforter, Frary, Am. Soc. 28, 1464).

- Krystalle (aus Alkohol). F: 218°.

Ver bindung $C_{10}H_3Cl_{10}$. B. Man läßt auf das in den Mutterlaugen der Verbindung $C_{10}H_{12}Cl_6$ (s. o.) bleibende Prod. weiter Chlor im Sonnenlicht einwirken (F., F., Am. Soc. 28, 1464). — Krystalle (aus Alkohol). F: 263—264°. Leicht löslich in Äther, CHCl₃ und CCl₄.

Sekundäre Nitroverbindung aus Pinenhydrochlorid C₁₀H₁₆O₂NCl. B. Neben isomeren primären und tertiären Nitroverbindungen durch wiederholte Einw. von Salpetersäure (D: 1,12) auf Pinenhydrochlorid bei 135—140° (Konowalow, Kikina, Ж. 34, 941; C. 1903 I, 512). — Krystalle (aus Alkohol). F: 136—142°.

Tertiäre Nitroverbindung aus Pinenhydrochlorid C₁₀H₁₆O₂NCl. B. Neben isomeren primären und sekundären Nitroverbindungen durch wiederholte Einw, von Salpetersäure (D: 1,12) auf Pinenhydrochlorid bei 135-140° (Konowalow, Kikina, Ж. 34, 942; ℓ . 1903 I, 512). — Krystalle (aus heißem Alkohol). F: 195-200°.

b) Isobornylchlorid, "Camphenhydrochlorid, Camphenchlorhydrat" (öfter fälschlich als "Bornylchlorid" bezeichnet) $C_{10}H_{17}Cl = CCCH_{3}$. Die meisten der als "Camphenhydrochlorid" beschriebenen Präparate sind vermutlich nicht völlig einheitlich (vgl. Wagner, Brykner, B. 32, 2325; Semmler, B. 33, 3428; Hesse, B. 39, 1136).

Isobornylchlorid existiert wie Bornylchlorid in einer rechtsdrehenden (l-Isobornylchlorid, konfigurativ dem l-Campher entsprechend), einer linksdrehenden (d-Isobornylchlorid) und einer inaktiven (dl-Isobornylchlorid) Form, die in folgendem nicht getrennt be-

handelt werden.

a) Präparate aus Camphen. B. Durch Einw. von Chlorwasserstoff auf Camphen in alkoh. (Berthelot, C. r. 55, 497) oder auch in äther. Lösung (RIBAN, A. ch. [5] 6, 363, 372, 385) unter Eiskühlung (KACHLER, SPITZER, A. 200, 345). Aus linksdrehendem Camphen entsteht rechtsdrehendes Isobornylchlorid und umgekehrt, aus inaktivem Camphen entsteht inaktives Chlorid (Berth., C. r. 55, 545; A. Spl. 2, 234; RIBAN). — Federförmige Krystalle (durch vorsichtige Sublimation in Chlorwasserstoffatmosphäre) (RIBAN). Riecht gewürzartig (KA., Sp.). F: 147° (RIBAN), 149-151° (aus chlorwasserstoffhaltigem Alkohol) (Йеусн-LER, B. 29, 697; Bl. [3] 15, 373), 1520 (aus chlorwasserstoffhaltigem Alkohol) (Jünger, EER, B. 29, 697; Bl. [5] 16, 575, 162 (aus chlorwasserstollnatigem Alkohol, 60 tracks, Klages, B. 29, 545), 155,5—156,5° (sublimiert) (Ka., Sp.); die Schmelztemp. wechselt sehr mit Darstellung und Behandlung; höchster beobachteter Schmelzpunkt: 165° (J \dot{v} , KL.), Sublimiert sehon bei gewöhnlicher Temp. (Ka., Sp.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, sehr leicht in Petroläther (Rey.) und in Äther (Ka., Sp.). Für ein rechtsdrehendes Isobornylchlorid (aus Camphen vom [α]₀: -51,04°) wurde gefunden [α]₀: +30,25° (RIBAN). — Durch Reduktion mit Natrium und Alkohol entsteht Camphan (Semmer, B. 33, 3429). Durch Einw. von Brom entsteht Camphendibromid (WAGNER, GODLEWSKI, B. 32, 2303 Anm.; vgl. Jü., Kl., B. 29, 545). Spaltet mit kaltem Wasser langsam, mit siedendem bei genügend langer Behandlung vollständig Chlorwasserstoff ab unter Bildung eines Camphens, das erheblich schwächer dreht als das zur Darstellung des Chlorids verwendete (RIBAN; KA., Sp.). Wird durch alkoh. Kalilauge rasch unter Bildung von Camphen zersetzt (RIBAN). Dagegen entsteht durch Behandeln mit Kalkmilch bei 50-80° Camphenhydrat (Syst. No. 508a) (Aschan, B. 41, 1092). Beim Kochen mit Eisessig erhält man Isobornylacetat (Jü., Kl.). Durch 10-stdg. Erwärmen mit Silberacetat und etwas Eisessig auf 70° im geschlossenen Rohr entstehen Camphen und Isobornylacetat (KA., Sp.; vgl. Wagner, Brykner, B. 32, 2303 Anm.). Gibt bei vorsichtigem Erhitzen mit Kaliumstearat ein Camphen, das ebenso stark dreht wie das Camphen, aus welchem das Camphenhydrochlorid dargestellt worden ist (Beath., C. r. 55, 545). Bei der Behandlung von Isobornylehlorid mit Magnesium in Äther bei Gegenwart von etwas Athylbromid entstehen eine Magnesiumverbindung C10H17 MgCl und Hydrodicamphen (HESSE, B. 39, 1133). Wird die Magnesiumverbindung mit Wasser zersetzt, so entsteht Camphan (HE., B. 39, 1134). Behandelt man die äther. Lösung der Magnesiumverbindung zunächst mit trocknem Sauerstoff und zersetzt dann erst mit Wasser, so entstehen hauptsächlich Borneol, daneben Isoborneol, ferner Hydrodicamphen, Camphen und

Camphan (He., B. 39, 1135, 1153). — Unterscheidung des Isobornylchlorids ("Camphenhydrochlorids") von Pinenhydrochlorid durch Kochen mit $^{1}/_{2}$ n-alkoh. Kalilauge: Hesse, B. 39, 1139.

- β) Präparate aus Borneol. Man fügt Borneol portionsweise unter Wasserkühlung zu überschüßigem Phosphorpentachlorid (Kachler, A. 197, 93), das vorteilhaft mit Petroläther überschichtet ist (Wallach, A. 230, 231). Aus rechtsdrehendem Borneol entsteht linksdrehendes Isobornylchlorid (K.). Krystalle (aus Alkohol + Äther). Geruch durchdringend, an Campher und Terpentinöl erinnernd (K.). F: 157° (159° korr.) (K.), 158° (aus chlorwasserstoffhaltigem Alkohol) (Reychler, B. 29, 698; Wagner, Brykner, B. 32, 2307). Verdunstet an der Luft merklich (K.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, sehr leicht in Äther (K.). Zersetzt sich beim Stehen (K.). Spaltet beim Erhitzen über den Schmelzpunkt HCl ab (K.). Verhält sich gegen Brom wie das Präparat aus Camphen (Jünger, Klages, B. 29, 545). Zersetzt sich beim Erwärmen mit 40 Tln. Wasser auf 90—95° in geschlossenem Rohr, ferner bei 20-stdg. Erwärmen mit verd. Katilauge oder mit Wasser und Magnesiumoxyd in Camphen und HCl (K.). Durch Kochen mit Eisessig entsteht Isobornylacetat (Jü., Kl., B. 29, 544), durch Erhitzen mit Anilin Camphen (Wallach).
- γ) Präparate aus Isoborneol. B. Durch Sättigen einer alkoh. Lösung von Isoborneol mit Chlorwasserstoff (Reychler, B. 29, 697; Bl. [3] 15, 373). Aus Isoborneol und Phosphorpentachlorid (JÜNGER, KLAGES, B. 29, 546). Krystalle (aus chlorwasserstoffhaltigem Alkohol), die dem Präparat aus Camphen + HCl völlig gleichen (R.). F: 150° bis 152° (R.), 157° (JÜ., Kl.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, sehr leicht in Petroläther (R.). Spaltet beim Erhitzen teilweise, beim Kochen mit Chinolin vollständig HCl ab unter Bildung von Camphen (JÜ., Kl.). Verhält sich gegen Brom und gegen Eisessig wie die Präparate aus Camphen und aus Borneol (JÜ., Kl.).

δ) Über Bildung von Isobornylchlorid aus Pinenhydrochlorid durch Erhitzen auf 250° in geschlossenem Rohr vgl. MARSH, GARDNER, Soc. 59, 730.

- 3-Chlor-1.7.7-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, 3-Chlor-camphan, Bornylenhydrochlorid $C_{10}H_{17}Cl=$ B. Durch Einw. von Chlorwasserstoff auf Bornylen in Alkohol (WAGNER, BRYKNER, 7K. 35, 535; Ch. Z. 27, 721). F: 138° bis $H_2C\cdot CH$ CHCl 139°. Durch AgNO3 in Alkohol wird das gesamte Chlor gefällt. Liefert bei 10-stdg. Erhitzen mit alkoh. Alkali auf 140—150° im Autoklaven neben anderen Produkten Isocyclen $C_{10}H_{16}$ (S. 165) und Camphen.
- 7¹-Chlor-1.7.7-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan (?), 8-Chlor-camphan (?), Dihydroteresantalylchlorid $C_{10}H_{17}Cl = B$. Aus Dihydroteresantalol $C_{10}H_{18}O$ (Syst. No. 508) und $C_{10}H_{18}O$ (Syst. No.
- 2.6-Dichlor-1.7.7-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan (?), 2.6-Dichlor-camphan (?), ("Tricyclendichlorid") $C_{10}H_{10}Cl_2=$ ClHC·C(CH₂)-CHCl B. Man gibt zu einer Emulsion von linksdrehendem Terpentinöl (Kp: 155,5-156,5°) in Wasser unterchlorige Säure, fügt K_2CO_3 | $C(CH_3)_2$ (?). hinzu, extrahiert mit Ather und destilliert im Dampfstrom; Ausbeute $12\,^0/_0$ des Pinens (GINSBERG, WAGNER, \mathcal{H} . 30, 679; C. 1899 I, 50). Monokline (WULFF, \mathcal{H} . 30, 680) Krystalle (aus Ligroin). F: 165-168°; sintert vorher. Sublimiert im Vakuum. Option

Verbindungen $C_{10}H_{16}Cl_2$, $C_{10}H_{12}Cl_6$, $C_{10}H_{11}Cl_7$ und $C_{10}H_8Cl_{10}$ aus Bornylchlorid, siehe bei Bornylchlorid, S. 96, 97.

- 2-Brom-1.7.7-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, 2-Brom- $H_2C \cdot C(CH_3)$ CHBr camphan $C_{10}H_{17}Br =$ Existiert wie 2-Chlor-camphan (S. 94) in 2 diastereoisomeren Formen (Bornylbromid und Isobornylbromid), deren jede der Theorie nach $H_2C \cdot CH$ CH_2 in einer rechtsdrehenden, einer linksdrehenden und einer inaktiven Form auftreten kann.
- a) Bornylbromid, Pinenhydrobromid, Pinenbromhydrat $C_{10}H_{17}Br = B$. Durch Einleiten von trocknem Bromwasserstoff in Pinen unter
 Kühlung (Wallach, A. 239, 7; vgl. Deville, A. ch. [2] 75, 44; $H_2C \cdot CH CH_3$.
 A. 37, 181; Papasogli, B. 10, 84). Aus linksdrehendem Terpentinöl erhält man linksdrehendes Bornylbromid; aus schwach rechtsdrehendem Terpentinöl wurde [wohl infolge der Anwesenheit des 1- β -Pinens im rechtsdrehenden Terpentinöl (Redaktion dieses Handbuches; vgl. Wallach, Terpene und Campher, 2. Aufl. [Leipzig 1914], S. 238 Anm.)] in-

aktives Bornylbromid erhalten. Vgl.: Pesci, G. 18, 223; Wallach, Conrady, A. 252, 156. — Bornylbromid ist dem Bornylchlorid sehr ähnlich (W., A. 239, 7). Der Schmelzpunkt des Bornylbromids wird durch geringe Beimengungen stark beeinflußt; gefunden wurde für Bornylbromid aus l-Pinen: 92° (W., C.), 87° (PE.), für Bornylbromid aus d-Pinen: 89° (W., C.), 91° (PE.). Siedet unter Zersetzung (W., A. 239, 7). [a]₀: —27,8° (aus l-Pinen) (PE.), —24,6° (W., C., A. 252, 156). — Durch Kochen mit Natriumacetat und Eisessig entsteht Camphen (W., A. 239, 7).

b) Isobornylbromid, "Camphenhydrobromid, Camphenbromhydrat" $C_{10}H_{17}Br = B$. Durch Einleiten von HBr in eine absolut alkoh. Camphenlösung (Semmler, B. 33, 3428). — Krystalle. F: 133°. — Bei der Einw. $H_2C \cdot CH_3 - CH_2$ von alkoh, Alkalien und bei der Behandlung mit Natrium und Alkohol entsteht Camphen.

2.6-Dibrom-1.77-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan (?), BrHC·C(CH₃)—CHBr 2.6-Dibrom-camphan (?), Pinendibromid C₁₀H₁₆Br₂ = B. Man versetzt eine trockne Lösung von 100 g Terpentinöl in 500 g Tetrachlorkohlenstoff unter starker Kühlung allmählender im Wasserbad ab, kocht mit der Siger alkoh. Kalilauge und destilliert mit Wasserdampf; das Pinendibromid bleibt größtenteils zurück, z. T. findet es sich in den hochsiedenden Anteilen des Destillats (Wallach, A. 264, 4). Entsteht auch, neben Cymol, durch Einw. von Brom auf Pinen in Gegenwart von Wasser und Destillation mit Wasserdampf (Genvresse, Favre, C. r. 137, 130). Man schüttelt Terpentinöl (Kp: 155°) unter Kühlung mit verd. wäßr. unterbromiger Säure (Wagner, Ginsberg, B. 29, 890). — Sechseckige Krystalle (aus Essigester oder Chloroform). F: 169° bis 170° (Wall.; Wag., Gl.), 167—168° (Ge., F.). Sublimiert leicht beim Erhitzen im Vakuum (Wall.). Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, leichter in warmem Essigester und in Chloroform (Wall.), ziemlich sehwer in Äther (Wag., Gl.). Optisch inaktiv (Wall.). — Bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol entsteht Camphan C₁₀H₁₈ (Semmler, B. 33, 3423), während mit Zinkstaub und Alkohol Tricyclen C₁₀H₁₆ gebildet wird (Godlewski, Wag., H. 29, 121; C. 1897 I, 1055). Behandelt man Pinendibromid zunächst längere Zeit in der Kälte bei Lichtabschluß, dann unter allmählicher Temperatursteigerung auf 50°, 80° und 100° mit Silberacetat in Eisessig, so entstehen als primäre Reaktionsprodukte inaktives Pinolhydrat und dessen Essigsäureester, als sekundäre Pinol und der Essigsäureester des Carveols (Godlewski, H. 37, 424; C. 1905 II, 483). Durch 2-stdg. Erhitzen von Pinendibromid mit Anilin auf 180° im geschlossenen Rohr entsteht p-Cymol (Wall.).

2-Jod-1.7.7-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, 2-Jod-camphan $C_{10}H_{17}Br=$ Existiert wie 2-Chlor-camphan (S. 94) in 2 diastereoisomeren Formen (Bornyljodid und Isobornyljodid), deren jede der Theorie nach in $H_2C\cdot CH_{--}CH_2$ einer rechtsdrehenden, einer linksdrehenden und einer inaktiven Form auftreten kann.

a) Bornyljodid, Pinenhydrojodid, Pinenjodhydrat $C_{10}H_{12}I =$

$$H_2C \cdot C(CH_3) - CHI$$

$$\begin{vmatrix} C(CH_3)_2 \\ H_2C \cdot CH - CH_2. \end{vmatrix}$$

 $C(CH_3)_2$

- a) Linksdrehendes Bornyljodid, 1-Bornyljodid, 1-Pinenhydrojodid. B. Man a) Linksdrehendes Bornyljodid, I-Bornyljodid, I-Pinenhydrojodid. B. Man sättigt linksdrehendes Terpentinöl (Kp: 155–156,5°) unter Eis-Kochsalz-Kühlung mit trocknem Jodwasserstoff (Wagner, Brykner, B. 32, 2310; vgl. Deville, A. ch. [2] 75, 48; A. 37, 184). Zur Reinigung kann man 10 Stdn. mit alkoh. Kalilauge im Wasserbad erwärmen, doch sinkt dabei die Drehung etwas (s. u.) (W., B., B. 32, 2312). — Farblose, in Kältemischung erstarrende Flüssigkeit. F: -3° (W., B., B. 32, 2311). Kp₁₅: 118–119°; Kp₁₁₋₅: 113–115° (W., B., B. 32, 2311); Kp₁₁: 110–112° (Aschan, A. 316, 239). D°: 1,4826; D°: 1,4635 (W., B., B. 32, 2311). [a]_D: -33,57° (mit wäßr. Kalilauge gereinigt, aus Terpentinöl vom [a]_D: -37,83°), -32,67° (mit alkoh. Kalilauge gereinigt, aus Terpentinöl vom [a]_D: -37,83°) (W., B., B. 32, 2312), -33,68° (durch wiederholte Wasserdampfdestillation gereinigt, aus Terpentinöl vom [a]_D: -41,98°) (A.). — Bei Lichtabschluß beständig (W., B., B. 32, 2311). Wird durch rauchende Salpetersäure schon bei -20° unter Jodabscheidung 32, 2311). Wird durch rauchende Salpetersäure schon bei -200 unter Jodabscheidung oxydiert; Kaliumpermanganat greift, selbst beim Erwärmen, nur sehr schwer an (W., B., B. 32, 2312). Durch Reduktion mit Zinkstaub, Jodwasserstoff und Eisessig entsteht Camphan (A.). Alkoh. Kalilauge wirkt bei 100° langsam unter Verringerung der Drehung ein (s. o.); durch 4-stdg. Erhitzen mit konz. alkoh. Kalilauge auf 170° im geschlossenen Gefäß entstehen Camphen und Bornylen (W., B., B. 33, 2122), während beim Erhitzen mit Kaliumphenolat auf 160—170° ausschließlich Camphen gebildet wird (W., B., B. 33, 2122). Durch alkoh. Silbernitrat wird das Jod schon bei Zimmertemperatur quantitativ gefällt (W., B., B. 32, 2312). Mit Silberacetat und Eisessig entstehen Camphen, Bornyl- und Isobornylacetat, inaktives a-Terpinyl-acetat und Dipenten (W., B., B. 32, 2313).
- β) Rechtsdrehendes Bornyljodid, d-Bornyljodid, d-Pinenhydrojodid. B. Durch Einleiten von trocknem Jodwasserstoff in rechtsdrehendes Terpentinöl (Kp: 155,5° bis 157°, [a]₀: +18,4°) unter Eis-Kochsalz-Kühlung (Aschan, A. 316, 234); Reinigung durch wiederholte Wasserdampfdestillation. — Wasserhelle, bald rötlich werdende Flüssigkeit, deren Geruch an Borneol erinnert. F: —3°. Kp₁₉: 120—122°; Kp₁₁: 110—112°. D³. 1,464. [a]₀: +16,020. — Durch Reduktion mit Zinkstaub, Jodwasserstoff und Eisessig entsteht Camphan.
- $\mathbf{H_2C\cdot C}\left(\mathbf{CH_3}\right)\mathbf{-CHI}$ b) Isobornyljodid, "Camphenhydrojodid, Camphenjodhydrat" $\mathrm{C_{10}H_{17}I} =$ Einheitlichkeit der Präparate fraglich.

a) Präparat von Wagner, Brykner, B. 32, 2320. B. Man sättigt feuchtes Isoborneol auf dem Wasserbad mit Jodwasserstoff. - Schweres Ol. - Wird durch alkoh. Kali schon bei gewöhnlicher Temp. unter Bildung von Camphen zersetzt.

β) Flüssiges Präparat von Zelinsky, Alexandrow, Ch. Z. 27, 1245. B. Aus Camphen oder dem Camphenhydrojodid vom F: 40° (s. u.) und Jodwasserstoffsäure bei 100°.

- $\mathbf{K}\mathbf{p_{14}}$: 115—116°, $\mathbf{D_{45}^{25}}$: 1,4533.

γ) Festes Präparat von Zelinsky, Alexandrow, Ch. Z. 27, 1245. B. Aus Camphen und Jodwasserstoff bei Zimmertemperatur. — Krystalle. F: 40°. Sehr leicht löslich in den gewöhnlichen Mitteln. — Geht mit Jodwasserstoff bei 100° in flüssiges Camphenhydrojodid über.

δ) Präparat von Kondakow, Lutschinin, Ch. Z. 25, 132. B. Aus Camphen $([a]_0:-10,5^0)$ und Jodwasserstoffsäure (bei -20^o gesättigt) bei Zimmertemperatur. – Krystalle. Schmilzt unscharf bei $48-55^o$. – Gibt mit alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad ein Camphen vom $[a]_0$: -5.92° .

2-Nitro-1.7.7-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, 2-Nitro- $\mathbf{H}_{2}\mathbf{C}\cdot\mathbf{C}(\mathbf{C}\mathbf{H}_{2})-\mathbf{C}\mathbf{H}\cdot\mathbf{NO}_{2}$. $\begin{array}{ll} \textbf{camphan} & C_{10}H_{17}O_2N \ = \end{array}$ $C(CH_3)_2$ B. Man versetzt 100 g 2-Brom-2-nitro-camphan (S. 101) in 250 cem Alkohol mit 20 g Kaliumhydroxyd in wenig Wasser und erhitzt H₂C·CH——CH₂ 8 Stdn. unter Rückfluß (Forster, Soc. 77, 256). Entsteht auch durch Einw. von Phenylhydrazin auf 2-Brom-2-nitro-camphan in wenig Äther (F., Soc. 81, 870). — Angenehm campherähnlich riechende, weiße Krystalle (aus Alkohol). F: 157° (F., Soc. 81, 870). Sehr leicht löslich in Äther, Chloroform, Benzol, kaum löslich in Wasser; unlöslich in kalter konz. Salpetersäure löslich in konz. Schwefelsäure, durch Wasser wieder fällbar (F., Soc. 77, 256). [a] $^{\infty}$: $+27.0^{\circ}$ (0.5021 g in 25 ccm Benzol), [a] $^{\infty}$: $+7.4^{\circ}$ (0.5043 g in 25 ccm absol. Alkohol (F., Soc. 81, 870). Absorptionsspektrum im Ultraviolett: Lowry, Desch, Soc. 95, 812. — Gibt in warmer alkoh. Lösung mit Aluminiumamalgam 2-Hydroxylamino-camphan (Syst. No. 1931) (F., Soc. 77 266). Beim Auflösen in heißen, wäßr. Alkalien entstehen die Salze des 2-Isonitro-camphans (s. u.) (F., Soc. 77, 257). Durch Kochen mit alkoh. Kalilauge wird Campher gebildet (F., Soc. 77, 257). Gibt die Liebermannsche Nitroso-Reaktion (F., Soc. 77, 257).

aci-2-Nitro-1.7.7-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, 2-Isonitro-camphan H₂C·C(CH₂)—C: N(OH): O B. Durch vorsichtiges Ansäuern einer Lösung von 2-Nitro-camphan (S. 100) in Kalilauge (Forster, Soc. 77, 258). — Weißer, an der Luft bläulich werdender Niederschlag. Schmilzt, rasch erhitzt, $C_{10}H_{17}O_2N =$

 $H_2C \cdot CH$ $--CH_2$ bei ca. 74° (F.). Sehr leicht löslich in organischen Mitteln, löslich in konz. Salpetersäure (F.). Dreht in alkoh. Lösung stark nach links: ein nicht völlig trocknes Pupprat zeigte [a]_b: -94,9° (F.). Absorptionsspektrum des Natriumsalzes in Alkohol: Lowry, Desch, Soc. 95, 812. — Wandelt sich in festem oder gelöstem Zustand rasch in die wahre Nitro-Form (S. 100) um. Gibt mit FeCl₃ tiefe Rotfärbung (F.). Zersetzt sich mit konz. Schwefelsäure (F.). KMnO4 oxydiert zu Campher (F.). Das Kaliumsalz gibt mit Chlor in wäßr. Lösung bezw. mit Kaliumhypobromit 2-Chlor- bezw. 2-Brom-2-nitro-camphan (s. u.) (F.). $- KC_{10}H_{16}O_2N$. Weiße Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol (F.). $[a]_n^{\text{R}}$: ca. -75.6° (0,2781 g in 25 ccm Alkohol) (F.).

Benzoyl-2-isonitro-camphan $C_{17}H_{21}O_3N=C_8H_{14}C_{CH_2}$. B. Aus Nitrocamphan, in Alkali gelöst, und Benzoylchlorid (Forster, Soc. 77, 261). — Dunkelgrünes viscoses Öl. $[a]_{11}^{n_1}:-19.3^{o}$ (0.4947 g in 25 ccm absol. Alkohol).

x-Nitro-1.7.7-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, sek. Nitro-camphan $C_{10}H_{17}O_2N$. B. Neben geringen Mengen tertiärer Nitroverbindung durch 24-30-stdg. Erhitzen von Camphan mit verd. Salpetersäure (D: 1,12) auf 140° im geschlossenen Rohr; wahrscheinlich Gemisch von 2 Isomeren (Konowalow, Kikina, Ж. 34, 938; C. 1903 I, 512). — F: 125-129°; nº: 1,49527. — Wird durch Zinkstaub und Essigsäure zum entsprechenden Amin reduziert. Mit Brom entsteht ein bei 158–172° schmelzendes Bromnitrocamphan $C_{10}H_{16}O_2NBr$.

2-Chlor-2-nitro-1.7.7-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, 2-Chlor-2-nitro-camphan H₂C·C(CH₃)-CCl·NO₂ B. Aus Campheroxim (15 g), in Kalilauge B. Aus Campheroxim (15 g), in Kalilauge suspendiert (30 g Ätzkali), mit Natriumhypochloritlösung (2 Liter von 0,4%), Gehalt an wirksamem Chlor) (FORSTER, Soc. 77, 263). Aus dem $C_{10}H_{16}O_{2}NCl =$ $\mathbf{H_2C \cdot CH} - \mathbf{CH_2}$

Samem Chiory (FORSTER, Soc. 77, 203). Aus dem Kaliumsalz des 2-Isonitro-camphans (s. o.) mit Chlorwasser (F.). — Sechsseitige Platten (aus Alkohol). F: 217° (F.). Flüchtig mit Wasserdampf (F.). Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in organischen Mitteln (F.). [a] in Alkohol: —53,1° (0,5095 g in 25 ccm), in Benzol: —71,9° (0,5096 g in 25 ccm) (F.). — Löst sich in kalter konz. Schwefelsäure unter Bildung von Chlor-p-cymol C₆H₃Cl²(CH₃)¹(C₃H₇)⁴ und einer bei ca. 230° schmelzenden Verbindung C₁₀H₁₄ONCl (F., ROBERTSON, Soc. 79, 1006).

Verbindung C₁₀H₁₄ONCl (F: ca. 230°). B. Neben Chlor-p-cymol durch Auflösen von 2-Chlor-2-nitro-camphan in konz. Schwefelsäure bei ca. 0° (Forster, Robertson, Soc. 79, 1006). — Prismen (aus Alkohol). Schwärzt sich bei 200° und schmilzt bei ca. 230° unter Gasentwicklung. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, sehr wenig in heißem Wasser. — Geht beim Kochen mit alkoh. Salzsäure in eine isomere Verbindung vom F: 2480 über. Gibt mit Hydroxylamin eine Verbindung C₁₀H₁₇O₂N₂Cl (s. u.).

Verbindung $C_{10}H_{12}O_2N_2Cl$. B. Aus der bei ca. 230° schmelzenden Verbindung $C_{10}H_{14}ONCl$ (s. c.) in absol. Alkohol mit salzsaurem Hydroxylamin und Soda (F., R., Soc. 78, 1008). - Platten aus Alkohol. Schmilzt bei 1870 unter Braunfärbung und Gasentwicklung. – Reduziert ammoniakalische AgNO₃-Lösung beim Erwärmen. Liefert ein Benzoylderivat [Nadeln (aus Alkohol); F: 1640].

Verbindung C₁₀H₁₄ONCl(F: 248°). B. Aus der bei ca. 230° schmelzenden Verbindung C₁₀H₁₄ONCl (s. o.) durch Kochen mit alkoh, Salzsäure (F., B., Soc. 79, 1007). — Nadeln (aus verd, Alkohol) oder sechsseitige Blättchen (aus Ligroin). — Gibt mit Benzoylchlorid nach Schotten-Baumann das Benzoylderivat C₁₇H₁₈O₂NCl (Blättchen aus Alkohol; F: 166°); bei kurzem Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,52) das Nitroderivat C₁H₁₃O₃N₂Cl (Prismen aus Alkohol; F: 71—72°; sehr leicht löglich in Benzol, Eisessig, heißem Alkohol, rehverin Wassen, sibt die Lyppmannysche Nitrogeoreaktien, liefert beim Erhitzen mit Natron. schwer in Wasser; gibt die Lebermannsche Nitrosoreaktion; liefert beim Erhitzen mit Natronlauge Isolauronolsäurenitril; regeneriert bei der Reduktion mit Zink und Salzsäure die Verbindung C₁₀H₁₄ONCl vom F: 2480).

Verbindungen C₁₀H₁₆O₂NCl aus Bornylchlorid s. bei Bornylchlorid, S. 97.

 ${\small 2-Brom-2-nitro-1.7.7-trimethyl-bicylo-[L2.2]-heptan,} \quad {\small 2-Brom-2-nitro-camphan}$ $\mathbf{H_2C \cdot C(CH_3) - CBr \cdot NO_2}$ B. Durch Einw. von Kaliumhypobromit-Lösung auf Campheroxim in ätzalkalischer Suspension unter Eiskühlung (Forster, Soc. 75, 1144). Auch aus 2-Isonitro-camphan (s. o.) in alkal.

Lösung mit KOBr (F., Soc. 77, 264). - Weiße farnkrautähnliche Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt bei 220° zu farbloser Flüssigkeit, die sich sofort unter Gasentwicklung rötet; flüchtig mit Wasserdampf; sehr leicht löslich in Benzol und Ligroin; [a]. —54,7° (Ö,2475 g in 25 cem absol. Alkohol); [a]5: —65,6° (0,5061 g in 25 cem Benzol) (F., Soc. 75, 1144).

— Durch Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig entsteht linksdrehendes Campheroxim (F., Soc. 75, 1145), mit Zinkstaub und Alkohol je nach den Bedingungen Campheroxim, rechtsdrehendes Bornylamin und 2-Hydroxyl-amino-camphan (F., Soc. 77, 264). Mit überschüssigem Phenylhydrazin wird 2-Nitro-camphan gebildet (F., Soc. 81, 870). Gibt mit konz. Schwefelsäure bei 0—10° eine bei 210—220° sich zersetzende Verbindung C₁₀H₁₄ONBr (s. u.) (F., Soc. 75, 1145) und Brom-p-cymol C₃H₃Br² (CH₃)¹(C₃H₇)⁴ (F., Robertson, Soc. 79, 1004). Gibt die Liebermannsche Nitrosoreaktion (F., Soc. 75, 1144). Beim Erhitzen mit Silbernitrat in absol.-alkoh. Lösung entsteht eine Nitroverbindung C₁₀H₄₈O₂N (,,Nitrocamphen", s. S. 166) (F., Soc. 79, 646).

Verbindung C₁₀H₁₄ ONBr (Zersetzungstemperatur ca. 210—220°). B. Neben Brompeymol C₆H₃Br²(CH₃)¹(C₃H₇)⁴ (Forster, Robertson, Soc. 79, 1004) aus 2-Brom-2-nitrocamphan mit konz. Schwefelsäure bei 0—10° (F., Soc. 75, 1145). — Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei ca. 210—220°; sublimiert beim Erhitzen auf dem Wasserbad in Nädelchen Zersetzt sich bei ca. 210–220°; sublimiert beim Erhitzen auf dem Wasserbad in Nädelchen (F., Soc. 75, 1146). Leicht löslich in Benzol und heißem Alkohol, schwer in kaltem Alkohol (F., Soc. 75, 1146). Optisch inaktiv (F., Soc. 75, 1146). Löslich in konz. Salpetersäure unter Zers. (F., R., Soc. 79, 1008). Verwandelt sich bei kurzem Kochen mit konz. Salzsäure in eine isomere Verbindung C₁₀H₁₄ONBr vom F. 240° (s. u.) (F., Soc. 75, 1146). Gibt beim Erhitzen mit Natronlauge Isolauronolsäurenitril (F., Soc. 75, 1147). Mit Hydroxylamin entsteht eine Verbindung C₁₀H₁₇O₂N₂Br (s. u.) (F., Soc. 79, 654).

Ver bindung C₁₀H₁₇O₂N₂Br. B. Aus der Verbindung C₁₀H₁₄ONBr (Zersetzungstemperatur ca. 210–220°) (s. o.) oder der isomeren Verbindung C₁₀H₁₄ONBr vom F: 240° (s. u.) in heißem Alkohol mit salzsaurem Hydroxylamin und Natriumcarbonat (Forster, Soc. 79, 654). — Rechteckige Blättehen (aus Alkohol). Schmilzt bei 197° zu gelber, bald braun werdender Flüssigkeit. Leicht löslich in Essigester, löslich in siedendem Wasser, schwer löslich in Äther, fast unlöslich in Ligroin. — Löslich in verd. Schwefelsäure, durch Alkalien wieder

löslich in Äther, fast unlöslich in Ligroin. - Löslich in verd. Schwefelsäure, durch Alkalien wieder iosnen in Ather, Jast unlöslich in Ligroin. — Löslich in verd. Schwefelsäure, durch Alkalien wieder fällbar. Reduziert ammoniakalische Silberlösung. Gibt mit KMn0 $_4$ in saurer Lösung eine Verbindung $C_{10}H_{14}O_2N_3$ (s. u.), beim Erhitzen mit Natronlauge eine Verbindung $C_{10}H_{14}O_2N_3$ (s. u.); mit salpetriger Säure entsteht die Verbindung $C_{10}H_{14}ONBr$ vom F: 240°. — Hydrochlorid, Nädelchen (aus heißem Wasser), zersetzt sich von ca. 230° ab. F: 245°. — 2 $C_{16}H_{17}O_2N_2Br+ H_2SO_4$. Blättchen (aus Wasser), Erweicht bei ca. 180°, schmilzt bei 255° unter Zers. — 2 $C_{16}H_{17}O_2N_2Br+2HCl+PtCl_4$. Blaßrote Nädelchen (aus salzsäurehaltigem Alkohol). F: 255° (Zers.), Schwer löslich in kaltem Alkohol. — Pikrat $C_{10}H_{17}O_2N_2Br+C_6H_3O_7N_8$. Schwefelgelbe rhomboederförmige Krystalle (aus Alkohol). F: ca. 190° (Zers.), — Diacetylderiyat $C_{14}H_{14}O_1N_3Br$ (?) entsteht beim Kochen mit Eisessig + Essigsäureanhydrid Prismen derivat $C_{14}H_{21}O_4N_bBr$ (?) entsteht beim Kochen mit Eisessig + Essigsäureanhydrid. Prismen (aus Alkohol). F: 139° . — Benzoylderivat $C_{17}H_{21}O_3N_2Br$. Prismen (aus Alkohol). Schmilzt bei 180° unter Braunfärbung und Gasentwicklung. — Carbamidsäure derivat $C_{11}H_{18}O_3N_3Br$. B. Aus dem Hydrochlorid und Kaliumcyanat. Nädelchen (aus Wasser). F: 139° (Zers.).

Kaum löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol.

Verbindung C₁₀H₁₆O₂N₂. B. Aus der Verbindung C₁₀H₁₇O₂N₂Br (s. o.) durch Erhitzen mit verd. Natronlauge (Forster, Soc. 79, 658). — Blättchen (aus Wasser), rhomboidische Platten (aus Alkohol). Erweicht bei ca. 170°, schmilzt bei 208° unter Gasentwicklung. Sehr leicht löslich in verd. Sodalösung und in verd. Mineralsäuren. Reduziert ammoniakalische Farbt sich verd. Sodalosung und in verd. Mineralsauren. Keduziert ammomakalische Silberlösung beim Erhitzen und entfärbt KMnO₄ in schwefelsaurer Lösung. FeCl₃ gibt bei Abwesenheit von HCl dunkelrote Färbung. Bromlösung wird nicht entfärbt. — 2 C₁₀H₁₆O₂N₂ + 2 HCl + P tCl₄. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Färbt sich bei 150° dunkelrot und verkohlt dann schnell. — Pikrat C₁₀H₁₆O₂N₂ + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln. F: 148° (Zers.). Ver bindung C₁₀H₁₄O₂NBr. B. Aus der Verbindung C₃₀H₁₇O₂N₂Br (s. o.) mit KMnO₄ in schwefelsaurer Lösung (Forster, Soc. 79, 657). — Krystallinisches Pulver (aus Alkohol). Färbt sich von ca. 200° ab dunkel, schmilzt bei 240° unter Gasentwicklung. Leicht löslich in Alkohol gelwer in heißem Wesser — Reim Erbitzen mit Natzenlauge entsteht des Nitril

in Alkohol, schwer in heißem Wasser. -- Beim Erhitzen mit Natronlauge entsteht das Nitril der Isolauronolsäure.

Verbindung C₁₀H₁₄ONBr vom F: 240°. B. Durch kurzes Kochen der isomeren Verbin-Verbindung C₁₀H₁₄ONBr vom F: 240°. B. Durch kurzes Kochen der isomeren Verbindung C₁₀H₁₄ONBr von der Zersetzungstemp. ca. 210–220° (s. o.) mit konz. Salzsäure (Forster, Soc. 75, 1146). Aus der Verbindung C₁₀H₁₇O₂N₂Br (s. o.) mit HNO₂ (F., Soc. 79, 657). — Nadeln (aus Wasser) oder sechsseitige Platten (aus Alkohol). Schmilzt unzersetzt bei 240° zu farbloser Flüssigkeit; verflüchtigt sich langsam bei 100° (F., Soc. 75, 1146). — Löslich in rauchender Salpetersäure; durch kurzes Erwärmen der Lösung entsteht eine Nitroverbindung C₁₀H₁₃O₃N₂Br (S. 103) (F., Robertson, Soc. 79, 1008). Beim Erhitzen mit Natronlauge entsteht Isolauronolsäurenitril (F., Soc. 75, 1147). Gibt mit Hydroxylamin die Verbindung C₁₀H₁₇O₂N₂Br (s. o.) (F., Soc. 79, 655). — Mit Benzoylchlorid entsteht die Benzoylverbindung C₁₇H₁₈O₂NBr (Schuppen aus Alkohol; F: 174—176°). Verbindung $C_{10}H_{13}O_3N_2Br$. B. Aus der Verbindung $C_{10}H_{14}ONBr$ vom F: 240° (S. 102) durch kurzes Erwärmen mit rauchender Salpetersäure (Forster, Robertson, Soc. 79, 1008). — Prismen (aus Alkohol). F: 103°. — Unlöslich in Sodalösung oder kaustischen Alkalien; heiße Natronlauge wirkt langsam ein unter Bildung von Isolauronolsäurenitril. Gibt die Liebermannsche Nitrosoreaktion.

2-Jod-2-nitro-1.7.7-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, 2-Jod-2-nitro-camphan Lösungen in Alkohol und Aceton zersetzen sich allmählich. Gibt die Liebermannsche Nitrosoreaktion.

- $\begin{array}{c|c} \mathbf{H_2C \cdot CH \cdot C(CH_3)_2} \\ & \mathbf{CH_2} \end{array}$ 29. 2.2.3-Trimethyl-bicyclo-Konfiguration und sterische Ein-[1.2.2]-heptan, Isohydrocamheitlichkeit der Präparate fragphen, Isocamphan C₁₀H₁₈ = lich. H₂C·CH·CH·CH₃
- a) Präparat von Sabatier, Senderens, C. r. 132, 1256; A. ch. [8] 4, 391. B. Durch Hydrierung von linksdrehendem Camphen (F: 41°) in Gegenwart von Nickel bei 165-175°. Kp: 164-1650 (korr.). D₀: 0,849.
- b) Präparat von Zelinsky, Ж. 36, 769. B. Durch Hydrierung von schwach rechtsdrehendem Camphen (F: 49-502) nach Sabatier-Senderens. F: 60-61°. Schwach rechtsdrehend.
- c) Präparat von Vavon, C. r. 149, 998. B. Durch Schütteln einer äther. Lösung von Camphen (F: 55°, [a]₀: -80°) mit Platinschwarz in einer Wasserstoffatmosphäre. Im Aussehen dem Camphen ähnlich. F: gegen 87°.
 d) Präparat von Semmler, B. 33, 776. B. Entsteht neben etwas Camphen durch
- 1 /₂-stdg, Erhitzen von Isoborneol mit Zinkstaub auf ca. 220° im geschlossenen Rohr. Farnkrautblätterähnliche Krystallaggregate (aus 95° /₀ igem Alkohol). F: 85°. Kp: 162°.
- 3¹-Chlor-2.2.3-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptan, 3¹-Chlor-isocamphan, Campheni-H₂C-CH-C(CH₃)₂ B. Durch Einw. von PCl₅ auf Camphenilylalkohol hlorid CH_2 in Petroläther (SEMMLER, B. 42, 964). Kp₁₀: CH_2 83-85°. D²⁰: 0,9909. n_p: 1,4862. Liefert bei der lylchlorid $C_{10}H_{17}Cl =$ $\mathbf{H_2C-CH-CH\cdot CH_2Cl}$ Reduktion mit Natrium und Alkohol ein Gemisch von Camphen mit wenig Isocamphan.
 - 30. Verbindungen von ungewisser Konstitution, die entweder als Derivate des Camphans $\mathbf{H}_{2}\mathbf{C}\cdot\mathbf{CH}-\mathbf{C}(\mathbf{CH}_{3})_{2}$

 $H_2C \cdot C(CH_3) - CH_2$ $C_{10}H_{18} = \begin{array}{c|c} C(CH_3) - CH_2 \\ C(CH_3)_2 \\ H_2C \cdot CH - CH_2 \end{array}$ $\begin{array}{ccc} \text{oder als solche eines} & \text{C}_{10}\text{H}_{13} = & \dot{\text{CH}}_2 \\ \textbf{H}_2\text{C}\cdot\dot{\text{CH}} + \dot{\text{CH}}\cdot\dot{\text{CH}}_3 \end{array}$

aufzufassen sind.

Verbindung $C_{10}H_{15}Cl_2$ vom F: 160—163°, "a-Chlorcamphenhydrochlorid". B. Scheidet sieh krystallinisch ab, wenn man Campher mit $1^1/_4$ Mol.-Gew. PCl₅ versetzt und das Gemisch 5 Wochen bei niedriger Temp. stehen läßt (Bredt, Rochussen, Monheim, A. 314, 384). Auch aus dem nach 7-8-tägigem Stehen von Campher mit 11/2 Gewichtsteilen PCl₅ und Zers. mit Eiswasser erhältlichen Rohprodukt (vgl. auch Spitzer, A. 196, 262) durch fraktionierte Krystallisation aus Petroläther (MARSH, GARDNER, Soc. 71, 288). - Krystalle (aus Ather) (Ma., Ga.); Säulen (aus 4 Tln. absol. Alkohol) (Br., Ro., Mo.). Rhombisch bisphenoidisch (MIERS, BOWMAN, Soc. 71, 293; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 718). Entwickelt von 158° ab HCl (Br., Ro., Mo.) und schmilzt unscharf bei 160—163° (Br., Ro., Mo.), 165° (Ma., Ga.). Verdampft bei 100° langsam (Ma., Ga.). Schwer löslich in kaltem, gut in heißem Petroläther (Ma., Ga.). [α]₀: $-27,7^{\circ}$ (in Chloroform) (Ma., Ga.). Beim Kochen mit Zinkstaub und Eisessig entsteht linksdrehendes Chlorcamphen (Ma., Ga.). Durch 22-stdg. Schütteln mit 10 Tln. 90% iger Schwefelsäure werden Carvenon und eine isomere Verbindung C10H16Cl2 vom F: 187-1880 erhalten (Br., Ro., Mo.).

Verbindung $C_{10}H_{16}Cl_2$ vom $F:157-158^0$, " β -Chlorcamphenhydrochlorid" (wahrscheinlich Gemisch von Isomeren). B. Ist das Hauptprodukt der Einw. von PCl_5 auf Campher und scheidet sich bei Behandlung des nach Abtrennung der Verbindung C₁₆H₁₆Cl₂ vom F: 160-163° (s. o.) verbliebenen flüssigen Gemisches mit Eiswasser ab (Bredt, Rochussen, MONHEIM, A. 314, 385). Ist von der bei 160-163° schmelzenden Verbindung auch mittels Petroläthers treunbar (MARSH, GARDNER, Soc. 71, 288). — Krystalle (aus Alkohol). Leicht

löslich in kaltem Petroläther (Ma., Ga.). Schwächer linksdrehend als die Verbindung vom F: $160-163^{\circ}$ (Ma., Ga.). — Spaltet beim Stehen langsam HCl ab (Ma., Ga.). Ebenso erfolgt bei der Destillation Abspaltung von HCl unter Ansteigen der Linksdrehung (Ma., Ga.). Gibt bei wiederholtem Kochen mit Zinkstaub und Eisessig linksdrehendes Chlorcamphen (Ma., Ga.). Durch $5^{1}/_{2}$ -stdg. Schütteln mit $90^{\circ}/_{0}$ iger Schwefelsäure entstehen Carvenon und eine isomere Verbindung $C_{10}H_{16}Cl_{2}$ vom F: $187-188^{\circ}$ (s. u.).

Verbindung $C_{10}H_{16}Cl_2$ vom F: 187—188°. B. Neben Carvenon aus den isomeren Verbindungen $C_{10}H_{16}Cl_2$ vom F: 160—163° bezw. 157—158° (S. 103) durch Schütteln mit 90°/ $_0$ iger Schwefelsäure (Bredt, Rochussen, Monheim, A. 314, 386). — Krystalle (aus Alkohol). — Bei 12-stdg. Rühren mit 90°/ $_0$ iger Schwefelsäure, zweckmäßig unter Zusatz von etwas Petroläther, erfolgt vollständige Zers. in Carvenon und HCl.

Verbindung $C_{10}H_{16}Cl_2$ vom F: 139—140°. B. Neben anderen Produkten durch Einw. von unterchloriger Säure auf Camphen; man kocht den durch Vakuum-Destillation abgetrennten festen Teil der Reaktionsprodukte mit $20\,^{\circ}/_{\circ}$ iger Kalilauge, wobei die Verbindung unverändert bleibt (SŁAWIŃSKI, C. 1906 I, 137). — F: 139—140°. Schwer löslich in Methylalkohol. — Gibt mit Silberacetat bei Zimmertemp. ein Acetat $C_{12}H_{19}O_2Cl$ (Syst. No. 508).

Verbindung $C_{10}H_{15}Cl_3$, "Camphentrichlorid". B. Durch Einw. von Chlor auf Camphen in kaltem Eisessig (Semmler, B. 35, 1020). — Erstarrungspunkt: 135°. Kp₁₀: 130—135°.

Verbindung C₁₀H₁₆Br₂. B. Aus der Verbindung C₁₀H₁₄Br₄ vom F: 168° (s. u.; vgl. Marsh, Gardner, Soc. 71, 285) mit Zinn und Salzsäure oder mit Natriumamalgam und Wasser (de la Royère, Bull. Acad. roy. Belgique [3] 9, 567; J. 1885, 763). — Schwach terpentinöjähnlich riechende Tafeln (aus Eisessig). F: 55,5°. Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol, CS₂, Essigester. — Zersetzt sich bei höherer Temp. unter Entwicklung von HBr. Gibt mit Brom in Chloroform ein Produkt der Zusammensetzung C₁₀H₁₄Br₄.

Verbindung C₁₀H₁₄Br₄ vom F: 168°, "a. Tribromcamphenhydrobromid". B. Neben geringen Mengen eines Isomeren vom F: 143–144° (s. u.) durch allmähliches Eintragen von I Mol. Gew. Brom in ein Gemisch von I Mol. Gew. Campher mit I Mol. Gew. PCl₃ oder von I Mol. Gew. PCl₃ und 3 Mol. Gew. Brom (De La Royère, Bull. Acad. roy. Belgique [3] 4, 215; Bl. [2] 38, 579). Aus I Mol. Gew. Borneol, I Mol. Gew. PCl₃ und 4 Mol. Gew. Brom unter Kühlung (Marsh, Garder, Soc. 71, 286). — Aus der Verbindung C₁₀H₁₆Br₂ vom F: 55,5° (s. o.) und Brom in Chloroform (De La R., Bull. Acad. roy. Belgique [3] 9, 568; J. 1885, 763). — Trikline (Miers, Bowman, Soc. 71, 293; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 719) Krystalle (aus Ather) (Ma., G.); schwach nach Terpentinol riechende, rhombenförmige Blättchen (aus Chloroform) (De La R., Bull. Acad. roy. Belgique [3] 4, 217). Schmilzt bei langsamem Erhitzen bei 168° unter Zers, bei raschem Erhitzen erst bei 173° (Ma., G.). Schwer löslich in heißem Ligroin (Ma., G.) und Alkohol, löslich in Benzol, Äther, Essigester, leicht löslich in Chloroform (De La R., Bull. Acad. roy. Belgique [3] 4, 217). D¹⁵: 2,20421 (De La R., Bull. Acad. roy. Belgique [3] 10, 762). [a]^{3,5}: +89,37° (in Chloroform, c = 7,8) (De La R., Bull. Acad. roy. Belgique [3] 10, 762). [a]^{3,5}: +89,37° (in Chloroform, c = 7,8) (De La R., Bull. Acad. roy. Belgique [3] 10, 762). [a]^{3,5}: +89,37° (in Chloroform, c = 7,8) (De La R., Bull. Acad. roy. Belgique [3] 10, 762). [a]^{3,5}: +89,37° (in Chloroform, c = 7,8) (De La R., Bull. Acad. roy. Belgique [3] 10, 762). [a]^{3,5}: 90,30° (Präparat aus Campher, in Chloroform), +91° (Präparat aus Borneol, in Chloroform) (Ma., G.). — Gibt mit Zinn und Salzsaure oder mit Natriumamalgam und Wasser die Verbindung C₁₀H₁₆Br₂ (s. o.) (De La R., Bull. Acad. roy. Belgique [3] 13, 133, 13, 131, 131; J. 1887, 756). Wird durch ½-stdg. Erhitzen auf 165–175° im luftverdünnten Raum (De La R., Bull. Acad. roy. Belgique [3] 13, 130; J. 1887, 755) sowie durch Kochen mit überschüssiger alkoh. Kalilauge ode

Verbindung C₁₀H₁₄Br₄ vom F: 143—144°, "β-Tribromcamphenhydrobromid". B. Neben der als Hauptprodukt entstehenden isomeren Verbindung vom F: 168° (s. o.) durch Einw. von PCl₃ und Brom auf Campher; Trennung durch Krystallisation aus Ligroin, in welchem die bei 168° schmelzende Verbindung viel schwerer löslich ist (Marsh, Garder, Soc. 71, 285; vgl. de la Royère, Bull. Acad. roy. Belgique [3] 10, 760; J. 1885, 764). — Rhombische (Miers, Bowman, Soc. 71, 294; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 719) Tafeln (aus Ather). D¹6 (eines anscheinend nicht völlig reinen Präparats): 1,93711 (de la R., Bull.

Acad. roy. Belgique [3] 10, 762; J. 1885, 765). In Ligroin (MA., G.), Äther und Chloroform bedeutend löslicher als das Isomere vom F; 168° (DE LA R., Bull. Acad. roy. Belgique [3] 10, 763). [a],: + 7,6° (in Chloroform) (MA., G.). — Gibt mit Natriummethylat das gleiche Tribromcamphen wie die isomere Verbindung vom F: 168° (MA., G.). Verhalten beim Erhitzen auf 165—175°, gegen Chlor, reduziertes Silber, alkoholische Kalilauge, alkoholisches Ammoniak und Silbernitrat: DE LA R., Bull. Acad. roy. Belgique [3] 10, 764; 13, 124; J. 1885, 765; 1887, 755.

Verbindung $C_{10}H_{12}Cl_2Br_4$ (Einheitlichkeit fraglich). B. Aus der hochschmelzenden Verbindung $C_{10}H_{14}Br_4$ (S. 104) und Chlor in kaltem Tetrachlorkohlenstoff bei Gegenwart von etwas Jod (DE LA ROYERE, Bull. Acad. roy. Belgique [3] 13, 131; J. 1887, 756). — Gelbliche Kryställchen (aus Alkohol). Erweicht gegen 75°, schmilzt gegen 85—86°, zersetzt sich bei höherer Temp. unter Entwicklung von HCl und HBr.

Verbindung $C_{10}H_{16}O_2NBr = C_{10}H_{16}Br(NO_2)$. B. Durch Einw. von rauchender Bromwasserstoffsäure auf das aus 2-Brom-2-nitro-camphan (aus Campheroxim) mit alkoh. Silbernitrat entstehende "Nitrocamphen" $C_{10}H_{15}O_2N$ (S. 166) (Forster, Soc. 79, 647). — Nadeln (aus Alkohol). F: 178° (Gasentwicklung). [a];: +3.7° (0.5089 g in 25 ccm Benzol). — Löst sich unverändert in konz. Schwefelsäure. Gibt die Liebermannsche Nitrosoreaktion.

Verbindung $C_{10}H_{15}O_2NBr_2 = C_{10}H_{15}Br_2(NO_2)$. B. Durch Einw. von Brom in Chloroform auf das aus 2-Brom-2-nitro-camphan (aus Campheroxim) mit alkoh. Silbernitrat entstehende "Nitrocamphen" $C_{10}H_{15}O_2N$ (S. 166) (Forster, Soc. 79, 648). — Nadeln (aus Alkohol). F: 195° (Gasentwicklung). Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Alkohol. [a_{10}^{10} : +4.2° (0,4942 g in 25 ccm Benzol). — Gibt die Liebermannsche Reaktion erst bei längerem Erhitzen.

Verbindung $C_{10}H_{16}O_2NI = C_{10}H_{16}I(NO_2)$. B. Durch 2-stdg. Einw. rauchender Jodwasserstoffsäure (D: 1,94) auf das aus 2-Brom-2-nitro-camphan (aus Campheroxim) mit alkoh. Silbernitrat entstehende "Nitrocamphen" $C_{10}H_{15}O_2N$ (S. 166) (F., Soc. 79, 649). — Blättchen; Platten (aus Alkohol). F: 118°. Leicht löslich in Benzol und Essigester. schwer in Alkohol. [a]; —35,1° (0,3557 g in 25 ccm absol. Alkohol); [a]; —29,4° (0,3676 g in 25 ccm Benzol). Die Lösungen in organischen Lösungsmitteln zersetzen sich leicht; die Lösung in Benzol färbt sich schnell violett. Gibt die Liebermannsche Nitrosoreaktion.

31. Derivate von (bisher als solchen nicht dargestellten) Kohlenwasserstoffen $C_{10}H_{18}$, die mit Fenchon in Beziehung stehen.

Verbindungen C₁₀H₁₇Cl.

Über Produkte der Zusammensetzung C₁₀H₁₇Cl (Fenchylchloride), entstanden durch Einw. von PCl₅ oder von HCl auf Fenchylalkohole, vgl.: WALLACH, A. 263, 148; 302, 375; 315, 280; 362, 181 Anm.; BOUCHARDAT, LAFONT, C. r. 126, 756; BERTRAM, HELLE, J. pr. [2] 61, 299; KONDAKOW, LUTSCHININ, J. pr. [2] 62, 5; K., SCHINDELMEISER, J. pr. [2] 68, 105; K., J. pr. [2] 79, 271. — Über Produkte der Zusammensetzung C₁₀H₁₇Cl (Fenchenhydrochloride), erhalten durch Addition von HCl an Fenchene, vgl. K., Lu., J. pr. [2] 62, 15.

 β -Pinolen-hydrochlorid $C_{10}H_{17}Cl.$ B. Aus β -Pinolen (S. 165) in ather. Lösung und Chlorwasserstoff bei -15° (Aschan, C. 1909 II, 26). - F: 27,5–29°. — Liefert mit Anilin Isopinen.

Isopinen-hydrochlorid C₁₀H₁₇Cl. B. Aus Isopinen (S. 164) in äther. Lösung und Chlorwasserstoff bei —15° (Aschan, C. 1909 II, 26; vgl. A., B. 40, 2751). — F: 35,8—36°. — Dissoziiert leicht. Liefert mit Anilin Isopinen.

"a-Chlorfenchenhydrochlorid" $C_{10}H_{15}Cl_2$. (Nicht rein isoliert.) B. Neben " β -Chlorfenchenhydrochlorid" (s. u.) und anderen Produkten durch 6-wöchiges Stehen einer Mischung von $50\,\mathrm{g}$ d-Fenchon und $200\,\mathrm{g}$ PCl $_5$ bei $35-40^\circ$ (Gardner, Cockburn, Soc. 73, 704). — Spaltet beim Destillieren mit Dampf oder kurzem Erhitzen mit Anilin auf 100° HCl ab unter Bildung von Chlorfenchen $C_{10}H_{15}Cl$ (S. 165).

" β -Chlorfenchenhydrochlorid" $C_{10}H_{16}Cl_2$. B. s. oben. — Kp₁₆: $105-110^{\circ}$ (C., C., Soc. 73, 705). — Beständig bei kurzem Erwärmen mit Anilin auf 100° . Durch 36-stdg. Kochen mit Zinkstaub und Eisessig entsteht das gleiche Chlorfenchen wie aus der α -Verbindung (s. o.).

Verbindungen $C_{10}H_{17}Br$.

Über ein Prod. der Zusammensetzung C₁₀H₁₇Br (Fenchylbromid), entstanden durch Einw. von HBr auf Dl-Fenchylalkohol, vgl. Kondakow, Lutschinin, J. pr. [2] **62**, 18. Über ein Prod. der Zusammensetzung C₁₀H₁₇Br (Fenchenhydrobromid), entstanden durch Addition von HBr an ein Fenchen, vgl. Kondakow, Lutschinin, J. pr. [2] **62**, 21.

Fenchendibromid $C_{10}H_{16}Br_2$. In einer rechtsdrehenden, einer linksdrehenden und einer inaktiven Form bekannt.

a) Rechtsdrehende Form. B. Neben flüssigen Produkten aus Dl-Fenchen und Brom in Eisessig (Wallach, Virck, C. 1908 I, 2167; A. 362, 182; vgl. auch Kondakow, J. pr. [2] 79, 277). — Farblose Tafeln (aus Alkohol und Essigester). F: 87—88° (W., V.). [a]!: +42,83° (in Essigester; p = 3,564).
b) Linksdrehende Form. B. Aus Ld-Fenchen und Brom (WALLACH, VIRCK, A.

362, 199), — **F**: 87—88°.

c) Inaktive Form. B. Aus gleichen Teilen der aktiven Formen (Wallach, Virck, A. 362, 200). — F: 62°.

Verbindung $C_{10}H_{15}Br_8$. Über ein Prod. $C_{10}H_{16}Br_3$ (Tribromfenchan), entstanden durch Einw. von Brom in PCl_3 auf Fenchon, vgl. CZERNY, B. 33, 2293.

Verbindung C₁₀H₁₇I. Uher ein Prod. C₁₀H₁₇I (Fenchyljodid), entstanden durch Einw. von HI auf Fenchylalkohol, vgl. Kondakow, Lutschinin, Ch. Z. 25, 132.

- Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{18}$ von unbekannter Konstitution, Cyclolinaloolen. B. Durch ¹/₄-stdg. Erwärmen von Linaloolen (Bd. I, S. 261) mit konz. Schwefelsäure auf 100° (SEMMLER, B. 27, 2521). — Kp: 165—167°. D¹⁷: 0,8112. n₀: 1,4602.
- 33. Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{18}$ von unbekannter Konstitution. B. Entsteht neben einem Alkohol $C_{10}H_{20}O$ (Syst. No. 503) beim Kochen einer wäßr. Lösung von salzsaurem 1¹-Amino-1.1.2.2.3-pentamethyl-cyclopentan (aus Campholsäurenitril mit Natrium und Alkohol; Syst. No. 1594) mit AgNO₂ (Errera, G. 22 II, 114). Flüssig. Kp: 160° bis 165°.
- 34. Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{18}$ von unbekannter Konstitution. B. Aus dem durch Reduktion des Oxim des Isocamphers entstehenden Amin $C_{10}H_{37}N$ (Syst. No. 1594) durch Destillation seines Phosphats (Spica, G. 31 II, 288). Kp: $169-171^{\circ}$.

35. Firpendihydrid, Dihydrofirpen C₁₀H₁₈.

Firpenhydrochlorid C₁₀H₁₇Cl. B. Aus Firpen (S. 165) und Chlorwasserstoff in Chloroform (Frankforter, Frary, Am. Soc. 28, 1465). — Krystalle (aus Alkohol). F: 130-131°. Unterscheidet sich von Pinenhydrochlorid durch größere Flüchtigkeit und größere Löslichkeit in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. — Bei der Einw. von Chlor gibt es Dichlorfirpenhydrochlorid.

Diehlorfirpenhydrochlorid $C_{10}H_{15}Cl_3$. B. Durch Einw. von Chlor auf Firpenhydrochlorid (Frankforter, Frary, Am. Soc. 28, 1466). — Ist schwerer flüchtig und in Alkohol schwerer löslich als Firpenhydrochlorid.

Firpenhydrobromid C₁₀H₁₇Br. B. Durch Einleiten von HBr in eine Chloroformlösung von Firpen (S. 165) (F., F., Am. Soc. 28, 1466). — Gefiederte Krystalle (aus Alkohol), die leicht in eine gummiartige Masse übergehen. F: 102°. Sehr flüchtig, riecht ausgesprochen nach Campher. Lössich in den gebräuchlichen organischen Mitteln.

- 36. Dihydrotanaceten $C_{10}H_{18}$ (nicht einheitlich). B. Man führt Tanacetylalkohol mit PCl_5 in das Chlorid $C_{10}H_{17}Cl$ über und reduziert dieses mit Natrium und Alkohol in der Kälte (Semmler, B. 36, 1037). Kp: 164—166°. D^{20} : 0,810. n_0 : 1,451.
 - Salven C₁₆H₁₈ s. bei Salveiöl, Syst. No. 4728.
 - 38. Dekanaphthylene C₁₀H₁₈ aus Chlor-a-dekanaphthen s. bei diesem (S. 56).
- 39. Dekanaphthylene $C_{10}H_{18}$ aus chloriertem β -Dekanaphthen s. S. 56 bei β -Dekanaphthen und Syst. No. 503 bei tert. β -Dekanaphthenalkohol.
- 40. Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{18}$ von unbekannter Konstitution aus Tetraäthyläthylenglykol s. Bd. I, S. 496.

9. Kohlenwasserstoffe $C_{11}H_{20}$.

- 1. Kohlenwasserstoff $C_{11}H_{20}$ aus Isobutyl-cyclohexyl-carbinol C_6H_{11} ·CH: $CH\cdot CH(CH_3)_2$ oder C_6H_{10} : $CH\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$ oder Gemisch beider. B. Durch Erhitzen von Isobutyleyclohexylearbinol mit Zinkchlorid (Sabatier, Mailhe, C. τ . 139, 344; Bl. [3] 33, 78; A. ch. [8] 10, 538). — Flüssig. Kp_{20} : 95°. D_0^0 : 0,845; D_1^{12} : 0,834. n_1^{12} : 1,467.
- 2. Kohlenwasserstoff $C_{11}H_{20}$ aus 1-Isoamyl-cyclohexanol-(1) $H_2C \subset CH_2 \cdot CH_$ Gemisch beider. B. Aus 1-Isoamyl-cyclohexanol-(1) durch Erhitzen mit Zinkchlorid auf

160° oder durch Einw. von Essigsäureanhydrid oder Phenylisocyanat (Sabatier, Mailhe, C. r. 138, 1323; Bl. [3] 33, 76; A. ch. [8] 10, 546). — Flüssig. Kp_{760} : 194°. $D_0°$: 0,856; D_i^{tr} : 0.846. n_1^{tr} : 1.463.

- 3. 1-Methyl-3-[3²-metho-propyl]-cyclohexen-(4 oder 5) $C_{11}H_{20} = H_2C \xrightarrow{CH(CH_3) \cdot CH_3} CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $HC \xrightarrow{CH(CH_3) \cdot CH_2} CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ oder $G_{CH} \xrightarrow{CH} CH_2 \cdot$
- 2-Chlor-1.2-dimethyl-4-methoäthenyl-cyclohexan $C_{11}H_{19}Cl = (CH_3)_gC_gH_gCl \cdot C(CH_3):CH_2$. B. Durch Einw. von PCl₅ auf 1.2-Dimethyl-4-methoäthenyl-cyclohexanol-(2) (erhalten aus linksdrehendem Dihydrocarvon) in Petroläther (Rupe, Emmerich, B. 41, 1401). Flüssigkeit von stechendem Geruch. Kp₁₀: $105-108^{\circ}$. Färbt sich an der Luft gelb. Beim Erhitzen mit Chinolin entsteht ein linksdrehender Kohlenwasserstoff $C_{11}H_{18}$ (S. 167—168).
- 5. Homocarvomenthen $C_{11}H_{20}$. Struktur des Kohlenstoffskeletts: C-C C B. Durch Erhitzen der Säure $C_{12}H_{20}O_2$ (Syst. No. 894), deren Ester C-C . aus Carvomentholessigsäureäthylester durch KHSO₄ entsteht, im C C Einschlußrohr (Wallach, A. 323, 155; W., Thölke, C. 1902 I, 1294). Kp: 194—196°. D^{20} : 0,8300. n_2^{20} : 1,4619.
- 6. Homomenthen $C_{11}H_{20}$. Struktur des Kohlenstoffskeletts: C-C C B. Aus der Säure $C_{12}H_{20}O_2$ (Syst. No. 894), deren Ester aus C-C C Meutholessigsäureäthylester durch Erhitzen mit KHSO₄ entsteht, C-C-C C beim Erhitzen im Einschlußrohr auf 270—280 $^{\circ}$ (Wallach, A. 323, 153; W., Thölke, C. 1902 I, 1294). Kp: 186—187 $^{\circ}$. D^{23} : 0,8215. n_B^{23} : 1,4579. Liefert bei der Oxydation kein Menthon.
- 7. Kohlenwasserstoff $C_{11}H_{20}$ aus Menthon. Struktur des Kohlenstoffskeletts: C-C C B. Aus Menthon und Methylmagnesiumjodid (Grignard, C. 1901 II, C-C C C 1,46510. Kp₁₀: 72-74°. D°: 0,8452; D₄^{19,8}: 0,8371. n_D^{19,8}:
- 8. Kohlenwasserstoff $C_{11}H_{20}$ aus 1.5-Dimethyl-2-methodithyl-cyclohexanol-(1). Struktur des Kohlenstoffskeletts: C-C . B. Durch Erhitzen von rechtsdrehendem 1.5-Dimethyl-2-methodithyl-cyclohexanol-(1) (Syst. No. 504) mit Oxalsäure (Zelinsky, Zelikow, B. 34, 3256). Kp₇₅₃: 180—182°. D_{7}^{∞} : 0,8192. n_{5}^{∞} : 1,4561. $[a]_{5}$: +88,53°.
- 9. 1.5-Dimethyl-2-methoäthenyl-cyclohexan $C_{11}H_{20}=CH_3\cdot HC < \stackrel{CH_2}{\subset} \stackrel{CH_2}{\to} CH(CH_3) > CH \cdot C < \stackrel{CH_2}{\subset} \stackrel{CH_2}{\to} .$
- 1-Chlor-1.5-dimethyl-2-methoäthenyl-cyclohexan $C_{11}H_{18}Cl = (CH_{2})_{2}C_{6}H_{8}Cl \cdot C(CH_{3})$: CH_{2} . B. Durch Einw. von PCl₈ auf 1.5-Dimethyl-2-methoäthenyl-cyclohexanol-(1) (Syst. No. 509) (Rupe, Ebert, B. 41, 2069; E., C. 1909 I, 21). Leicht bewegliche Flüssigkeit von angenehmem schwachen Geruch. Kp_{10} : $92-93^{\circ}$. Verändert sich beim Außewahren. Liefert beim Kochen mit Kaliumacetat und Alkohol einen Kohlenwasserstoff $C_{11}H_{18}$ (S. 168, No. 10).
- 10. 1.3-Dimethyl-bicyclo-[1.3.3]-nonan $C_{11}H_{20} = H_2C-C(CH_3)-CH_2$ B. Durch Reduktion von 1.3-Dimethyl-bicyclo-[1.3.3]-nonanol-(5)-on-(7) mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und rotem Phosphor bei $200-250^{\circ}$ (RABE, A. 360, 284). — Flüssig. Kp₇₅₀: 195-200° H_2C-CH_2 CH: CH_3 . (korr.).
- 11. Norbicycloeksantalandihydrid, Dihydronorbicycloeksantalan $C_{11}H_{20}$. Chlor-dihydronorbicycloeksantalan $C_{11}H_{19}Cl$. Zur Zusammensetzung vgl.: Semm-Ler, B. 43, 1723; Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1910, 102. B. Man sättigt eine methylalkoholische Lösung von Nortricycloeksantalan $C_{11}H_{13}$ (S. 169) mit Chlorwasserstoff, läßt 6 Stdn. stehen und gießt dann in Wasser (Semmler, Bode, B. 40, 1142). F: 63°. Kp_{8-9} : 93—96°. Liefert bei Behandlung mit alkoh, Kali Norbicycloeksantalan.

10. Kohlenwasserstoffe C12H22.

- 1. Kohlenwasserstoff $C_{12}H_{22}$ aus 1-Methyl-4-isoamyl-cyclohexanol-(4) $\mathrm{CH_3\cdot C_6H_8\cdot CH_2\cdot CH$
- 2. Dicyclohexyl. Diphenyldodekahydrid, Dodekahydro-diphenyl C₁₂H₂₂ = H₂C CH₂·CH₂
- 3. Bicycloeksantalandihydrid. Dihydrobicyclocksantalan $C_{12}H_{22}$. Zur Zusammensetzung vgl. Semmler, B. 43, 1723. B. Durch Reduktion von Dihydroeksantalylchlorid mit Natrium und Alkohol (Semmler, B. 41, 1492). Kp_{10} : $75-77^{\circ}$; Kp_{788} : 204° D¹⁵: 0.8705. n_{5}° : 1.47151.

Chlor-dihydrobicycloeksantalan, Dihydrobicycloeksantalylchlorid $C_{12}H_{21}Cl$. Zur Zusammensetzung vgl. Semmler, B. 43, 1723. — B. Beim Behandeln von Dihydrobicycloeksantalol $C_{12}H_{22}O$ (Syst. No. 509) in Petroläther mit PCl_5 (S., B. 41, 1492). — Kp_{10} : $120-123^{\circ}$. D^{15} : 0,9949. n_5° : 1,48519. — Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol Bicycloeksantalandihydrid (s. o.).

4. Kohlenwasserstoff $C_{12}H_{22}$ aus a.a'-Diäthyl-a.a'-dipropyl-äthylenglykol s. Bd. I, S. 497.

11. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C}_{13}\mathrm{H}_{24}.$

- 1. 1-Methyl-3-hexyl-cyclohexen-(4 oder 5) $C_{13}H_{24} = H_2C$ $CH(CH_3) \cdot CH_2 CH \cdot C_6H_{13}$ oder $HC = CH(CH_3) \cdot CH_2 CH \cdot C_6H_{13}$ oder Gemisch beider. B. Aus 1-Methyl-3-hexyl-cyclohexanol-(5) mit P_2O_5 bei 165° (Knoevenagel, A. 289, 165; vgl. K., A. 297, 175). — Kp: 228—230°; $D^{*1.5}$: 0,8216; $n_2^{*1.5}$: 1,4562 (K., A. 289, 165).
- 2. Dicyclohexyl-methan $C_{13}H_{24} = H_2C$, $CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot HC$, $CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2$
- 3. 9-Methyl-3-methoäthyl-bicyclo-[1.3.3]-nonan $C_{13}H_{24}=H_2C-CH-CH_2$ B. Durch Erhitzen des flüssigen oder des festen Methyl-bicycloronandiols mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,9) und rotem Phosphor in einem mit Kohlendioxyd gefüllten Rohr auf 220° (RABE, WEILINGER, B. 37, 1670). Plüssigkeit von terpenartigem Geruch. Kp_{755} : 232–233° (korr.); Kp_{28} : 132° (korr.).
- 4. Kohlenwasserstoff $C_{13}H_{24}$ von unbekannter Konstitution. V. Im Petroleum von Santa Barbara in Kalifornien (Mabery, Am. 33, 271). Kp₆₀: 150—155°. D²⁰: 0,8621. n: 1,4681.

12. Kohlenwasserstoffe $C_{14}H_{26}$.

1. Dicycloheptyl, Disuberyl C₁₄H₂₆ = $\frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2} \cdot CH \cdot HC \cdot \frac{CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} \cdot B.$ Man läßt auf 107 g Bromcycloheptan in 250 ccm absol. Äther 20 g Natrium 70 Stdn. bei gewöhnlicher Temp. einwirken und erhitzt dann 5 Stdn.; den bei der Fraktionierung oberhalb 215° siedenden Anteil des Reaktionsproduktes reinigt man mittels Salpeterschwefelsäure, worauf man nochmals fraktioniert (Markownikow, Jakub, Ж. 34, 912; C. 1903 I, 568). — Kp₇₂₈: 290—291°; D°: 0,9195; D°: 0,9069 (M., J.). — Wird von KMnO₄ in Sodalösung sehr langsam angegriffen (M., J.). Rauchende Salpetersaure wirkt bei niedriger Temp. träge ein (M., J.). Ist gegen Salpeterschwefelsäure beständig (M., B. 35, 1585). Wird von konz. Schwefelsäure bei 100° nicht angegriffen, von rauchender Schwefelsäure teilweise verkohlt, teilweise in eine Sulfonsäure übergeführt (M., J.). Gibt mit Brom in Gegenwart von Aluminiumbromid Pentabromtoluol (M., J.).

- 2. $a.\beta$ -Dicyclohexyl-äthan $C_{14}H_{26}=C_6H_{11}\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_{11}$. B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Magnesium auf 1^1 -Jod-1-methyl-cyclohexan in Ather (Freundler, C. r. 142, 343; Bl. [3] 35, 541, 549). Beim Erhitzen von Dibenzyl in komprimiertem Wasserstoff in Gegenwart von Nickeloxyd auf 260^o (IPATJEW, B. 40, 1287; $\frac{1}{12}$ K. 39, 700; C. 1907 II, 2036). Flüssig. Kp_{20} : $145-150^o$; Kp_{762} : $263-264^o$ (F.); Kp: $274-274,5^o$ (I.).
- 3. 3.3-Dimethyl-dicyelohexyl $C_{14}H_{26} = CH_3 \cdot C_6H_{10} \cdot C_6H_{10} \cdot CH_3$. B. Aus optischaktivem 3-Chlor-1-methyl-cyclohexan in Ather mit Magnesium, neben anderen Produkten (Borsche, Lange, B. 40, 2223). Aus optisch-aktivem 3-Jod-1-methyl-cyclohexan in Ather mit Natrium; Ausbeute $42\,\%_0$ (Kurssanow, K. 34, 224; C. 1902 I, 1278). Flüssig. Kp₇₆₁: 264°; Kp₃₀: $148-149^\circ$ (K.). Ist mit Wasserdampf flüchtig (B., L.). 1%: 0,8924; 1%: 0,8789; 1%: 0,8803 (K.). $[a]_0$: -3° 44′ (K.). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 2123,5 Cal. (Subow, K. 33, 722; C. 1902 I, 161).
 - 4. Kohlenwasserstoff C₁₄H₂₈ aus Tetrapropyl-äthylenglykol s. Bd. I, S. 498.

13. Kohlenwasserstoffe $C_{15}H_{28}$.

- 1. Cadinentetrahydrid, Tetrahydrocadinen C15H28.
- a) Tetrahydrid des linksdrehenden Cadinens. Tetrahydro-l-cadinen $C_{15}H_{28}.$

Diehlor-Derivat, linksdrehendes Cadinen-bis-hydrochlorid $C_{15}H_{26}Cl_2$. B. Aus den unter der Bezeichnung "l-Cadinen" zusammengefaßten Sesquiterpenen (vgl. darüber den Artikel Cadinen, Syst. No. 471) durch Anlagerung von Chlorwasserstoff (Oglialoro, G. 5, 469). Beim Schütteln von regeneriertem l-Cadinen (Syst. No. 471) mit dem mehrfachen Volumen Eisessig und etwas rauchender Salzsäure (Wallach, A. 238, 85). — Darst. Man löst die bei $260-280^{\circ}$ siedenden Anteile des Kadeöles (Oleum cadinum) (aus dem Holz von Juniperus-Arten durch trockne Destillation bereitet) in dem doppelten Volumen Äther und leitet Chlorwasserstoff ein; man läßt die ätherische Lösung an der Luft verdunsten, saugt das abgeschiedene Hydrochlorid ab, wäscht es mit kaltem Alkohol und krystallisiert es aus Essigester um (Wallach; vgl. Cathellneau, Hausser, Bl. [3] 25, 931; Schimmel & Co., Bericht vom April 1902, 89). Die Ausbeute scheint mit der Zusammensetzung des Kadeöles stark zu schwanken (vgl. dazu: Troeger, Feldmann. Ar. 236, 693; Schreiner, The Sesquiterpenes [Milwaukee 1904], S. 41). — Nadeln (aus Äther). Rhombisch bisphenoidisch (Hintze, A. 238, 83; vgl. Groth, Ch, Kr. 3, 759). F: 117—118° (W., A. 238, 84). Ziemlich schwer löslich in Alkohol, leichter in Äther, sehr leicht in heißem Essigester, viel weniger in kaltem (W., A. 238, 83). [a_1° : — 36,82° (in Chloroform; p = 7,212) (W., A. 252, 150). — Spaltet bei kurzem Erhitzen auf ca. 260° linksdrehendes Cadinen $C_{15}H_{24}$ ab; bei längerem Erhitzen auf 180—200° im geschlossenen Rohr entsteht ein unbeständiges Chlorid, aus dem ein teilweise isomerisiertes Cadinen (s. bei Cadinen) gewonnen wird (Lepeschkin, \mathcal{H} . 40,699; Bl. [4] 8, 110). Zerfällt bei 1 /2-stdg. Kochen mit 1 Tl. wasserfreiem Natriumacetat und 4 Tln. Eisessig völlig in HCl und l-Cadinen (W., A. 238, 84). Chlorierung: Deussen, A. 359, 260.

Dibrom-Derivat, linksdrehendes Cadinen-bis-hydrobromid $C_{15}H_{26}Br_2$. B. Man schüttelt regeneriertes Cadinen mit Eisessig und etwas rauchender Bromwasserstoffsäure (Wallach, A. 238, 85). — Nadeln. Erweicht bei 120° und schmilzt bei $124-125^{\circ}$. Sehr schwer löslich in Alkohol, leicht in Essigester (W., A. 238, 86). [a]_i^c: -36, 13° (in Chloroform; p = 7,227) (W., A. 252, 151). — Bromierung: Deussen, A. 359, 261.

Dijod-Derivat, linksdrehendes Cadinen-bis-hydrojodid $C_{15}H_{26}I_2$. B. Man schüttelt regeneriertes Cadinen mit dem mehrfachen Volumen Eisessig und etwas rauchender Jod-

wasserstoffsäure (Wallach, A. 238, 86). — Nadeln (aus Petroläther). F: 105-1060 (Zers.) (W., A. 238, 86). $|a|_{\rm D}^{9.5}$: -48.0° (in Chloroform; p = 5.568) (W., A. 252, 151).

b) Tetrahydrid des rechtsdrehenden Cadinens, Tetrahydro-d-cadinen C₁₅H₂₈.

Dichlor-Derivat, rechtsdrehendes Cadinen-bis-hydrochlorid C₁₅H₂₆Cl₂. B. Durch langsames Einleiten von Chlorwasserstoff in eine äther. Lösung von rechtsdrehendem Cadinen (Syst. No. 471) (Grimal, C, r. 135, 1058). — Krystalle (aus Essigester). F: 117—118°. [a] $_{\rm p}^{\rm so}$: $+8^{\circ}$ 54′ (in Chloroform), $+25^{\circ}$ 40′ (in Essigester).

Dibrom-Derivat, rechtsdrehendes Cadinen-bis-hydrobromid C₁₈H₂₈Br₂. Nadeln. F: 124-1250 (GRIMAL, C. r. 135, 583). Rechtsdrehend (G., C. r. 135, 1059).

2. Tetrahydrosesquiterpen, "Tetrahydrocadinen" $C_{15}H_{26}$. B. Bei 15-stündigem Erhitzen von 5 g linksdrehendem Cadinenbishydrochlorid $C_{15}H_{26}Cl_2$ (S. 109) mit 10 ccm Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) auf $180-200^{\circ}$ (Wallach, Walker, A. 271, 296). — Flüssig. Kp: 257-261°. D¹⁸: 0,872, n_n: 1,47439.

3. Tetrahydrid eines (isomeren?) Sesquiterpens aus Kadeöl $C_{15}H_{28}$.

Dichlorderivat, flüssiges Sesquiterpen-bis-hydrochlorid aus Kadeöl C₁₅H₂₆Cl_{2*} Einheitlichkeit fraglich (vgl. dazu Schimmel & Co., Bericht vom April 1914, 44, 45). — B. Man leitet Chlorwasserstoff in Kadeöl, das in Ather gelöst ist, und entfernt das krystallinische Cadinen-bis-hydrochlorid (Lepeschkin, 3R. 40, 127; C. 1908 I, 2040; Bl. [4] 6, 907; Schindelmeiser, 3R. 40, 182; C. 1908 II, 598; Bl. [4] 6, 908). — Flüssig. Kp₁₂: 160⁶ bis 164⁶; D²⁰: 1,114 (Schin.). Optisch inaktiv (Schin.). — Bei der Abspaltung von HCl (Schin.), die schon bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck erfolgt (L.), entstehen Sesquiterpene C₁₅H₂₄ (Syst. No. 471).

4. Zingiberentetrahydrid, Tetrahydrozingiberen C₁₅H₉₈.

Dichlor-Derivat, Zingiberen-bis-hydrochlorid C₁₅H₂₆Cl₂. B. Aus Zingiberen (Syst. No. 471) und Chlorwasserstoff in Eisessig (Schreiner, Kremers, Pharmaceutical Archives 4, 162; C. 1902 I, 41; SCHREINER, The Sesquiterpenes [Milwaukee 1904], S. 124). — Weiße Nadeln (aus Alkohol). F: 168-169°.

Santalentetrahydrid, Tetrahydrosantalen C₁₅H₂₈. B. Aus rohem Santalenbis-hydrochlorid (s. u.) durch Reduktion mit Natrium und Alkohol; man reinigt das Reaktions-produkt durch Behandlung mit Ozon (SEMMLER, B. 43, 447). — Kp₀: $116-118^{\circ}$. D²⁰: 0,864. n_0 : 1,4676; Mol.:Refr.: 66,88. a: $+7^{\circ}$ 30′ (l = 100 mm). — Wird durch verd. Kaliumpermanganatlösung und durch Ozon nicht angegriffen.

Dichlor-Derivat, Santalen-bis-hydrochlorid $C_{15}H_{26}Cl_2$. a) Präparat aus rohem Santalen (Gemisch von a. und β -Santalen). B. Aus rohem Santalen $C_{15}H_{24}$ (Syst. No. 471) und Chlorwasserstoff in Methylalkohol (SEMMLER, B. 43, 446). — Flüssig. Kp_{0,55}: 140—142°. D²⁰: 1,076. n₀: 1,4976. — Zersetzt sich bei der Destillation unter 10 mm Druck. Spaltet beim Kochen mit alkoh. Kalilauge Salzsäure ab unter Bildung von β -Santalen (?). Bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol entsteht ein Gemenge von Tetrahydrosantalen und weniger gesättigten Kohlenwasserstoffen.

b) Präparat aus α-Santalen, α-Santalen-bis-hydrochlorid. B. Aus α-Santalen C₁₅H₂₄ (Syst. No. 471) und HCl in Ather (Guerber, C. r. 130, 1325; Bl. [3] 23, 541). —

Zersetzt sich bei der Destillation im Vakuum. a_0 : $+6^{\circ}$.

o) Präparat aus β -Santalen, β -Santalen-bis-hydrochlorid, B. Aus β -Santalen $C_{15}H_{24}$ (Syst. No. 471) und HCl in Äther (G., C. r. 180, 1325; Bl. [3] 23, 541). — Zersetzt sich bei der Destillation im Vakuum. α_0 : $+8^{\circ}$.

6. Caryophyllentetrahydrid, Tetrahydrocaryophyllen C₁₅H₂₈.

Dichlor-Derivat, Caryophyllen-bis-hydrochlorid $C_{15}H_{26}Cl_2$). B. Man sättigt eine eiskalte Lösung von Caryophyllen in dem gleichen Vol. Äther mit Chlorwasserstoff und vermischt das beim Abdampfen des Äthers hinterbleibende Öl mit Alkohol (Schreiner, Kremers, Pharmaceutical Archives 2, 296; 4, 164; C. 1899 II, 1119; 1902 I, 41; SCHREINER, The Sesquiterpenes [Milwaukee 1904], S. 70). F: 69-70°. — Wird durch Eisessig und Natriumacetat in einen Kohlenwasserstoff übergeführt, der mit Caryophyllen und Cloven nicht identisch ist (SCH.). Zersetzt sich bei längerem Kochen mit Alkohol (SCH., K., Pharmaceutical Archives 2, 297; Sch.).

¹⁾ Nach dem für die 4. Aufl. dieses Handbuchs geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] stellten SCHIMMEL & Co. (Bericht vom Oktober 1910, 173; C. 1910 II, 1758) fest, daß die Verbindung rechtsdrehend ist und als Derivat des eta-Caryophyllens aufgefaßt werden muß (vgl. auch DEUSSEN, A. 388 137).

7. Heerabolentetrahydrid, Tetrahydroheerabolen C₁₅H₂₈.

Dichlor-Derivat, Heerabolen-bis-hydrochlorid C₁₅H₂₆Cl₂. B. Man sättigt eine äther. Lösung von Heerabolen (Syst. No. 471) unter starker Abkühlung mit Chlorwasserstoff (v. Friedrichs, Ar. 245, 442). — Nadeln (aus Essigester). F: 98—99°.

Atractylen-tetrahydrid, Tetrahydroatractylen C1:H28-

Dichlor-Derivat, Atractylen-bis-hydrochlorid $C_{15}H_{26}Cl_2$. B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine kalte äther. Lösung von Atractylol $C_{15}H_{26}O$ (Syst. No. 510) (Gadamer, Amenomiya, $A\tau$. 241, 27). — Schwach grünlich gefärbte, dicke Flüssigkeit. — Liefert beim Erwärmen mit Anilin auf 100^{9} Atractylen (Syst. No. 471).

- 14. Kohlenwasserstoff $C_{16}H_{30}$. V. Im Petroleum von Santa Barbara in Californien (Mabery, Am. 33, 272). Kp_{80} : 175–180°. D^{20} : 0,8808. n: 1,470.
- 15. Chaulmoogren $C_{18}H_{34}$. B. Aus Chaulmoograsäure (Syst. No. 894) durch Reduktion mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor (POWER, GORNALL, Soc. 85, 859). - Flüssig. Kp₂₀: 193-194°. Inaktiv.
- **16.** Kohlenwasserstoff $C_{19}H_{36}$. V. Im Trentonkalkpetroleum von Ohio (Mabery, Palm, Am. 33, 258). Kp₃₀: 198-202°. D²⁰: 0,8364. n: 1,4614.

17. Kohlenwasserstoffe $C_{20}H_{38}$

- 1. Dimenthyl $C_{20}H_{38} = CH_3 \cdot HC < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH \cdot (CH_3)_2 \quad (CH_3)_2 \cdot CH \cdot HC < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_3$. B. Entsteht in (mindestens) 2 diastereoisomeren Formen (neben p-Menthan und p-Menthen) durch 12-stdg. Kochen von "rohem" sek. Menthylchlorid (S. 49) mit Natrium in absol. Äther (Kurssanow, A. 318, 328; K. 33, 291; C. 1901 II, 346); bei Anwendung von sek. Menthyljodid entsteht hauptsächlich flüssiges, bei Anwendung von "beständigem" sek. Menthylchlorid ausschließlich festes Dimenthyl.
- a) Festes Dimenthyl. Krystalle (aus Alkohol oder Benzol). Schmilzt bei $105,5-106^{\circ}$ unter teilweiser Sublimation, verflüchtigt sich bei 100° merklich. Kp₂₁: $185-186^{\circ}$. Leicht löslich in Ather, Benzol; löslich in heißem Alkohol. [a] $^{19}_{15}$: -51° 18' (in $19,4^{\circ}$ / $_{0}$ iger Benzol-
- b) Flüssiges Dimenthyl (vermutlich nicht völlig einheitlich). Dickes Öl. D. 0,8911; D_{m}^{∞} : 0,8925. $[\tilde{\alpha}]_{n}$: -28° 1'.
- 2. Kohlenwasserstoff $C_{20}H_{38}$ von ungewisser Struktur. B. Bei der Einw. von Aceton auf die aus 3-Jod-1-methyl-cyclohexan und Magnesium in Äther erhältliche Organomagnesiumverbindung (ZELINSKY, B. 34, 2882). Kp: 260° . D_{1}^{sr} : 0.8703. n_{5}^{sr} : 1.4720. Ist gegen Kaliumpermanganat beständig. Brom wirkt substituierend.
- 18. Kohlenwasserstoff $C_{21}H_{40}$. V. Im Trentonkalkpetroleum von Ohio (Mabery, Palm, Am. 33, 259). Kp₃₀: 213-217°. D²⁰: 0,8417. n: 1,465.
- 19. Kohlenwasserstoff $C_{22}H_{42}$. V. Im Trentonkalkpetroleum von Ohio (Mabery, Palm, Am. 33, 259). Kp₃₀: 224—227°. D^{20} : 0,8614). n: 1,4690.
- **20.** Kohlenwasserstoff $C_{24}H_{46}$. V. Im Trentonkalkpetroleum von Ohio (Mabery, Palm, Am. 33, 260). Kp₃₀: 237—240°. D²⁰: 0,8639. n: 1,4715.
- 21. Kohlenwasserstoff $C_{27}H_{52}$. V. Im pennsylvanischen Petroleum (Mabery, Am. 28, 193). Zähes Öl, das bis 10° flüssig bleibt. Kp₅₀: 292—294°. D²⁶: 0,8688. n²⁰: 1,4722.
- 22. Kohlenwasserstoff $C_{28}H_{54}$. V. Im pennsylvanischen Petroleum (Mabery, Am. 28, 195). Sehr diekes Ol, das bis -10° flüssig bleibt. Kp₅₀: $310-312^{\circ}$. D²⁰: 0,8694. n²⁰: 1,480°.

C. Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-4}$

Zur Nomenklatur vgl. S. 4-5, 8 ff.

1. Cyclopentadien $C_5H_6=\frac{HC-CH}{HC-CH_2}$ CH. Zur Konstitution vgl. Kraemer, Spilker,

B. 29, 554, 557. — B. Bei der Kompression von Ölgas bildet sich ein flüssiges Kompressionsprodukt, aus welchem durch fraktionierte Destillation unter geeigneten Bedingungen Cyclopentadien gewonnen werden kann (ÉTARD, LAMBERT, C. r. 112, 945). In ähnlicher Weise läßt sich Cyclopentadien aus den bei der Destillation von Steinkohlenteer gewonnenen Rohbenzolen erhalten (Kra., Sp., B. 29. 553). Entsteht, wenn das Dicyclopentadien $C_{10}H_{12}$ (Syst. No. 473) durch langsame Destillation depolymerisiert wird (Kra., Sp., B. 29, 558, 559). Aus festem 3.5-Dibrom-cyclopenten-(1) (S. 62) mit Zinkstaub und Eisessig (Thiele, A. 314, 302).

Kp₇₁₅: 40° (Th.); Kp₇₈₀: 41° (korr.) (Kra., Sp.); Kp: $42,5^{\circ}$ (Ét., La.). D₁₅: 0,815; D₄: 0,80475 (Kra., Sp.); D^{15,1}: 0,8053 (Eijkman, C. 1907 II, 1211). Unlöslich in Wasser; mit Alkohol, Äther und Benzol in jedem Verhältnisse mischbar (Kra., Sp.). $n_{\alpha}^{14,1}$: 1,44443 (El.); $n_{\alpha}^{13,6}$: 1,4446 (Kra., Sp.). Dispersion: Eljkman, C. 1907 II, 1211. — Cyclopentadien polymerisiert sich bei gewöhnlicher Temp. zu Dicyclopentadien (Ét., La.; Kra., Sp.). Beim Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 160° entsteht ein gelbliches, amorphes, unlösliches Polymerisationsprodukt, das sich durch Erhitzen wieder zum Cyclopentadien entpolymerisieren läßt (Kronstein, B. 35, 4151). Gibt beim Leiten durch schwachglühende Röhren Naphthalin und Wasserstoff neben etwas Benzol und Anthracen (Weger, Z. Ang. 22, 344). Wird durch Sauerstoff oxydiert (Engler, B. 34, 2938). Reduziert ammoniakalische Silberlösung unter Spiegelbildung (Ét., La.; Kra., Sp.). Konz. Schwefelsäure und rauchende Salpetersäure wirken explosionsartig unter Verkohlung bezw. Verbrennung ein (Kra., Sp.). Cyclopentadien gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel Cyclopentan (S. 19) (Et., C. 1903 II, 989). Liefert in Chloroform mit Chlor 1.2,3,4-Tetrachlor-cyclopentan (S. 19) (Kra., Sp.). Gibt mit Brom in Chloroform bei —10° bis —15° die beiden stereoisomeren 3.5-Dibrom-cyclopentene-(1) (S. 62) (Th.). Bei der Einw. von Chlorwasserstoff entsteht Chloroyclopenten C₅H₇Cl (S. 62) (Kra., Sp.). Cyclopentadien addiert nitrose Gase unter Bildung eines Pseudonitrosits (s. u.) (Wieland, Stenzl., A. 360, 306, 315). Gibt mit Amylnitrit und alkoh. Salzsäure das Nitrosochlorid C₁₀H₁₂O₂N₂Cl₂ (s. u.) (Wi., St.). Gibt mit Athylnitrit und Natriumäthylat das Bis-[isonitroso-cyclopentadien] (Syst. No. 673) (Th., B. 33, 669). Mit Äthylnitrat und Natriumäthylat entsteht Nitro-cyclopentadien (Th., B. und Wasserstoff neben etwas Benzol und Anthracen (Weger, Z. Ang. 22, 344). Wird durch Athylnitrit und Natriumathylat das Bis-Iisonitroso-cyclopentadien (Syst. No. 673) (TH., B. 33, 669). Mit Äthylnitrat und Natriumäthylat entsteht Nitro-cyclopentadien (TH., B. 33, 670). Cyclopentadien addiert 2 Mol. Thiophenol (Posner, B. 38, 656). Gibt mit Aceton in Gegenwart von Natriumäthylat (TH., B. 33, 671) oder von methylalkoholischer Kalilauge Dimethylfulven C_5H_4 : $C(CH_3)_2$ (Syst. No. 467) neben einer öligen Verbindung $C_{14}H_{20}O = \frac{HC = CH}{HC = CH}C$: $C(CH_3)_2 O(?)$ (TH., Balhorn, A. 348, 6); in analoger Weise entsteht mit Methyläthylketon Methyl-äthyl-fulven (TH., Bal., A. 348, 4), mit Benzo-phenon Diphenyl fulvan (Syst. No. 487) (Th. B. 33, 672). Analoh bei den Umsetzungen des

phenon Diphenyl-fulven (Syst. No. 487) (TH., B. 33, 672). Auch bei den Umsetzungen des

BAL.). Cyclopentadien bildet mit Chinonen Additionsprodukte, z. B. mit Chinon Cyclopentadienchinon $C_1H_{10}O_2$ (s. bei Benzochinon, Syst. No. 671) und Dicyclopentadienchinon $C_{16}H_{16}O_2$ (s. bei Benzochinon, Syst. No. 671) (Albrecht, A. 348, 31). — Kaliumverbindung, B. Aus Cyclopentadien und granuliertem Kalium in Benzol unter Eiskühlung (Thiele, B. 34, 68). Gelbliches Pulver. Entzündet sich an der Luft. Wird von Wasser zersetzt. Gibt mit Kohlendioxyd Bis-[cyclopentadiencarbonsaure].

Pseudonitrosit $C_{10}H_{12}O_6N_4$. B. Beim Einleiten von nitrosen Gasen in eine äther. Lösung von Cyclopentadien (Wieland, Stenzl, A. 360, 315). — Gelbliche krystallinische Flocken. F: 38°. - Zersetzt sich schnell unter Bildung einer braunen klebrigen Masse.

Nitrosochlorid C₁₀H₁₂O₂N₂Cl₂. B. Aus Cyclopentadien mit Amylnitrit und alkoh. Salzsäure in einer Kältemischung (RULE, Soc. 89, 1340). Aus Cyclopentadien in Eisessig mit Amylnitrit und 10% iger alkoh. Salzsäure unter starker Kühlung (WI., Sr., A. 360, 316).

— Nadeln (aus Alkohol, Eisessig oder Aceton). Beginnt gegen 100° sich dunkel zu färben

und zersetzt sich gegen 144° unter schwacher Explosion (Ru.). Beginnt bei 105°, sich dunkel zu färben, verpufft bei etwa 1420 (WI., Sr.). Leicht löslich in Chloroform (Rv.). - Gibt mit Phenol und konz. Schwefelsäure eine intensive Orangefärbung, die beim Erwärmen in Dunkelbraungrün umschlägt (WI., ST.).

Nitrosobromid $C_{10}H_{12}\dot{O}_2N_2Br_2$. Bildung und Eigenschaften entsprechen denjenigen des Nitrosochlorids (Rule, Soc. 89, 1341).

Verbindung $(C_5H_4Cl_2Hg_2)_K$. B. Aus Cyclopentadien in Alkohol mit Quecksilberchlorid (K. A. Hofmann, Seiler, B. 39, 3187). — Weißer krystallinischer Niederschlag. Unlöslich in allen Lösungsmitteln. Färbt sich unter der alkoh. Flüssigkeit braunviolett.

CH. B. Aus Cyclo-5-Nitro-eyelopentadien-(1.3) $C_5H_5O_2N = \frac{100}{HC-CH(NO_2)}$ pentadicn mit Natriumäthylat und Äthylnitrat (THIELE, B. 33, 670). — Gelbe, stechend riechende Nadeln (aus Petroläther), die sehr flüchtig sind und sich leicht zersetzen. - Färbt sich durch Kuppelung mit Diazobenzolsulfonsäure in alkal. Lösung tief violett, in stark schwefelsaurer Lösung tief orange. — $NaC_5H_4O_2N$. Rotbraune zersetzliche Blättchen. Leicht löslich in Wasser, Alkohol. Verpufft beim Berühren mit einem glühenden Draht. — $AgC_5H_4O_2N$. Jodblei-ähnliche Blättchen. Sehr wenig löslich in Wasser. Schwärzt sich leicht.

2. Cyclohexadiene, Dihydrobenzole C_6H_8 .

Die beiden Dihydrobenzole, Cyclohexadien-(1.3) HC $<\!\!<\!\!\!< \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \!\!> \text{CH}$ und Cyclohexa- $\label{eq:charge_energy} \text{dien-(1.4)} \ \text{HC} \\ \leqslant \\ \\ \text{CH}_{\cdot} \\ \\ \text{CH}_{2} \\ \\ \text{>} \\ \text{CH, scheinen noch nicht in reinem Zustande erhalten worden zu sein.}$

a) Praparat aus einer Dichlorcyclohexan-Fraktion vom Kp: 190-192°. Vielleicht Gemisch von Cyclohexadicn-(1.3) und -(1.4), in welchem Cyclohexadien-(1.3) vorwaltet, vgl. Crossley, Soc. 85, 1408. — B. Bei der Einw. von Chinolin auf Dichlorcyclohexan (Fraktion 190–192°) (durch Chlorieren von Cyclohexan erhalten) (MARKOWNIKOW, A. 302, 29; vgl. Fortey, Soc. 73, 944). — Kp₇₆₇: 83–86°; D₅°: 0,853 (M.). — Zieht Wasser an, oxydiert sich an der Luft (M.). Gibt mit Brom hauptsächlich ein Tetrabromid (F: ungefähr 184°) (M.). — Färbt sich mit konz. Schwefelsäure und Alkohol himbeerrot (M.).

b) Präparat aus einer Dichlorcyclohexan-Fraktion vom Kp: 196--1980. Vielleicht Gemisch von Cyclohexadien-(1.3) und -(1.4), in welchem Cyclohexadien-(1.4) vorwaltet, vgl. Crossley, Soc. 85, 1408. — B. Bei der Einw, von Chinolin auf Dichlorcyclohexan (Fraktion 196-1989) (durch Chlorieren von Cyclohexan erhalten) (MARKOWNIKOW, A. 302, 31). — Kp₇₅₇: 83—86⁶ (M.). — Gibt mit Brom hauptsächlich ein flüssiges Additionsprodukt (M.). Färbt sich mit konz. Schwefelsäure und Alkohol dunkelviolettblau (M.).

- c) Präparat aus 1.2-Dibrom-cyclohexan. Gemisch von Cyclohexadien-(1.3) und Cyclohexen (Harries, v. Splawa-Neyman, B. 42, 693). B. Durch Erhitzen von 1.2-Dibrom-cyclohexan mit Chinolin (Crossley, Soc. 85, 1416). Lauchartig riechende Flüssigkeit. Kp₇₆₇: 81,5-82° (C.). Kp: 80,5° (korr.) (Zelinsky, Gorsky, B. 41, 2482; C. 1909 I, 532). D;: 0,8476; D;: 0,8377; D;: 0,8296 (Perkin bei Crossley, Soc. 85, 1417); D;°: 0,8376 (Z., G.). Refraktion: P.; Z., G.; vgl. H., v. Sp.-N., B. 42, 693. Dispersion: P.; vgl. H., v. Sp.-N. Magnetische Rotation; P. Polymerisiert sich am Sonnenlicht zu einem gallertigen Prod. (C.). Absorbiert an der Luft Superstoff unter Riddung eines gähen explosiven Sigure Prod. (C.). Absorbiert an der Luft Sauerstoff unter Bildung eines zähen, explosiven Sirups (H., v. Sp. N.). Wird von Salpetersäure zu Oxalsäure und Bernsteinsäure oxydiert (C.). Addiert leicht 1 Mol. Brom unter Bildung des 3.6-Dibrom-cyclohexens-(1) (S. 64); bei der Einw. von etwas mehr als einem Mol.-Gew. Brom entsteht daneben das 1.2.3.4-Tetrabromcyclohexan (S. 25) (Z., G.). Liefert mit Bromwasserstoff in Eisessig 3-Brom-cyclohexen-(1) (S. 64) (C.).
- d) Präparat aus 1.4-Dibrom-cyclohexan. Wahrscheinlich ein Gemisch von Cyclohexadien-(1.3) und Cyclohexadien-(1.4) (Markownikow, A. 302, 33). B. Bei der Destillation von 10 g 1.4-Dibrom-cyclohexan (S. 25) mit 50 g Chinolin (Baeyer, B. 25, 1840; A. 278, 94). Lauchartig riechendes Öl. Kp: 84—86° (korr.) (B., A. 278, 95); Kp: 85,5° (korr.) (Zelinsky, Gorsky, B. 41, 2481; C. 1909 I, 532). D₁²⁰: 0,8478; D₁^{20,20}: 0,8466 (Bröhl, J. pr. [2] 49, 239); D₁²¹: 0,8519; D₂²²: 0,8471 (Z., G.). Brechungsvermögen: Br., J. pr. [2] 49, 239; Z., G., B. 41, 2481. Dispersion: Br., J. pr. [3] 49, 239. Molekulare Verbrennungswärme hei konstantem Volum: 846 8 Cal. hei konstantem Druck: 848 0 Cal. (Stol.) brennungswärme bei konstantem Volum: 846,8 Cal., bei konstantem Druck: 848,0 Cal. (Stohmann, Langbein, J. pr. [2] 48, 450). — Gibt in Chloroform mit Brom, auch bei Einw. von weniger als ein Mol.-Gew., das 1.2.4.5-Tetrabrom-cyclohexan (S. 25), daneben entsteht bei unvollkommener Bromierung das 4.5-Dibrom-cyclohexen-(1) (S. 64) (Z., C.).
- e) Praparat aus 1.3-Diamino-cyclohexan. Gemisch von Cyclohexadien-(1.3) und -(1.4), in welchem das letztere vorwaltet (CrossLey, Soc. 85, 1409; vgl. HARRIES,

- v. Splawa-Neyman, B. 42, 694). B. Durch trockne Destillation des Phospbats des 1.3-Diamino-cyclohexans (Harries, Antoni, A. 328, 105). Lauchartig riechende Flüssigkeit, die beim Aufbewahren dickflüssig wird. Kp: 81,5° (korr.); D.:: 0,8503; D.:: 0,8490 (H., A.). Gibt durch Oxydation mit Kaliumpermanganat bei 0° Oxalsäure und Bernsteinsäure (H., A.). Bei der Einw. von 4 At.-Gew. Brom entsteht hauptsächlich das 1.2.4.5-Tetrabrom-cyclobexan (S. 25) neben geringen Mengen öliger Produkte (H., A.). Färbt sich mit konz. Schwefelsäure und Alkohol bimbeerrot (H., A.).
- f) Präparat aus 1.4-Diamino-cyclobexan. Gemisch von Cyclobexadien-(1.3) und -(1.4) (vgl.: Crossley, Soc. 85, 1409; Harries, v. Splawa-Neyman, B. 42, 694). B. Durch trockne Destillation des Phosphates des 1.4-Diamino-cyclohexans (Harries, Antoni, A. 328, 107). Kp: 81,5°; D½: 0,8357; D½: 0,8333; n½: 1,46806 (H., A.). Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat entsteht nur wenig Bernsteinsäure und Malonsäure; in der Hauptsache scheint der Kohlenwasserstoff zerstört zu werden (H., A.). Liefert mit Brom in Chloroform ein gelbes Öl, aus dem sich allmählich in geringer Menge das 1.2.4.5-Tetrabrom-cyclohexan abscheidet (H., A.). Färbt sich mit Alkobol und konz. Schwefelsäure blaurot, mit Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure fuchsinrot (H., A.).
- 1.3-Dichlor-cyclohexadien-(1.3), 1.3-Dichlor- $4^{1.3}$ -dihydrobenzol $C_0H_6Cl_2$. B. Aus Dihydroresorcin in Chloroform mit PCl_5 (Crosslex, Haas, Soc. 83, 501). Flüssig, Kp_{20} : 88—90 9 (C., H.). Ist sehr unbeständig, färbt sich schnell gelb und entwickelt Cblorwasserstoff (C., H.). Wird durch Kaliumpermanganat zu Bernsteinsäure oxydiert (C., H.). Gibt in Cbloroform mit PCl_5 oder Brom m-Dichlorbenzol (C., H.). Gibt bei der Reduktion mit Natrium in feuchtem Äther Dihydrobenzol und Tetrabydrobenzol, in Amylalkohol Benzol (C., Soc. 85, 1411). Liefert beim Behandeln mit Chlorwasserstoff in Eisessig 1-Chlorcyclohexen-(1)-on-(3) (Syst. No. 616) (C., H.).
- Oktachlor-cyclohexadien-(1.4) C₆Cl₈. B. Bei 48-stdg. Erbitzen von 300 g Hexachlorcyclobexadienon C₆OCl₆ (F: 106°) (Syst. No. 620) mit 215 g PCl₅ auf 130° (Barral, Bl. [3] 13, 418). Beim Erhitzen von 30 g Chloranil mit 52 g PCl₅ und einigen Grammen PCl₃ auf 135° (B., Bl. [3] 13, 420). Man zerkleinert das (nach beiden Verfahren erhaltene) Prod., trägt es in kaltes Wasser ein, wäscht den erhaltenen Niederschlag mit warmem Wasser, dann mit Natronlauge (von 10°/₀) und löst ihn in kaltem Benzol. Die beim Verdunsten der Benzollösung an der Luft erhaltenen Krystalle von Oktachlor-cyclohexadien und Hexachlorbenzol werden mechanisch ausgelesen. Prismen. D¹8: 2,0618 (B., Bl. [3] 13, 420). F: 159—160° (B., Bl. [3] 13, 420). Ziemlich löslich in Ather, Chloroform und Benzol, sebwer in kaltem, absol. Alkohol und Ligroin (B., Bl. [3] 13, 420). Zerfällt gegen 204° in Chlor und Hexachlorbenzol (B., Bl. [3] 13, 421). Beim Erwärmen mit rauchender Salpetersäure entsteht Chloranil (B., Bl. [3] 13, 421). Wird von Zinn und Salzsäure nicht angegriffen (B., Bl. [3] 13, 421). Löst sich in Schwefelsäure, welche Pyroschwefelsäure entbält, allmählich mit prächtiger rotvioletter Farbe auf; verdünnt man diese Lösung mit gewöhnlicher konz. Schwefelsäure oder läßt man sie an der Luft Wasser aufnehmen, so entfärbt sie sich unter Bildung von Chloranil, Hexachlorbenzol, Chlorwasserstoff und Chlor (B., Bl. [3] 17, 744).

Hexabrom-cyclohexadien, Hexabrom-dihydrobenzol C₈H₂Br₆.

Über eine Verbindung C₆H₂Br₈, in der vielleicht ein Hexabrom-dihydrobenzol vorliegt, vgl. bei Umwandlungsprodukten des Pyrogallols (Syst. No. 578).

4.5-Bis-isonitro- $4^{1.3}$ -dihydrobenzol, Diaci-o-dinitro-dihydrobenzol $C_6H_6O_4N_2=HC:CH\cdot C=NO_2H$ HC: $CH\cdot C=NO_2H$ B. Die Alkalisalze entstehen, wenn o-Dinitrobenzol bei Gegenwart von überschüssigem Alkali durch Hydroxylamin oder Zinnoxydul reduziert wird (MEISEN-HEIMER, PATZIG, B. 39, 2526). Das Natriumsalz wird in reiner Form erbalten durch Einw. von Natriummethylat auf o-Nitroso-nitrobenzol in Benzol (M., P.). — $Na_2C_6H_4O_4N_2$. Rotes Pulver. Löslicb in Wasser und Alkobol mit blauer Farbe. Die Lösung in Wasser gibt beim Ansäuern oder durch wenig Brom o-Nitroso-nitro-benzol. Durch Einleiten von CO_2 in die blaue Lösung des Salzes in Methylalkohol entstebt eine rote Lösung des sauren Salzes unter Abscheidung von NaHCO3; beim Verdünnen mit Wasser fällt o-Dinitro-benzol aus.

3.6-Bis-isonitro- $A^{1.4}$ -dihydrobenzol, Diaci-p-dinitro-dihydrobenzol $C_6H_6O_4N_2=HC:CH\cdot C:NO_2H$ $HO_2N:C\cdot CH:CH$ B. Das Kaliumsalz entstebt aus p-Dinitro-benzol mit Hydroxylamin und methylalkoholischer Kalilauge (Meisenheimer, B. 36, 4177), das Natriumsalz analog mit metbylalkoholischer Natriummethylatlösung (M., Patzig, B. 39, 2529). — $Na_2C_6H_4O_4N_2$. Rotes Pulver, das beim Erhitzen verpufft. Die Lösung in Natronlauge zersetzt sich schnell. — $K_2C_6H_4O_4N_2$. Gelbe Blätteben. Leicht löslich in Kalilauge mit gelbbrauner Farbe, in Wasser mit roter Farbe.

3. Kohlenwasserstoffe C_7H_{10} .

1. Cycloheptadien-(1.3), A13-Cycloheptadien, Dihydrotropiliden, Hydro $n_{\alpha}^{n,\delta}$: 1,49597; $n_{\beta}^{n,\delta}$: 1,51202 (E. bei W., A. 317, 232). — Ist gegen metallisches Natrium indif-14. 149391; 113: 1,01202 (E. bei W., A. S11, 252). — Ist gegen metamisches Natrium indiferent (W., B. 34, 131). Bleibt in zugeschmolzenen Röhren unverändert (W., A. 317, 231). Geht an der Luft unter Aufnahme von Sauerstoff in ein gelbliches Harz über (W., A. 317, 231). Läßt sich mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 180° glatt zu Cycloheptan reduzieren (W., Kametaka, B. 41, 1483). Gibt mit Bromwasserstoff in Eisessig 3-Brom-cyclohepten-(1) (S. 65) (W., B. 30, 728; A. 317, 255). Liefert mit Brom in Chloroform unter Kühung das 3.7-Dibrom-cyclohepten-(1) (S. 65) (W., B. 34, 134; A. 317, 256). — Färbt sich in alkebt Lösung mit kenn Schwerfelsöner etaals bezugenbe (W. B. 30, 728, A. 317, 251). in alkoh. Lösung mit konz. Schwefelsaure stark braungelb (W., B. 30, 728; A. 317, 231).

bromid C₇H₉Br, wahrscheinlich BrHC · CH₂ · CH₂ B. Aus 20 g Cycloheptatrien mit 45 g einer 40% igen Lösung von Bromwasserstoff in Eisessig (Willstätter, B. 34, 136; A. 317, 263). — Fast farbloses, anhaftend riechendes Öl. $Kp_{20,5}$: 87°; $Kp_{8,9}$: 74 — 75°. D_{4}^{14} : 1,4003.

Suberoterpen $C_7H_{10} = \frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C}{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2}C$ (?). B. Neben anderen Produkten beim Kochen von 1.2-Dibrom-cycloheptan mit konz. alkoh. Kalilauge, die noch gepulvertes Kaliumhydroxyd enthält (Markownikow, JR. 27, 289; 34, 911; A. 327, 67). Entsteht auch, wenn das aus Suberon und PCl₅ entstehende Gemisch von Chloriden mit alkoh. Kalilauge auf 180-200° erhitzt wird (M., Ж. 34, 912; A. 327, 69). — Flüssig. Kp: 120-121° (M., Ж. 34, 911). — Gibt mit metallischem Natrium eine Natriumverbindung (M., Ж. 34, 912; A. 327, 69). Polymerisiert sich beim Kochen unter Harzbildung (M., K. 34, 911; A. 327, 68). Oxydiert sich an der Luft (M., 34, 911; A. 327, 68).

Methylcyclohexadienc, Dihydrotoluole $C_7H_{10}=CH_3\cdot C_8H_7$. Wie es scheint, sind Dihydrotoluole in reinem Zustande noch nicht dargestellt. Die Einheitlichkeit der im folgenden aufgeführten Dihydrotoluole ist fraglich.

- a) Präparat aus 1.2-Dibrom-1-methyl-cyclohexan. Vielleicht 1-Methyl-cyclohexadien-(1.5) H₂C<CH₂·CH₃·CCH₃. B. Beim Erhitzen von 1.2-Dibrom-1-methyl-cyclohexan (S. 32) mit Chinolin (Zelinsky, Gorsky, B. 41, 2630; C. 1909 I, 532). - Kp741: 110° (korr.). D²⁰: 0,8292. n²⁰: 1,4710.
- c) Präparat aus 1.3-Diamino-1-methyl-cyclohexan. Gemisch von 1-Methylcyclohexadien-(1.3) mit einem Isomeren, vgl. HARRIES, B. 41, 1698. — B. Durch Erhitzen von phosphorsaurem 1.3-Diamino-cyclohexan (Harries, Atkinson, B. 84, 303; H., B. 35, 1172). — Lauchartig riechende Flüssigkeit. Kp₇₇₀: 110—110,5 $^{\circ}$ (H., B. 41, 1698). D $_{\bullet}^{\circ\circ}$: 0,8354 (H., B. 41, 1699). — Wird von Kaliumpermanganat in wäßr. Lösung zu Oxalsäure und Bernsteinsäure, in wäßr. Acetonlösung zu 1-Methyl-cyclohexandiol-(1.2)-on-(3) (Syst. No. 767) oxydiert (H., B. 35, 1172). Einw. von Ozon in Hexan, Chloroform usw.: H., B. 41, 1700. Einw. von Brom in Eisessig: H., B. 41, 1699. Gibt mit Äthylnitrit und Eisessig geringe Mengen eines Nitrits neben viel harzigen Produkten (H., B. 35, 1173). Färbt sich mit konz. Schwefelsäure unter teilweiser Verharzung himbeerrot (H., B. 34, 303).

3-Chlor-1-methyl-cyclohexadien-(1.3) $C_7H_9Cl=C_6H_6Cl\cdot CH_3$. B. Bei allmählichem Eintragen von 12 g PCl_5 in die Lösung von 10 g 1-Methyl-cyclohexen-(1)-on-(3) (Syst. No. 616) in 30 g trocknem Chloroform (Klages, Knorvenagel, B. 27, 3021); man erwärmt $^1/_4$ Stde. lang auf 100°, gießt das Gemisch in Eiswasser, extrahiert mit Äther und destilliert den gewaschenen und gut entwässerten äther. Auszug, zuletzt im Vakuum. — Flüssig. Kp: 160^6 bis 170^o (Zers.); Kp₂₅: $78-80^o$. Leicht löslich in Alkohol usw. — Wird von $95^o/_0$ iger Schwefelsäure in Methylcyclohexenon zurückverwandelt. Bildet ein Dibromid, das beim Erwärmen in Bromwasserstoffsäure und m-Chlor-toluol zerfällt.

- 4. Kohlenwasserstoff C_7H_{10} von unbekannter Konstitution. B. Beim Erhitzen von Toluol mit PH₄I auf 350 6 (Baeyer, A. 155, 271). Kp: $105-108^6$.
- 5. Kohlenwasserstoff C_7H_{10} von unbekannter Konstitution. B. Entsteht bei der trocknen Destillation des teresantalsauren Calciums (Syst. No. 895) für sich oder mit essigsaurem Calcium (MÜLLER, Ar. 238, 378). Kp: $105-110^{\circ}$. D¹⁵: 0,818.

4. Kohlenwasserstoffe C_8H_{12} .

- 1. Cyclooctadien-(1.4) (?), β-Cyclooctadien C₈H₁₂ = HC CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃·CH (?). Zur Konstitution vgl. Harries, B. 41, 673. B. Aus α-Cyclooctadien-bis-hydrobromid (S. 35) durch Erhitzen mit Kaliumhydroxyd auf 200° oder besser mit Chinolin auf 200° bis 220° (Willistatter, Veraguth, B. 40, 963). Bewegliche, stark lichtbrechende Flüssigkeit von nicht unangenehmem, an Tropiliden erinnerndem Geruch. Kp: 143—144° (korr.) (W., V.). D;: 0,887 (W., V.). Verändert sich bei längerem Aufbewahren oder Kochen nicht (W., V.). Reduziert Permanganat energisch (W., V.). Liefert durch Hydrierung in Gegenwart von Nickel bei 180° Cyclooctan nebst niedriger siedenden Isomerisationsprodukten desselben (W., V.; vgl. W., Kametaka, B. 41, 1484). Addiert Brom (W., V.). Verbindet sich mit 2 Molekülen HBr, wobei anscheinend α-Cyclooctadien-bis-hydrobromid entsteht (W., V.). Gibt mit konz. Schwefelsäure intensive Orangefärbung (W., V.).
- 2. Cyclooctadien-(1.5). α-Cyclooctadien C₈H₁₂ = HC CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH Zur Konstitution vgl. Harries, B. 41, 672. B. Im Gemisch mit geringen Mengen eines Bicyclooctens (S. 120) durch Destillation einer konz. wäßr. Lösung von des-Dimethylgranatanin-methylhydroxyd (CH₃)₂N(OH)·HC CH₂·CH₂·CH₂·CH CH (Syst. No. 1594) (Will-stätter, Veraguth, B. 38, 1979; 40, 961; vgl. W., Kametaka, B. 41, 1482). Nicht rein erhalten. Das ca. 22°/₉ des bicyclischen Isomeren enthaltende Präparat (W., V., B. 40, 964; vgl. H.; W., K.) ist ein leichtflüssiges Öl von penetrantem, an Phosphorwasserstoff erinnerndem Geruch. Kp_{16,5}: 39,5°; p₂: 0,889 (W., V., B. 38, 1979) [für reines α-Cyclooctadien berechnet sich daraus D⁰₂: 0,884 (W., V., B. 40, 964)]. Die folgenden Reaktionen werden auf das in diesem Gemisch enthaltene α-Cyclooctadien zurückgeführt: Es polymerisiert sich bei Zimmertemperatur in 2—3 Tagen hauptsächlich zu krystallisiertem dimeren α-Cyclooctadien (s. u.), dagegen beim Erhitzen unter gewöhnlichem Druck (zum beginnenden Sieden, 135—140°) rasch und oft explosionsartig zu einer gallertartigen Masse, die etwa zur Hälfte aus höhermolekularen Produkten (s. u.) besteht (W., V., B. 38, 1979, 1980; vgl. H.). Über Polymerisation in Gegenwart von Borfluorid, Salzsäure oder Phosphorpentoxyd vgl. Harries, B. 41, 677. Reduziert Silberlösung nicht, entfärbt aber Permanganatlösung sofort (W., V., B. 38, 1980). Gibt in CCl₄ mit Özon ein Diozonid (S. 117) (H.). Addiert Brom unter Abspaltung von HBr und Bildung eines Gemisches von Verbindungen C₈H₁₂Br₂ (S. 71) und C₈H₁₁Br (S. 117) (W., V., B. 38, 1981). Liefert mit Bromwasserstoff in Eisessig α-Cyclooctadien-bis-hydrobromid (S. 35) (W., V., B. 40, 962). Gibt in alkoh. Lösung mit konz. Schwefelsäure eine orangegelbe Färbung (W., V., B. 38, 1980). Die Dämpfe rufen leicht Übelkeit und Kopfschmerzen hervor (W., V., B. 38, 1980). —

Dimeres a-Cyclooctadien $C_{16}H_{24} = (C_8H_{12})_2$. B. Durch 2-3-tägiges Stehen von rohem a-Cyclooctadien (s. o.) bei Zimmertemperatur (W., V., B. 38, 1980). — Blättchen (aus Gasolin oder Äther bei starker Abkühlung). Sintert bei 106° , schmilzt bei 114° (W., V.). Schon in der Kälte sehr leicht löslich in organischen Mitteln (W., V.). — Verharzt an der Luft unter Sauerstoff-Aufnahme (W., V.). Wird bei der Einw. von Ozon zum Teil in das Diozonid des a-Cyclooctadiens (S. 117) verwandelt (H., B. 41, 676).

Polymeres a-Cyclooctadien $(C_8H_{12})_x$. B. Neben dimerem a-Cyclooctadien und unlöslichen, sauerstoffhaltigen Produkten durch Erhitzen von (rohem) a-Cyclooctadien (s. o.) auf $135-150^{\circ}$ (W., V., B. 38, 1979). — Würfel (aus viel siedendem Xylol + Äther). Schmilzt noch nicht bei 300° (W., V.). — Gibt in Tetrachlorkohlenstoff mit Ozon ein gallertiges Ozonid,

Syst. No. 455.]

das beim Trocknen eine rotbraune, nicht explosive Masse bildet, unlöslich ist und von siedendem Wasser schwer angegriffen wird (H., B. 41, 677).

Diozonid des α -Cyclooctadiens $C_8H_{12}O_6=CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot O_3$ B. Durch Einw. von Ozon auf rohes α -Cyclooctadien (S. 116) in Tetrachlorkohlenstofflösung, neben geringen Mengen eines Monoozonids $C_8H_{12}O_3$ (s. bei Bicycloocten, S. 120), das aus einem dem α -Cyclooctadien beigemengten Bicycloocten ent-O3-CH·CH2·CH2 standen ist (Harries, B. 41, 673; vgl. Willstätter, Kametaka, B. 41, 1482, 1483). — Weiße amorphe Massc. Verpufft beim Erhitzen (H.). Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln. Löslich in verd. Natronlauge unter Braunfärbung; wird durch konz. Schwefelsäure zersetzt (H.). - Gibt beim Kochen mit Wasser Succindialdehyd und Bernsteinsäure (H.).

Bromcyclooctadien C₈H₁₁Br. Einheitlichkeit fraglich (WILLSTÄTTER, VERAGUTH, B. 38, 1981). — B. Neben a-Cyclooctadien-dibromid C₃H₁₂Br₂ (S. 71) durch Einw. von Brom in gekühlter Chloroformlösung auf (rohes) a-Cyclooctadien (S. 116) (W., V.). — Dünnes, süßlich riechendes Öl. Kp₁₇: 93,5—94,5° (korr.). — Entfärbt Permanganat sofort. Beim Erhitzen mit Chinolin entsteht ein Cyclooctatrien (Syst. No. 467). — Reizt die Haut stark.

- 3. Äthinylcyclohexan, Cyclohexylacetylen, Hexahydrophenyl-acetylen $C_8H_{12} = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} \cdot CH \cdot C : CH$. Durch Erhitzen von a-Chlor-a-cyclohexyl-äthylen (S. 72) mit überschüssigem gepulvertem KOH (Darzens, Rost, C. r. 149, 682). — Bewegliche Flüssigkeit von charakteristischem Geruch. Kp: 130—132°. — Bildet Metaliderivate. Das Natriumderivat verbindet sich mit CO₂ unter Bildung von Cyclohexylpropiolsäure.
- 4. 1.1-Dimethyl-cyclohexadien-(2.4) [L.-R.-Bezf.: Dimethyl-5.5-cyclohexadien-1.3] $C_8H_{12} = HC < CH = CH$ $CH - CH_3 > C(CH_3)_2$. B. Durch Einw. von Natrium auf 3.5-Dichlor-1.1-dimethyl-cyclohexadien-(2.4) (s. u.) in feuchtem Ather (Crossley, Le Surur, Soc. 81, 832); so dargestellt enthält der Kohlenwasserstoff geringe Mengen einer sauerstoffhaltigen Verunreinigung, die wahrscheinlich darauf zurückzuführen ist, daß in Gegenwart von etwas Methylalkohol gearbeitet wurde, der einen partiellen Ersatz von Cl durch O CH3 im Ausgangsmaterial verursachte (C., Renour, Soc. 93, 636, 645). Entsteht gemischt mit etwa der gleichen Menge 1.1-Dimethyl-cyclohexadien-(2.5) (S. 118), wenn man den Monoäthyläther des 1.1-Dimethyl-cyclohexandiols-(3.5) (Syst. No. 549) mit rauchender Bromwasserstoffsäure unter Druck erwärmt und das entstandene Gemisch der Bromide C₈H₁₃Br und C₈H₁₄Br₂ mit Chinolin erhitzt (C., R.). — Stark lichtbrechende Flüssigkeit von terpenartigem und zugleich knoblauchähnlichem Geruch. Für die mit geringen Mengen eines sauerstoffhaltigen Körpers verunreinigte (C., R.) Verbindung wurde gefunden: Kp₇₇₀: III⁶ (C., Le S., Soc. 81, 833); D_4^4 : 0,8246; D_4^{14} : 0,81573; D_{15}^{15} : 0,8153; D_{25}^{85} : 0,8083; n_{cc}^{14} : 1,45482; n_{γ}^{14} : 1,47530 (PERKIN, Soc. 81, 836); magnetische Drehung: P., Soc. 81, 836. Das aus etwa gleichen Teilen 1.1-Dimethyl-cyclohexadien-(2.4) und 1.1-Dimethyl-cyclohexadien-(2.5) bestehende Gemisch zeigte: Kp_{749} : 111.2^{0} (C., R.); D.: 0,82374; D_{15}^{15} : 0,81470; $D_{19}^{19,3}$: 0,81291; D_{25}^{25} : 0,80737; $n_{\alpha}^{19,3}$: 1,453513; $n_{\beta}^{19,3}$: 1,472501 (P., Soc. 93, 644, 645); magnetische Drehung: P., Soc. 93, 644. - 1.1-Dimethyl-cyclohexadien-(2.4) ist bei Luftabschluß einige Zeit haltbar, geht an der Luft in eine gelbe gelatinöse Masse über (C., LE S., Soc. 81, 833). Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ in der Kälte a.a-Dimethyl-bernsteinsäure (C., LE S., Soc. 81, 836). Läßt sich zu einem 1.1-Dimethyl-cyclohexen reduzieren, das durch KMnO₄ zu β.β-Dimethyl-adipinsäure oxydiert wird (C., LE S., B. 36, 2692). Gibt mit Brom in Chloroform ein unbeständiges, leicht HBr abspaltendes Dibromid, mit Bromwasserstoff in Eisessig 5-Brom-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3) (C., LE S., Soc. 81, 833). — Mit konz. Schwefelsäure entsteht eine hlutzute beim Stehen in Batwight übergehende Fürbung (C. LE S. Soc. 81, 833). entsteht eine blutrote, beim Stehen in Rotviolett übergehende Färbung (C., LES., Soc. 81, 833).

Nitrosochlorid C₈H₁₂ONCl. B. Entsteht in geringer Ausbeute aus 1.1-Dimethylcyclohexadien-(2.4) in kaltem Amylnitrit mit Eisessig und konz. Salzsäure (Crossley, Le Sueur, Soc. 31, 835). — Nadeln (aus Methylalkohol). Schmilzt unscharf zwischen 118,50 und 126° unter Zers. (C., LE S.; vgl. C., Renouf, Soc. 93, 647).

3.5-Dichlor-1.1-dimethyl-cyclohexadien-(2.4) $C_8H_{10}Cl_2 = HC < CCl = CH < CCH_2 > C(CH_3)_2$. Neben geringen Mengen 3.5-Dichlor-1.2-dimethyl-benzol (Syst. No. 467) (Crossley, LE SUEUR, Soc. 81, 1534) durch 1½-2-stdg. Erhitzen von 1.1-Dimethyl-cyclohexandion (3.5) (Dimethyldihydroresorcin, Syst. No. 667) mit 2 Mol.-Gew. PCl₅ in Chloroform auf dem Wasserbad (Crossley, Le Sueur, Soc. 81, 826). — Farblose, stark ichtbrechende, scharf aromatisch riechende Flüssigkeit. Kp₂₈; 92°; flüchtig mit Wasserdampf unter geringer Zers. (C., Le S., Soc. 81, 827). Di: 1,1493; Di: 1,1394; Di: 1,13787; Di: 1,1318; ni^{5,5}; 1,52986 (Perkin, Soc. 81, 828, 829). Magnetische Drehung: P. — Verharzt langsam an der Luft und zersetzt sich auch in geschlossenem Gefäß allmählich unter Gelbfärbung und Chlorwasserstoffentwicklung (C., Le S., Soc. 81, 827). Durch Oxydation mit Kaliumpermanganat in der Kälte entsteht ausschließlich α.α-Dimethyl-bernsteinsäure, mit Kaliumpermanganat in der Wärme, mit Kaliumdichromat und Schwefelsäure oder mit verd. Salpetersäure außerdem als sek. Oxydationsprodukt Dimethylmalonsäure, mit verd. Salpetersäure ferner 3.5-Dichlor-benzoesäure (C., Le S., Soc. 81, 829). Durch Reduktion mit Natrium in feuchtem Äther wird 1.1-Dimethyl-cyclohexadien-(2.4) gebildet (C., Le S., Soc. 81, 832). Die Einw. von 1 Mol.-Gew. Brom in Chloroform unter Eiskühlung führt zur Bildung von 3.5-Dichlor-2.5-dibrom-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3) (S. 72); durch Einw. von 2 Mol.-Gew. Brom in Chloroform entstehen 3.5-Dichlor-4.5.6-tribrom-1.1-dimethyl-cyclohexen-(2) (S. 72) und ein flüssiges Prod., das beim Destillieren, besser beim Stehen im Vakuum über KOH in 3.5-Dichlor-4-brom-1.2-dimethyl-benzol übergeht (C., Soc. 81, 827, 279). Durch Erhitzen mit überschüssigem PCl₅ in Chloroform wird 3.5-Dichlor-1.2-dimethyl-benzol gebildet (C., Le S., Soc. 81, 1536). 3.5-Dichlor-1.1-dimethyl-cyclohexadien-(2.4) gibt bei Behandlung mit HCl in Eisessig 4-Chlor-1.1-dimethyl-cyclohexanol-(5)-on-(3) (Dimethyl-dihydroresorcin-hydrochlorid, Syst. No. 739); reagiert analog mit HBr in Eisessig (C., Le S., Soc. 81, 827, 828). Geht durch Erhitzen mit 20°/o iger Schwefelsäure langsam in 1.1-Dimethyl-cyclohexandion-(3.5) über (C., Le S., Soc. 81, 827). Beim Stehen der absol.-alkoh., mit HCl gesättigten Lösung entsteht der Athyläther des 1.1-Dimethyl-cyclohexen-(3)-ol-(3)-ol-(3)-ol-(3)-ol-(3)-ol-(3)-ol-(3)-ol-(3)-ol-(3)-ol-(3)-ol-(3)-ol-(3)-ol-(3)-ol-(3)-ol-(3)-ol-(3)-ol-(3)-ol-(3)-ol-(3)-ol

- 5. 1.1-Dimethyl-cyclohexadien-(2.5) [L.-R.-Bezf.: Dimethyl-3.3-cyclohexadien-1.4] $C_8H_{12} = H_2C < CH = CH > C(CH_3)_2$. B. Entsteht im Gemisch mit 1.1-Dimethyl-cyclohexadien-(2.4) (S. 117), wenn man den Monoäthyläther des 1.1-Dimethyl-cyclohexandiols-(3.5) (Syst. No. 549) mit rauchender Bromwasserstoffsäure unter Druck erwärmt und das entstandene Gemisch der Bromide $C_8H_{13}Br$ und $C_8H_{14}Br_2$ mit Chinolin erhitzt (CROSSLEY, RENOUF, Soc. 93, 631, 642). Wurde nur gemischt mit etwa der gleichen Menge 1.1-Dimethyl-cyclohexadien-(2.4) erhalten. Über die physikalischen Eigenschaften dieses Gemisches vgl. S. 117 bei 1.1-Dimethyl-cyclohexadien-(2.4). Die folgenden chemischen Reaktionen werden auf das in dem Gemisch enthaltene 1.1-Dimethyl-cyclohexadien-(2.5) zurückgeführt: Es gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ in der Kälte Dimethylmalonsäure. Liefert mit Brom ein Tetrabromid $C_8H_{12}Br_4$ (S. 36), mit HBr Bis-hydrobromid $C_8H_{14}Br_2$ (S. 36). Bei der Einw. eines Gemisches von rauchender Salpetersäure und konz. Schwefelsäure entstehen 3.4.5-Trinitro-1.2-dimethyl-benzol.
- 6. 1.2-Dimethyl-cyclohexadien-(x.x), o-Xylol-dihydrid, Dihydro-o-xylol, Cantharen C₈H₁₂. Struktur des Kohlenstoffskeletts:

 C-C

 C (Syst. No. 2619) oder von Cantharidin C₁₀H₁₂O₄ (Syst. No. 2619) mit Wasser auf 300° in geschlossenem Gefäß (Piccard, B. 19, 1406). Neben anderen Produkten aus cantharsaurem Barium oder einem Gemisch von Cantharsäure mit überschüssigem Ätzkalk durch Erhitzen im siedenden Schwefelbad; scheint, wenn so gewonnen, etwas Wasserstoff verloren zu haben (P., B. 11, 2122; 12, 1578; vgl. Harries, Antoni, A. 328, 115). Durch Erhitzen der bei Einw. von Jodwasserstoff auf Cantharidin entstehenden Verbindung (P., B. 12, 578). Terpentin-campherartig riechende Flüssigkeit. Kp: 134° (P., B. 12, 578). Oxydiert sich und verharzt sehr rasch an der Luft (P., B. 11, 2122). Zeigt eminentes Absorptionsvermögen für Sauerstoff (P., B. 12, 578). Liefert bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure o-Toluylsäure und Phthalsäure (P., B. 12, 579). Absorbiert in äther. Lösung Chlorwasserstoff (P., B. 11, 2123). Färbt sich mit konz. Schwefelsäure oder mit konz. Schwefelsäure und Alkohol orange, mit Acetanhydrid und H₂SO₄ rotbraun, mit Acetanhydrid und Brom blaugrün (H., A.).
- 7. 1.3-Dimethyl-cyclohexadien-(1.3), m-Xylol-dihydrid-(4.5), $\Lambda^{1.3}$ -Dihydro-m-xylol $C_8H_{12}=HC$ $C(CH_3)$ CH CCH_2 CCH_3 . Ein längere Zeit als 1.3-Dimethyl-cyclohexadien-(1.3) angesehenes, aus 2-Methyl-hepten-(2)-on-(6) (Bd. I, S. 74I-743) durch Einw. von H_2SO_4 , $ZnCl_2$ oder P_2O_5 entstehendes Produkt (Wallach, A. 258, 326; Tiemann, Semmler, B. 28, 2136; Verley, Bl. [3] 17, 180; Harries, Antoni, A. 328, 114; H., Nereshemer, B. 39, 2849; vgl. Klages, B. 40, 2362 Anm.; Crossley, Renoup, Soc. 95, 936) hat sich als ein m-Xylol und 1.3-Dimethyl-cyclohexen enthaltendes Gemisch erwiesen (Wallach)

LACH bei Crossley, Renouf, Soc. 95, 936) 1). — Das gleiche gilt vermutlich für das von

RUPE, LOTZ (B. 39, 4085) aus dem Lacton (CH₃)₂C·CH·CH₂·CH₂·C·CH₃ (Syst. No. 2739) mit ZnCl₂ erhaltene Produkt, das nach RUPE, LOTZ identisch mit obigem Produkt aus

2-Methyl-hepten-2-on-(6) sein soll. Als 1.3-Dimethyl-cyclohexadien-(1.3) wird von Klages (B. 40, 2362) eine Verbindung angesprochen, von der er, ohne ihre Bildung mitzuteilen, nur die Molekularrefraktion und Molekulardispersion angegeben hat.

- 8. 1.3-Dimethyl-cyclohexadien-(1.5) [L. R.-Bezf.: Dimethyl-2.6-cyclohexadien-1.3], m-Xylol-dihydrid-(1.6), $A^{1.5}$ -Dihydro-m-xylol $C_8H_{12} = H_2C < \frac{CH_{12}}{CH_{13}} \cdot \frac{CH_{14}}{CH_{12}} \cdot \frac{CH_{14}}{CH_{14}} \cdot \frac{CH_{15}}{CH_{15}} \cdot$
- 9. 1.3-Dimethyl-cyclohexadien-(3.5) [L.-R.-Bezf.: Dimethyl-1.5-cyclohexadien-1.3], m-Xylol-dihydrid-1.2, 1^{35} -Dihydro-m-xylol $C_8H_{12} = HC < C(CH_3) \cdot CH_2 > CH \cdot CH_3$.
- 5-Chlor-1.3-dimethyl-cyclohexadien-(3.5) $C_8H_{11}Cl = HC < \frac{C(CH_3) \cdot CH_2}{CCl} \cdot CH_3 \cdot CH_3$. B. Aus 10 g 1.3-Dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5) (Syst. No. 616), gelöst in 30 g Chloroform, und 17 g PCl₅ unter Eiskühlung (Klages, Knoevenagel, B. 27, 3023). Kp: 176—1780 (fast unzersetzt); Kp₁₈: 78—80°; leicht flüchtig mit Wasserdampf (Kl., Kn., B. 27, 3024). Wird durch Natrium in wasserhaltigem Äther zu 1.3-Dimethyl-cyclohexen-(4) (S. 73) reduziert (Kn., A. 289, 156; vgl. Kn., Mac Garvey, A. 297, 166). Mit Brom entsteht ein unbeständiges Dibromid, das beim Erhitzen mit Chinolin in 5-Chlor-1.3-dimethyl-benzol und HBr zerfällt (Kl., Kn., B. 27, 3024). Beim Kochen mit 30°/ojger Salpetersäure entstehen Chlorpikrin, 5-Chlor-3-methyl-benzoesäure und 5-Chlor-2 oder 4-nitro-1.3-dimethyl-benzol; durch Einw. von Salpeterschwefelsäure erhält man 5-Chlor-2.4-6-trinitro-1.3-dimethyl-benzol (Kl., Kn., B. 28, 2044, 2046). Mit verd. Schwefelsäure bei 160—180° im geschlossenen Rohr oder mit 95°/ojger Schwefelsäure bei 0° wird 1.3-Dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5) gebildet (Kl., Kn., B. 27, 3024).
- 10. 1.3-Dimethyl-cyclohexadien-(x.x), m-Xylol-dihydrid, Dihydro-m-xylol C₈H₁₂. Einheitlichkeit fraglich. B. Durch Destillation von phosphorsaurem 1.5-Diamino-1.3-dimethyl-cyclohexan (Syst. No. 1741) (HARRIES. B. 35, 1175). Hellgelbes Ol. Riecht lauchartig. Kp₇₅₀: 126-128° (H.); Kp: 128-130° (korr.) (HARRIES, ANTONI, A. 328, 114). D₁₈: 0,8203 (H., A.). n₉: 1,46360 (H., A.). Gibt mit rauchender HNO₈ 2.4.6-Trinitro-1.3-dimethyl-benzol (H., A.). Färbt sich mit H₂SO₄ orange, mit H₂SO₄ und Alkohol gelb, mit Acetanhydrid und H₂SO₄ rot, mit Acetanhydrid und Brom grün (H., A.).
- 11. Kohlenwasserstoff C_8H_{12} . CCCC (vgl. dazu Wallach, A. 360, 27; 365, Struktur des Kohlenstoffskeletts: CCCC 259). B. Man erhitzt die durch Kondensation von 1-Methyl-cyclohexen-(1)-on-(3) mit Bromesssigester und Zink und nachfolgende Verseifung entstehende Säure $C_9H_{12}O_2$ (Syst. No. 895) im geschlossenen Gefäß auf 160° (W., A. 323, 140). Kp: 133° bis 134° (W., A. 323, 141). Absorhiert sehr schnell Sauerstoff (W., A. 323, 141). Liefert mit Salpeterschwefelsäure 4.6-Dinitro-1.3-dimethyl-benzol (W., A. 323, 141).
- 12. 1.4-Dimethyl-cyclohexadien-(1.3), p-Xylol-dihydrid-(2.3), $\Delta^{1.3}$ -Dihydro-p-xylol $C_3H_{12}=CH_3\cdot C\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot C\cdot CH_3\cdot B$. Man erwärmt $1^1.1^1$ -Dichlor-1.1.4-trimethyl-cyclohexen-(3)-on-(2) $C_6H_5O(CH_3)_2\cdot CHCl_2$ (Syst. No. 616) mit überschüssiger alkoh. Kalilauge und kocht die erhaltene rohe 1.4-Dimethyl-cyclohexadien-(1.3)-carbonsäure-(2) (Syst. No. 895) mit verd. Schwefelsäure oder Oxalsäure (Auwers, Hessenland, B. 41, 1824). Angenehm ätherisch riechendes Öl. Kp: $135-138^{\circ}$. D_i° : 0.8314; D_i° : 0.830. n_{α}° : 1.47935; n_{β}° : 1.47966; n_{β}° : 1.50191. Polymerisiert sich namentlich in feuchtem Zustande rasch. Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ in Wasser bei 0° Aceton und Acetonylaceton.

Vgl. dazu die Arbeiten von Wallach, A. 395, 79; 396, 273, welche nach dem für die
 Auflage geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] erschienen sind.

Liefert bei der Nitrierung ein Gemisch von Dinitro-p-xylolen, aus dem bei weiterer Nitrierung Trinitro-p-xylol entsteht. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit orangeroter, in alkoh. Schwefelsäure mit gelber Farbe; die Lösung in Acetanhydrid + wenig $\rm H_2SO_4$ ist erst rötlich, wird dann gelb.

- 13. 1.4-Dimethyl-cyclohexadien-(1.4 (?)), p-Xylol-dihydrid-(2.5 (?)), $\Delta^{1.4}(?)$ -Dihydro-p-xylol $C_8H_{12}=CH_3\cdot C< CH_2\cdot CH_2 > C\cdot CH_3(?)$ (Einheitlichkeit fraglich). B. Durch Erwärmen von 2.5-Dibrom-1.4-dimethyl-cyclohexan (S. 39) mit Chinolin (Baeyer, B. 25, 2122). Riecht terpentinartig. Kp₂₀: 133-134°. Liefert mit HBr ein krystallisierendes Additionsprodukt.

- 16. Bicyclo-[o.x.x]-octen C₈H₁₂. Zur Konstitution vgl. Willstätter, Kametaka, B. 41, 1482. B. Man destilliert eine konz. wäßr. Lösung von des-Dimethylgranatanin-methylhydroxyd (CH₃)₃N(OH)·HC CH₂·CH₂·CH₃·CH₃·CH₄·CH₃·CH₃·CH₄·CH₃·CH₄·CH₃·CH₄·CH₃·CH₄·CH₃·CH₄·CH₃·CH₄·CH₃·CH₄·CH₃·CH₄·CH₃·CH₄·CH₃·CH₄·CH₃·CH₄·CH₄·CH₄·CH₄·CH₄·CH₃·CH₄·CH
- 17. Tricyclooctan $C_8H_{12}=\frac{H_2C\cdot CH\cdot CH\cdot CH_2}{H_2C\cdot CH\cdot CH\cdot CH_2}$. Zur Konstitution vgl. Doebner, B. 40, 146. B. Neben einem Kohlenwasserstoff $C_{12}H_{16}$ (Syst. No. 473), Methan, Kohlendioxyd und etwas Kohlenoxyd durch Erhitzen von β -Vinyl-acrylsäure (Bd. II, S. 481) mit Baryt (Doebner, B. 35, 2134). Angenehm aromatisch riechendes Öl. Kp₁₇: 50–52°; D^{m,i}: 0,8564; löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol, unlöslich in Wasser; $n_1^{m,i}$: 1,49646 (D., B. 35, 2134). Polymerisiert sich bei längerem Erhitzen auf ca. 250° unter Druck (D., B. 40, 147). Addiert kein Brom (D., B. 40, 147).

18. Derivat eines Kohlenwasserstoffs C_8H_{12} von ungewisser Struktur. Bromid $C_8H_{11}Br$ s. bei α -Camphylsäure, Syst. No. 895.

5. Kohlenwasserstoffe C_9H_{14} .

- 1. I-Methoäthenyl-cyclohexen-(1) $C_9H_{14} = H_2C < \begin{array}{c} CH_2 CH_2 \\ CH_2 CH_2 \end{array} > C \cdot C < \begin{array}{c} CH_2 \\ CH_3 \end{array}$ (vgl. auch No. 2). B. Aus A^1 -Tetrahydrobenzoesäureester mit überschüssigem Methylmagnesiumjodid in Äther (Perkin, Matsubara, Soc. 87, 666). Öl. Kp₇₆₀: 161–162°. Riecht nach Citrone und nach Terpentinöl. Absorbiert Sauerstoff aus der Luft. Addiert 2 Atome Brom.
- 3. Kohlenwasserstoff C₉ H₁₄. Struktur des Kohlenstoffskeletts: C < C C > C C < C (?).

 B. Neben anderen Produkten durch trockne Destillation des aus roher Pinonsäure (aus 1-Pinen) dargestellten Calciumsalzes (SEMMLER, HOFFMANN, B. 37, 239). Kp: 140°. D²⁰: 0,8142. n²⁰: 1,4628. Wird durch KMnO₄ leicht oxydiert. Addiert annähernd 4 Atome Brom.
- 4. Kohlenwasserstoff C_9H_{14} . Struktur des Kohlenstoffskeletts: C-C—C-C—B. Wurde aus dem (durch Destillation von Knochen entstehenden) tierischen Teer isoliert (Weidel, Ciamician, B. 13, 72). Flüssig. C-C Kp_{748.7}: 153,5°. Riecht süßlich-ätherisch. Liefert bei der Oxydation mit HNO $_3$ oder mit Chromsäuregemisch Isophthalsäure.
- 5. 1-Methyl-4-äthyl-cyclohexadien-(1.3) $C_9H_{14} = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CCH_3$. B. Durch Kochen der Verbindung $C_2H_5 \cdot C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CCH_3 \cdot CCH_3 \cdot CCH_3 \cdot CCH_3 \cdot CCH_3 \cdot CHCl_2$ mit alkoh. Kalilauge (Auwers, v. d. Heyden, B. 42, 2417). Flüssigkeit von terpenartigem Geruch. Kp₇₆₁: 160,9–161,2°. D¹⁸⁻¹: 0,8393. n_{α}^{18} : 1,47823; n_{β}^{19} : 1,49263; n_{β}^{19} : 1,50347. Nimmt beim Aufbewahren infolge Polymerisation sirupöse Beschaffenheit an.
- 6. 1-Methyl-4-äthyliden-cyclohexen-(1) oder 1-Methyl-4-äthenyl-cyclohexen-(1) $C_9H_{14} = CH_2 \cdot CH: C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$ oder $CH_2: CH: HC \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$ oder Gemisch beider. B. Aus 1.4'-Dichlor-1-methyl-4-äthyl-cyclohexan (S. 42) durch Erhitzen mit überschüssigem Chinolin (Wallach, Rahn, A. 324, 96). Flüssig. Kp: $160-163^{\circ}$. D° : 0.843. n_D° : 1,47586.
- 7. I.1.2-Trimethyl-cyclohexadien-(2.4) (L.-R.-Bezf.: Trimethyl-1.6.6-cyclohexadien-1.3) $C_9H_{14} = HC \underbrace{CH = C(CH_3)}_{CH} \underbrace{C(CH_3)_2}_{CH_2}.$
- 3.5-Dichlor-1.1.2-trimethyl-cyclohexadien-(2.4) $C_9H_{12}Cl_2 = HC < CCl = C(CH_3) > C(CH_3)_2$. B. Neben 4.6-Dichlor-1.2.3-trimethyl-benzol durch 5-stdg. Erwärmen von 30 g 1.1.2-Trimethyl-cyclohexandion-(3.5) (Syst. No. 667) in 80 g Chloroform mit 84 g PCl₅ auf dem Wasserbad (Crossley, Hills, Soc. 89, 880). Campherartig riechendes Ol. Kp_{33} : 118—119°. Gibt bei der Oxydation mit $KMnO_4$ Dimethylmalonsäure und asymm. Dimethylbernsteinsäure. Liefert mit Brom 4.6-Dichlor-1.2.3-trimethyl-benzol, mit überschüssigem Brom 4.6-Dichlor-5-brom-1.2.3-trimethyl-benzol.
- 8. 1.1.3-Trimethyl-cyclohexadien-(3.5) (L.-R.-Bezf.: Trimethyl-1.5.5-cyclohexadien-1.3) $C_9H_{14} = HC < \begin{array}{c} C(CH_3) \cdot CH_2 \\ CH \longrightarrow CH \end{array} > C(CH_3)_2.$
- 5-Chlor-1.1.3-trimethyl-cyclohexadien-(3.5) $C_9H_{13}Cl = HC < CCH_3 \cdot CH_2 > C(CH_3)_2$.

 B. Durch Einw. von PCl_5 auf Isophoron (Syst. No. 616) (Knoevenagel, A. 297, 191). Flüssig. Kp_{12} : 62°. Bräunt sich beim Stehen.

- 9. 1.1.4-Trimethyl-cyclohexadien-(2.5) (L.-R.-Bezf.: Trimethyl-3.3.6-cyclohexadien-1.4) $C_9H_{14} = CH_3 \cdot HC < CH = CH > C(CH_3)_2$.
- $1^1.1^1.1^1$ -Trichlor-3.4.5-tribrom-1.1.4-trimethyl-cyclohexadien-(2.5) (?), 3.4.5-Tribrom-1.4-dimethyl-1-trichlormethyl-cyclohexadien-(2.5) (?) $C_9H_8Cl_8Br_3 =$ CH₃·BrC<CBr=CH>C<CCl₃(?). B. Durch Einw. von 15 g Brom auf 10 g 1¹.1¹.1¹.Trichlor-1.1.4-trimethyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(4) (Syst. No. 510) in Chloroform unter Kühlung (ZINCKE, SCHWABE, B. 41, 901). — Nädelchen (aus Benzin). F: 106—107° (Zers.). Leicht löslich außer in Benzin und Petroläther. - Liefert beim Erwärmen über den Schmelzpunkt $1^1.1^1.1^1.$ Trichlor-3.5-dibrom-1.1-dimethyl-4-methylen-cyclohexadien-(2.5) (?) (Syst. No. 468). $1^{1}\cdot 1^{1}\cdot 1^{1}\cdot$ Tribrom-1-methyl-1-trichlormethyl-4-brommethyl-cyclohexadien-(2.5) (?) $C_9H_7Cl_3Br_4$ = CH₂Br·BrC CBr=CH CC_{CH₃}(?). B. Aus 10 g 1¹.1¹.1¹.Trichlor-1.1.4-trimethyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(4) und 30 g Brom in Chloroform bei 5-stdg. Stehen (Z., Sch., B. 41, 901).

 Nädelchen. F: 133° (Zers.). Sehr wenig löslich. — Geht beim Schmelzen, sowie beim Nachmelzen, sowie beim Schmelzen, sowie
- 1.1-dimethyl-4-methylen-cyclohexadien-(2.5) (?) (Syst. No. 468) über. 10. Kohlenwasserstoff C₉H₁₄. Struktur des Kohlenstoffskeletts C-C-C B. Aus der Säure C₁₀H₁₄O₂ (Syst. No. 895), deren Ester durch Kondensation C C C-C von 1.3-Dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5) (Syst. No. 616) mit Bromessigester C C-C und Zink entsteht, derf. 4-5-stag. Erhitzen auf 200° im geschlossenen Gefäß (Wallach, 100-14) (Wallach, 100-14). A. 323, 144). — Kp: 147°. D¹⁸: 0,826.

Kochen mit Benzol, schneller noch bei Einw. von Zinnehlorür in 1¹.1¹.1¹.Trichlor-3.5-dibrom-

- 11. 1-Methyl-2-methodthenyl-cyclopenten-(4) $C_9H_{14} =$
- HC——CH₂ CH C CH₃ B. Durch kurzes Erhitzen von Dimethyl-[2-methyl-cyclo-HC—CH(CH₃) CH C CH₂ B. Durch kurzes Erhitzen von Dimethyl-[2-methyl-cyclo-HC—CH(CH₃) CH C CH₂ B. Durch kurzes Erhitzen von Dimethyl-[2-methyl-cyclo-HC—CH(CH₃) CH C CH₃ B. Durch kurzes Erhitzen von Dimethyl-[2-methyl-cyclo-HC—CH(CH₃) CH C CH₃ CH₄ CH penten-(3)-yl]-carbinol (Syst. No. 506) mit der doppelten Menge Bernsteinsäureanhydrid (Намоятн, Реккін, Soc. 93, 595). — Farbloses Öl. Kp₇₇₀: 143—145°. — Oxydiert sich an der Luft. Die Lösung in Essigsäureanhydrid gibt mit wenig H₂SO₄ eine blutrote Färbung, die beim Erwärmen in Violett übergeht.
- 12. 1-Methyl-3-methoùthenyl-cyclopenten-(1 oder 5) $C_9H_{14} = H_2C-CH_2$ $CH-CC_{CH_2}$ $CH-CC_{CH_2}$ $CH-CC_{CH_2}$ $CH-CC_{CH_2}$ $CH-CC_{CH_2}$ $CH-CC_{CH_2}$ $CH-CC_{CH_2}$ $CH-CC_{CH_2}$ oder Gemisch beider. B. Aus Cyclopentanon-(3)-carbonsäure-(1)-äthylester mit Methylmagnesiumjodid in Äther, neben Dimethyl 13 methyl cyclopentan (2 oder 2) and 15 methyl 13 methyl cyclopentan (2 oder 2) and 15 methyl cyclopentan (2 oder 3) and 15 methyl cyclopentan (3 oder 3) and 15 methyl cyclopentan (3 oder 3) and 15 methyl cyclopentan (4 oder 3) and 15 methyl cyclo Dimethyl-[3-methyl-cyclopenten-(2 oder 3)-yl]-carbinol (Syst. No. 506) (HAWORTH, PERKIN, Soc. 93, 592). — Farbloses Öl. Kp: 150°. — Addiert Brom und Bromwasserstoff.
- 13. 2.3-Dimethyl-bicyclo-[1.2.2]-hepten-(2). Santen (vgl. auch No. 15) $C_9H_{14} = H_2 CH C \cdot CH_3$ Zur Konstitution vgl. SEMMLER, B. 41, 385. V. Im ostindischen Sandelholzöl (MÜLLER, Ar. 238, 369). Im sibirischen, schwedischen CH_-CH-C·CH_ CH₂ und deutschen Fichtennadelöl, sowie im deutschen Edeltannennadelöl CH₂-CH-C·CH₃ (Aschan, B. 40, 4920). — B. Aus Santenhydrochlorid C_BH₁₅Cl (S. 82) durch Einw. von Anilin (Aschan, Öjversigt af Finska Vetenskaps-Societetens Förhandlingar 53 [1910—1911] A, No. 8, S. 7). Aus Santenhydrat C₃H₁₆O (Syst. No. 506) durch Behandlung mit Eisessig oder 10% iger Oxalsäurelösung auf dem Wasserbade (Aschan, Öjversigt af Finska Vetenskaps-Societetens Förhandlung mit Eisessig oder 10% iger Oxalsäurelösung auf dem Wasserbade (Aschan, Öjversigt af Finska Vetenskaps-Societetens Förhandlung mit Eisessig oder 10% iger Oxalsäurelösung auf dem Wasserbade (Aschan, Öpversigt af Finska Vetenskaps-Societetens Förhandlung mit Eisessig oder 10% iger Oxalsäurelösung auf dem Wasserbade (Aschan, Divisional Control C Finska Vetenskaps Societetens Förhandlingar 53 [1910-1911] A, No. 8, S. 11). Durch Einw. von alkoh. Kalijauge auf das Chlorid, welches aus Santenol C₉H₁₆O (Syst. No. 506) und PCl₅ in Petroläther erhalten wird (SEMMLER, BARTELT, B. 41, 128). Durch mehrstündiges Kochen In Tetujather ematten with (Semmer, Barrell, B. 41, 125). Diren mentanings Kocher von Teresantalsäure (Syst. No. 895) mit verd. Schwefelsäure (Müller, Ar. 238, 380). — Flüssigkeit von unangenehmem, nur entfernt an Camphen erinnerndem Geruch. Kp: $139-140^{\circ}$; Kp_{15} : $35-37^{\circ}$; D^{15} : 0.8710; $a_{\rm D}$: -0.5° (l=100 mm) (M.). Kp: $139-140^{\circ}$ (unkorr.); $D_{\rm D}^{\rm IS}$: 0.8735; n: 1.46878; $[a]_{\rm D}$: -0.24° (A., Ofversigt af Finska Vetenskaps-Societeens Förhandlingar 53 A, Nr. 8, S. 5). Kp_{770} : $140-141^{\circ}$; D^{16} : 0.869; $n_{\rm D}^{\rm S}$: 1.46436; $a_{\rm D}$: -0° 16° (l=100 mm) (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1910, 98). Während die vorstehend beschriebenen Präparate (wahrscheinlich infolge schwer zu entfernender Verunreinigungen) opt.-akt. sind, beschreibt SEMMLER (B. 40, 4595) ein aus Sandelholzöl gewonnenes inakt. Santen mit folgenden Konstanten: Kp₉: 31–33°; D²⁰: 0,863; n²⁰: 1,46658. — Santen verharzt ziemlich rasch (A., Öfversigt af Finska Vetenskaps-Societetens Förhandlingar 53 A, Nr. 8, S. 6). Durch Einw. von Ozon auf die Lösung in Benzol bei Gegenwart von Wasser und Zers. des Reaktions-

produkts mit Wasserdämpfen entsteht 1.3-Diäthylon-cyclopentan: CH₃·CO·CH—CH₂ (Syst. No. 667) (Semmler, B. 40, 4595; 41, 389). Bei der Oxydation mit Natriumehromat und Schwefelsäure entsteht Santenon C₉H₁₄O (Syst. No. 616) (ASCHAN, Öfversigt af Finska Vetenskaps-Societetens CH₃·CO·CH—CH₂ Förhandlingar 53 [1910—1911] A, Nr. 8, S. 17). Bei der Oxydation von Santen mit KMnO₄ in wasserhaltigem Aceton entsteht Santenglykol C₉H₁₆O₂ (Syst. No. 550) und weiterhin 1.3-Diäthylon-cyclopentan (Semmler, Bartelt, B. 41, 868). Santen liefert beim Kochen mit Eisessig und etwas verd. Schwefelsäure (ASCHAN) oder mit konz. Ameisensäure (Se., B., B. 41, 128) die Ester des Santenols C₉H₁₆O (Syst. No. 506). Santen addiert HCl unter Bildung von Santenhydrochlorid C₉H₁₅Cl (Müller; ASCHAN, Öfversigt af Finska Vetenskaps-Societetens Förhandlingar 53 A, Nr. 8, S. 7). Einw. von Brom auf Santen: Müller,

Ar. 238, 371; Aschan, B. 40, 4921.

Santennitrosit. B. Durch Zusatz von 33% iger Salzsäure zu einem Gemisch von Santen in Ather und NaNO₂ in Wasser (Müller, Ar. 238, 370; vgl. Aschan, B. 40, 4921).

Grünblaue Krystalle (aus Alkohol oder Petroläther). F: 124-125° (Zers.) (A.).

α-Santennitrosochlorid $C_0H_{14}ONCl.$ B. Man tröpfelt zu einem Gemisch von 5 g Santen (s. o.), 5 g Eisessig und 6 g Athylnitrit (Kältemischung) 7,5 cm konz. Salzsäure (M., Ar. 238, 369). — Prachtvoll blaue Krystalle. F: 108° (Zers.) (M.), $109-110^{\circ}$ (Aschan, B. 40, 4921). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Geht an der Luft in die β -Modifikation (s. u.) über.

β-Santennitrosochlorid (C₉H₁₄ONCl)_x. B. Aus dem a-Nitrosochlorid (s. o.) durch Polymerisierung an der Luft (M., Ar. 238, 370). — Weiße beständige Krystalle. Geht bei 90° wieder in die blaue a-Modifikation über.

- 14. 7.7-Dimethyl-bicyclo-[1.2.2]-hepten-(2), Apobornylen $C_9H_{14}=H_2C-CH$ ——CH B. Durch wiederholte Destillation von Camphenilylxanthogensäure-methylester $C_9H_{15}\cdot O\cdot CS_2\cdot CH_3$ (Syst. No. 506) unter gewöhnlichem Druck (Wagner, Lemischewski, Sitzungsprotokoll der 'Abteilung für H_2C-CH ——CH Physik und Chemie der Gesellschaft der Naturforscher an der Universität Warschau, Mai 1903). Durch Kochen von Camphenilonchlorid (S. 82) mit Natrium in Ather (Моусно, Zienkowski, A. 340, 57). F: 35,5—36°; Kp_{755} : 136—137° (W., L.). Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ cis-Apocamphersäure (W., L.).
- 15. Campheniten C₃H₁₄¹). B. Durch Erhitzen von Camphenilylchlorid (S. 82) mit Anilin auf 175° (Jagelki, B. 32, 1503). Neben Tricyclensäure C₁₀H₁₄O₂ (Syst. No. 895) durch trockne Destillation der a-Oxy-camphenilansäure C₁₀H₁₆O₃ (Syst. No. 1054) (Моусно, Zienkowski, A. 340, 53). Nach Camphen riechende Flüssigkeit. Kp: 137,5—138,5° (M., Z.). Camphenartig riechende Flüssigkeit. Kp₇₆₀: 142° (J.). Entfärbt momentan KMnO₄ und Brom (J.; M., Z.).
- 16. Kohlenwasserstoff $^{\circ}C_{9}H_{14} = \frac{H_{2}C C(CH_{3})_{2} C: CH_{2}}{H_{2}C C: CH_{2}} \frac{H_{2}C C(CH_{3})_{2} C: CH_{3}}{C: CH_{2}} \frac{H_{2}C CCH_{3}}{C CH_{3}}$ B. Durch Erhitzen des Campholenlactons $C_{10}H_{14}O_{2}$ (Syst. No. 2461) unter normalem Druck (Béhal, Bl. [3] 27, 409). Geruch terpentinartig. Kp₇₅₇: 127—128°. D°: 0,8292.
- 17. Carpen C_9H_{14} . B. Durch trockne Destillation des Calciumsalzes der Podocarpinsäure $C_{17}H_{25}O_3$ (Syst. No. 1087) (OUDEMANS, A. 170, 252). Kp: 155—157°. Absorbiert sehr begierig Sauerstoff an der Luft und verharzt. Gibt mit Brom öliges C_9H_{13} Br und $C_9H_{12}Br_2$.
- 6. Kohlenwasserstoffe $C_{10}H_{16}$. Zu dieser Reihe von Kohlenwasserstoffen gehört der größte Teil der sogenannten Terpene. Unter der Bezeichnung "Terpene" faßt man diejenigen Kohlenwasserstoffe $C_{10}H_{16}$ zusammen, die neben Sesquiterpenen (Syst. No. 471) und sauerstoffhaltigen Verbindungen die wesentlichen Bestandteile der ätherischen Öle bilden oder in nahen Beziehungen zu solchen stehen. Außer ihrem Vorkommen haben die meisten Terpene eine Reihe von Eigenschaften gemeinsam, die zum größeren Teil auf ihrem ungesättigten Charakter beruhen: Polymerisierbarkeit durch Hitze oder chemische Einwirkungen; Isomerisierung durch Säuren; Oxydierbarkeit; Additionsfähigkeit für Wasserstoff, Halogene, Halogenwasserstoffe, Stickoxyde, Nitrosylchlorid usw. Nach ihrer Struktur lassen sie sich in folgende Gruppen einteilen:

Acyclische Terpene mit 3 Doppelbindungen.
 Monocyclische Terpene mit 2 Doppelbindungen.

¹) Nach dem für die 4. Auflage dieses Handbuchs geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] durch Komppa und Hintikka (C. 1917 I, 406) als hauptsächlich aus Santen bestehend erkannt.

3. Bicyclische Terpene mit 1 Doppelbindung.

4. Tricyclische Terpene, keine Doppelbindung enthaltend.

Über Nomenklatur und Bezifferung der 2., 3. und 4. Gruppe vgl. S. 4-5, 11, 13-14. Die Terpene der I. Gruppe sind in Bd. I, S. 264, abgehandelt. Zusammenfassung der wichtigsten bis 1891 erzielten Forschungsergebnisse über Terpene: Wallach, B. 24, 1525. — Buchliteratur über Terpene: Heusler, Die Terpene [Braunschweig 1896]; Charabot, Dupont, Pillet, Les huiles essentielles [Paris 1899]; Aschan, Chemie der alicyclischen Verbindungen [Braunschweig 1905]; Semmler, Die ätherischen Ole [Leipzig 1906]; Bartelt, Die Terpene und Campherarten [Heidelberg 1908]; Gilde-Meister, Hoffmann, Die ätherischen Öle, 2. Aufl. [Leipzig 1910]; Wallach, Terpene und Campher; Zusammenfassung eigener Untersuchungen auf dem Gebiet der alicyclischen Kohlenstoffverbindungen, 2. Aufl. [Leipzig 1914].

1. 1.1.4-Trimethyl-cycloheptadien-(3.6)?, Euterpen $C_{10}H_{16} =$

PCI₅ behandelt und das entstandene Chlorid mit Chinolin gekocht (BAEYER, B. 31, 2075). — Kp: $161-165^{\circ}$. — Bei der Oxydation mit KMnO₄ entsteht asymm. Dimethylbernsteinsäure. Gibt bei der Dehydrierung (durch folgeweise Anlagerung von HBr, Bromierung und Reduktion) 1.2-Dimethyl-4-äthyl-benzol $C_{10}H_{14}$ (Syst. No. 469).

- 2. Derivat eines 1.1.4-Trimethyl-cycloheptadiens C10H18 mit unbekannter Lage der Doppelbindungen.
- 3-Chlor-1.1.4-trimethyl-cycloheptadien $C_{16}H_{15}Cl.$ B. Durch Einw. von PCl_5 auf Dihydroeucarvon $C_{16}H_{16}O$ (Syst. No. 617) (Klages, Kraith, B. 32, 2563). Kp_{18} : 92—93°. D^{18} : 1,02. n_0 : 1,51250. Durch Kochen des mit Brom entstehenden Bromids mit Chinolin erhält man neben einem Kohlenwasserstoff eine Verbindung $C_{16}H_{13}Cl$, die durch $KMnO_4$ in der Kälte oxydiert wird und mit H₂SO₄ keine Sulfonsäure liefert.
- 3. 1-Methyl-2-methoäthenyl-cyclohexen-(1), o-Menthadien-(1.8 (9)) $C_{10}H_{16}=$ CH₂—CH₃

 B. Durch längere Einw. von Methylmagnesiumjodid auf H₂C

 CC(CH₃): CH₂

 CH₂—C·CH₃

 No. 894) oder auf Methyl-[2-methyl-cyclohexen-(1)-yl]-keton (Syst No. 616) in Ather (KAY, PERKIN, Soc. 87, 1076).

 No. 894) No. 894) oder auf Methyl-[2-methyl-cyclohexen-(1)-yl]-keton (Syst No. 616) in Ather (KAY, PERKIN, Soc. 87, 1076).

 No. 894) No. 894) oder auf Methyl-[2-methyl-cyclohexen-(1)-yl]-keton (Syst No. 616) in Ather (KAY, PERKIN, Soc. 87, 1076).

 No. 894) No. 894) No. 894) No. 894) No. 895 No. 8 Citrone riechende Flüssigkeit, erstarrt bei starker Abkühlung, schmilzt unterhalb — 40°. Kp₇₅₅: 177°. — Oxydiert sich langsam an der Luft. Gibt mit Natrium und siedendem Alkohol o-Menthen-(2(8)) (S. 84). Addiert direkt nur 2 Atome Brom. Die Lösung in Essigsäureanhydrid gibt mit einem Tropfen konz. Schwefelsäure eine rasch verblassende Rosafärbung.
- 5-Chlor-1-methyl-3-methoäthyl-cyclohexadien-(4.6), 5-Chlor-m-menthadien-(4.6) C₁₀H₁₅Cl = HC C(CH₃)·CH₂ CH·CH CH₃. B. Durch allmähliches Eintragen von 14 g PCl₅ in die Lösung von 10 g 1-Methyl-3-methoäthyl-cyclohexen-(6)-on-(5) C₁₀H₁₆O (Syst. No. 617) in 30 g wasserfreiem Chloroform und Erwärmen auf ca. 50° im Vakuum (Gundlich, Knoevenagel, B. 29, 169). — Öl. Kp₁₅: 106°. — Mit 95°/₀iger Schwefelsäure wird 1-Methyl-3-methoäthyl-cyclohexen-(5) zurückgehildet. Durch folgeweise Behandlung wird Benandlung sit. Chlorofic Behandlung sit. Chlorofic Behandlung mit Brom und mit Chinolin erhält man 5-Chlor-1-methyl-3-isopropyl-benzol.
- 5. 1-Methyl-3-methoäthyl-cyclohexadien-(x.x). m-Menthadien-(x.x)

 C₁₀H₁₆. Struktur des C C C B. Aus dem Phosphat des 1.5-Diamino-menthans durch trockne Destillation (Harries, Kohlenstoffskeletts: C C C C C Antoni, A. 328, 116). Schwach riechende Flüssigkeit. Kp: 172—174° (korr.). D_{18.5}; 0,8423; D_{18.5}; 0,8411. n_D^{18.5}; 1,47936. Wird durch Beckmannsche Chromsäuremischung nicht angegriffen. Beim Oxydieren mit KMnO₄ in Acetonlösung bildet sich ein indifferentes Öl (Kp₂₀; 130—150°), das beim Kochen mit Ammoniak und Essigsäure die Pyrrolreaktion gibt. Gibt mit HCl oder HBr in Eisessig farblose ölige Verbindungen. Liefert kein krystellisierendes Nitrosit. Nitrosat oder Nitrosit. farblose ölige Verbindungen. Liefert kein krystallisierendes Nitrosit, Nitrosat oder Nitrosochlorid. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine himbeerrote Färbung. Die Lösung in Essigsäureanhydrid gibt mit einem Tropfen konz. Schwefelsäure eine blauviolette Färbung.

- 6. 1-Methyl-3-methoäthenyl-cyclohexene-(1), m-Menthadiene-(1.8(9)). Silvestrene und Carvestren $C_{10}H_{16} = H_2C < \begin{array}{c} CH_2 \\ CH_1 \\ CH_2 \\ \end{array} > CH_2 > CH \cdot C < \begin{array}{c} CH_2 \\ CH_3 \\ \end{array}$.
- a) Rechtsdrehendes m-Menthadien-(1,8(9)), d-Silvestren. V. Im schwedischen und deutschen Kiefernadelöl (von Pinus silvestris) (Bertram, Walbaum, Ar. 231, 299, 300). Im Nadelöl der Latschenkiefer (Pinus Pumilio Haenke) (Bertram, Walbaum, Ar. 231, 297; vgl. Atterberg, B. 14, 2531). Im schwedischen Kienöl (Pinus silvestris) (Atterberg, B. 10, 1203; Wallach, A. 239, 25). Im russischen, "Terpentinöl" (Wallach, A. 230, 247; vgl. Tilden, Soc. 33, 80; J. 1678, 390). Im finnländischen Kienöl (Aschan, Hjelt, Ch. Z. 18, 1566). Im finnländischen Terpentinöl (von Pinus silvestris) (Aschan, Hjelt, Ch. Z. 18, 1567; Aschan, B. 39, 1450, 2596). Im Cypressenöl (Schimmel & Co., C. 1904 I, 1264).

Natürliches d-Silvestren. Die durch Destillation über Natrium gereinigte Silvestrenfraktion des schwedischen Kienöls ist eine wasserhelle, nach frischem Fichtenholz riechende Flüssigkeit. Kp: $173-175^{\circ}$; D¹⁶: 0.8612; $[a]_{\scriptscriptstyle D}$: $+19.5^{\circ}$ (Atterberg, B. 10, 1206). — Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in die äther. Lösung entsteht d-Silvestren-bis-hydrochlorid neben öligen Produkten (Att.).

Aus d-Silvestren-bis-hydrochlorid regeneriertes d-Silvestren. B. Durch Erhitzen des d-Silvestren-bis-hydrochlorids mit Anilin (Wallach, A. 230, 243), Chinolin (Baeyer, Villiger, B. 31, 2067) oder mit Natriumacetat in Eisessig (Wall., A. 239, 26). — Darst. Man erhitzt je 40 g Bishydrochlorid mit 40 g Anilin und 10 cem Alkohol bis zur Abscheidung von salzsaurem Anilin, destilliert mit Wasserdampf, schüttelt das Destillat mit sehr verd. kalter Schwefelsäure und mit Wasser, destilliert nochmals mit Wasserdampf, trocknet die zuerst übergegangenen Anteile mit festem Kaliumhydroxyd und trennt von höher siedenden Beimengungen durch fraktionierte Destillation (Wall., A. 245, 197). — Kp: 175—176° (Wall., Conrady, A. 252, 149), 176—177° (Wall., A. 245, 198); D¹⁶: 0,8510 (Wall., A. 245, 198); D²⁰: 0,848 (Wall., Conr., A. 252, 149). [4]¹⁶: +66,32° (in Chloroform, p = 14,316) (Wall., Conr., A. 252, 149). — Polymerisiert sich zum Teil beim Erhitzen auf ca. 250° im geschlossenen Rohr (Wall., A. 239, 28). Wird durch Natrium und Alkohol nicht reduziert (Semmler, B. 34, 3125). Mit Brom in kaltem Eisessig entsteht neben öligen Produkten rechtsdrehendes Silvestrentetrabromid (S. 47) (Wall., A. 239, 30). Gibt mit Halogenwasserstoffen, am besten in Eisessig, die entsprechenden Bis-hydrohalogenide (Wall., A. 239, 28), mit Nitrosylchlorid ein Nitrosochlorid (s. u.) (Wall., A. 245, 272). Beim Kochen mit alkoh. Schwefelsäure erfolgt starke Verharzung und Polymerisation, aber keine Umlagerung in ein anderes Terpen (Wall., A. 239, 28). Silvestren addiert Phenylmercaptan (Posner, B. 38, 656). — Die Lösung in Essigsäureanhydrid färbt sich bei Zusatz eines Tropfens konz. Schwefelsäure intensiv blau; Gegenwart anderer Terpene beeinträchtigt diese Reaktion (Wall., A. 239, 27).

Nitrosochlorid des d-Silvestrens $C_{10}H_{16}$ ONCl. B. Aus d-Silvestren, Amylnitrit und rauchender Salzsäure in der Kälte (WALLACH, A. 245, 272). — Krystalle (aus Methylalkohol). F: 106—107°. Ungemein löslich in Chloroform. Stark rechtsdrehend.

- b) Linksdrehendes m-Menthadien-(1.8(9)), l-Silvestren. Das ätherische Öl aus dem Harz von Dacryodes hexandra enthält l-Silvestren (More, Soc. 75, 718).
- c) Inaktives m-Menthadien-(1.8(9)), d.l-Silvestren, Carvestren. B. Durch Kochen von inaktivem m-Menthen-(1)-ol-(8) $H_2C \subset CH_2 \subset CH_2 \subset CH \subset C(OH)(CH_3)_2$ (Syst. No. 507) mit KHSO₄ (Perkin, Tattersall, Soc. 91, 499). Man erhitzt salzsaures Vestrylamin $H_2C \subset CH_2 \subset CH_2$

- 7. 1-Methyl-3-methoäthenyl-cyclohexen-(2), m-Menthadien-(2.8(9)) $C_{10}H_{16} = H_2C < \begin{array}{c} CH_2 & CH_2 \\ CH(CH_3) \cdot CH \\ \end{array} > C \cdot C < \begin{array}{c} CH_3 \\ CH_2 \\ \end{array} \quad B. \quad \text{Durch Erhitzen von m-Menthen-(2)-ol-(8)}$ C₁₀H₁₈O (Syst. No. 507) mit KHSO₄ (Perkin, Tattersall, Soc. 87, 1101). — Riecht nach Menthol und nach Citrone. Kp: 184—187°. — Oxydiert sich an der Luft. Addiert 2 Atome Brom. Gibt in Essigsäureanhydrid mit konz. Schwefelsäure eine blauviolette Färbung.
- 8. 1-Methyl-3-methoäthenyl-cyclohexen-(3), m-Menthadien-(3.8(9)) $C_{10}H_{16}=H_2C < \begin{matrix} CH_2 & CH_2 \\ CH(CH_3) \cdot CH_2 \end{matrix} \\ C \cdot C < \begin{matrix} CH_3 \\ CH_2 \end{matrix}$ B. Aus 3-Methyl-cyclohexen-(6)-carbonsäure-(1)-äthylester (Syst. No. 894) mit überschüssigem Methylmagnesiumjodid in Äther (Perkin, TATTERSAIL, Soc. 87, 1100). — Nach Citrone riechende Flüssigkeit. Kp₁₆₅: 187⁹. — Oxydiert sich an der Luft. Addiert 2 Atome Brom. Gibt mit Essigsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure eine rotviolette Färbung.
- 9. 1-Methyl-3-methoäthenyl-cyclohexen-(6), m-Menthadien-(6.8 (9)), Isocarvestren $C_{10}H_{16} = HC \cdot \frac{CH_2 - CH_2}{C(CH_3) \cdot CH_2} > CH \cdot C \cdot \frac{CH_3}{CH_3}$. B. Man fügt 21 g m-Menthen-(6)-ol-(8) $C_{10}H_{18}O$ (Syst. No. 507) zu äther. Methylmagnesiumjodid-Lösung (aus 15 g Mg) und zersetzt das Prod. nach 4 Tagen mit Wasser und verd. Salzsäure (Fisher, Perskin, Soc. 2012) 1973 (1974) 1973 (1974) 1974 (197 93, 1890). — Stechend nach Čitrone riechende Flüssigkeit. Kp₇₆₅: 176-177⁰. D²⁰: 0,8496. n_{α}^{20} : 1,47799; n_{β}^{20} : 1,49090; n_{γ}^{20} : 1,49893. — Oxydiert sich langsam an der Luft. Addiert nur je ein Molekül Brom, Chlorwasserstoff und Bromwasserstoff. Die Lösung in Essigsäureanhydrid gibt mit konz. Schwefelsäure eine violette, rasch verblassende Färbung.
- 10. 1-Methyl-4-methoäthyl-cyclohexadien-(1.3), p-Menthadien-(1.3), a-10. 1-Methyl-4-methodithyl-cyclohexadien-(1.3), p-Menthadien-(1.3), α-Terpinen C₁₀H₁₆ = CH₃·C·C·CH₂·CH₃·C·CH₃·C·CH₃·α-Terpinen bildet den einen Hauptbestandteil (neben γ-Terpinen, S. 128–129) des gewöhnlichen "Terpinens" (vgl. Walitzky, C. r. 94, 90), das 1885 durch Wallach (A. 230, 254, 260) als von den anderen bekannten Terpenen verschieden erkannt wurde. Die Darst. eines reinen α-Terpinens ist noch nicht gelungen; vermutlich stellt sich bei der Bildung von Terpinen nach den verschiedenen Methoden ein Gleichgewicht zwischen p-Menthadien-(1.3) und -(1.4) ein (Walla, A. 362, 303).

V. a-Terpinen findet sich im Cardamomenöl (WEBER, A. 238, 101; vgl. WALLACH, A. 238, 107 Anm.; 239, 33); im Majoranöl (Biltz, B. 32, 996); im Corianderöl (Walbaum, Müller, Wallach-Festschrift [Göttingen 1909], S. 660; Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1909, 33).

An a-Terpinen besonders reiche Terpinengemische werden nach folgenden Methoden erhalten:

1. Terpinen von Auwers, v. d. Heyden, B. 42, 2420 (vgl. Semmler, B. 42, 4172; Auw., B. 42, 4427). Darst. Man läßt eine absol. alkoh. Lösung von 11.11-Dichlor-1.1-dimethyl-4-methoåthyl-cyclohexen-(3)-on-(2) (Syst. No. 619) langsam zu einer siedenden Lösung von 10 Mol.-Gew. Kaliumhydroxyd in der 4—5-fachen Menge Alkohol tropfen und destilliert mit Wasserdampf. — Limonenähnlich riechende Flüssigkeit. Kp₇₅₀: 174,8—175,4°; Kp_{11,5}: 59—60°. D¹³: 0,834. n³³: 1,4784. Mol.-Refr. und -Dispersion: A., v. p. H. — Gibt bei der Oxydation mit alkal. Permanganatlösung (vgl. die Angaben auf S. 127) nur a.a'-Dioxy-amethyl-a'-isopropyl-adipinsäure, kein p-Menthan-tetrol-(1.2.4.5).

2. Terpinen von Harries, Majima, B. 41, 2526. B. Durch trockne Destillation von phosphorsaurem 2-Amino-p-menthen-(3) unter vermindertem Druck. — Angenehm citronenartig riechende Flüssigkeit. Kp₁₅: 68—70°. D^a: 0,8453. n^b: 1,48579. Mol.-Refr. und -Dispersion: H., M.; Brühl, B. 41, 3716. — Gibt bei der Oxydation mit alkal. Permanganatlösung (vgl. die Angaben auf S. 127) neben der als Hauptprodukt entstehenden a.a'-Dioxyamethyl-a'-isopropyl-adipinsäure geringe Mengen p-Menthan-tetrol-(1.2.4.5) (Wall., A.

368, 15).

3. Terpinen von Semmler, B. 41, 4477 (vgl. SE., B. 42, 523, 4172; SE., Schoss-BERGER, B. 42, 4646; Auw., B. 42, 2436, 4427; WALLACH, A. 368, 18). B. Aus 2-Chlorp-menthadien (1.3) mit Natrium und absol. Alkohol unterhalb 50°. — Kp₁₀: 61,5—62,5°; D²⁰: 0,845; n²/₅: 1,4905 (Se., B. 42, 4172). Mol.-Refr.: Se., B. 41, 4478; 42, 523. — Gibt bei der Oxydation mit alkal. Permanganatlösung in guter Ausbeute a.a'-Dioxy-a-methyl-a'-isopropyl-adipinsaure (WALLACH, A. 368, 18).

Gewöhnliches Terpinen, im wesentlichen ein Gemisch von α- und γ-Terpinen, das je nach Ausgangsprodukt und Arbeitsweise noch fremde Kohlenwasserstoffe, Cincol usw. enthalten kann (vgl. Wall., A. 362, 299; SEMMLER, B. 42, 4174), entsteht: Durch Erwärmen von Linaloo! (Beetram, Walbaum, J. pr. [2] 45, 601) oder von Geranio! (Bertram, Gildemeister, J. pr. [2] 49, 194) mit starker Ameisensäure. Durch Erwärmen von α-Phellandren (Wallach, A. 239, 44) oder von Dipenten (Wall., A. 239, 15) mit alkoh. Schwefelsäure ("Inversion"), ebenso durch Erhitzen von Terpinolen (Wall., A. 275, 109) oder von Sabinen (Wall., A. 350, 165) mit verd. Schwefelsäure. Durch Inversion von Pinen, indem man Terpentinöl mit alkoh. Schwefelsäure 1 Tag auf dem Wasserbad erhitzt (Wall., A. 227, 283; 230, 262; vgl. Flavitzki, B. 12, 1022), besser indem man, starke Erwärmung vermeidend, 2 Liter Terpentinöl allmählich unter Schütteln mit 70 ccm korz. Schwefelsäure verstatt. setzt, nach 1-2-tägigem Stehen neutralisiert und mit Wasserdampf destilliert (WALL., A. 239, 35; vgl. Armstrong, Tilden, B. 12, 1752). Durch Destillation von Sabinenmonohydrochlorid C₁₀H₁₇Cl (S. 85) mit Chinolin (SEMMLER, B. 40, 2966). Durch Erhitzen von Terpinen-bis-hydrochlorid oder -bis-hydrobromid mit Anilin (WALL., A. 350, 148), von Terpinen-bis-hydrochlorid mit Anilin, Chinolin oder alkoh. Kalilauge (SEMMLER, B. 42, 525). Durch Kochen von a-Terpineol (Wall., A. 230, 266), Dihydrocarveol C₁₀H₁₆O (Wall., A. 275, 113) oder Terpinhydrat (Wall., A. 230, 260; vgl. Walltzky, C. r. 94, 90) mit verd. Schwefelsäure. Durch kurzes Kochen von Pinenhydrat C₁₀H₁₈O (Syst. No. 508) mit 85 % jeger Ameisensäure (Wall., A. 356, 243). Durch Erwärmen von Cineol mit alkoh. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Wall., A. 239, 245). Durch Einw. von überschüssigem Methylmagnesiumjodid auf Sabinaketon C₉H₁₄O (Syst. No. 616) (Wall., A. 362, 299). Durch trockne Destillation von salzsaurem Dihydrocarvylamin C₁₀H₁₉N·HCl (Syst. No. 1595) (Wall., A. 275, 125). Durch trockne Destillation von phosphorsaurem 2.4-Diamino-p-menthan (Syst. No. 1741) im Vakuum (Harries, Majima, B. 42, 2529).

Über die physikalischen Eigenschaften der nach den verschiedenen Verfahren erhaltenen Terpinenpräparate vgl. Auwers, B. 42, 2424. Ein aus Terpentinöl mit konz. Schwefelsäure dargestelltes Terpinen hatte z. B. Kp: 179—182°, D²⁰: 0,857, n¹/₁: 1,47838, ein Terpinen aus Terpinen-bis-hydrochlorid und alkoh. Kalilauge hatte Kp₇₆₀: 180—182°, D¹/₂: 0,8484, n^{15,6}/₂: 1,48133 (Auw., B. 42, 2478). Dielektrizitätskonstante eines Terpinenpräparats: Mathews,

C. 1906 I, 224.

Terpinen verharzt sehr schnell beim Aufbewahren (WALL., A. 230, 260). Beim Schütteln mit Beckmannscher Mischung (6 Tle. K₂Cr₂O₇ bezw. Na₂Cr₂O₇, 5 Tle. konz. Schwefelsäure, 30 Tle. Wasser) wird es schon in der Kälte unter Abscheidung brauner schmieriger Flocken völlig zerstört (Unterschied von Pinen, Limonen, Terpinelen usw.) (BAEYER, B. 27, 815). Terpinen wird von Chromylchlorid in Schwefelkohlenstoff zu Cymol oxydiert; letzteres bildet mit Chromylchlorid die Verbindung $C_{10}H_{14}\cdot 2CrO_2Cl_2$, welche sich mit Wasser unter Bildung von a-p-Tolyl-propionaldehyd und von Methyl-p-tolyl-keton zersetzt (Henderson, Cameron, Soc. 95, 969). Bei der Oxydation von gewöhnlichem Terpinen mit alkal. Permanganatlösung bei ca. 0° entsteht aus dem a-Terpinen die inaktive a-a-Dioxy-a-methyl-a-isopropyl-adipinsaure (Bd. III, S. 540, Z. 5 v. o.), während das γ-Terpinen dabei in p-Menthantetrol-(1.2.4.5) (Syst. No. 590) übergeht (Wallach, A. 362, 296; Gildemeister, Müller, Wallach-Festschrift [Göttingen 1909], S. 443; C. 1909 II, 2159). Durch wiederholte Reduktion mit Natrium und siedendem Amylalkohol entsteht (aus dem a-Terpinen) p-Menthen-(2) (Semmler, B. 42, 526). Terpinen gibt mit Brom ein flüssiges Additionsprodukt (Wall., A. 230, 261). Durch Sättigen der Lösung in Eisessig mit HCl oder HBr entstehen neben öligen Pro-201). Durch Sattigen der Lösing in Eisessig int HCl oder HBF eintstehen neben örgen Frodukten die festen Terpinen-bis-hydrohalogenide (Wall., A. 350, 147), während man durch Einleiten von trocknem HCl in eine trockne Schwefelkohlenstofflösung von Terpinen das flüssige Terpinen-monohydrochlorid C₁₀H₁₇Cl erhält (Wall., A. 356, 198). Mit salpetriger Säure oder nitrosen Gasen entsteht ein festes Nitrosit (s. u.) (Wallach, A. 239, 35), und zwar ausschließlich aus dem a-Terpinen (Wallach, A. 362, 296). Gewöhnliches Terpinen wird durch Erhitzen mit alkoh. Schwefelsäure zum Teil verharzt, aber nicht isomerisiert (Wall., A. 239, 39); bei den an a Terpinen besonders reichen Präparaten erfährt jedoch beim Kochen mit alkoh. Schwefelsäure auch der unverharzte Anteil teilweise eine Isomerisation (SEMMLER, B. 42, 523, 965; AUWERS, B. 42, 2422, 2438). Terpinen addiert Phenylmercaptan (Posner, B. 38, 656).

Nachweis von a-Terpinen. Man verdünnt 2-3 g der zu untersuchenden Terpinenfraktion mit dem gleichen Volumen Petroläther, gibt eine wäßr. Lösung von 2-3 g Natriumnitrit, dann allmählich unter Schütteln die nötige Menge Essigsäure hinzu, taucht das Gefäß einen Augenblick in heißes Wasser und läßt in der Kälte stehen; bei Anwesenheit von a-Terpinen erfolgt Ausscheidung des charakteristischen Nitrosits, die man zweckmäßig durch Impfen mit einem Nitrositkryställchen anregt (WALL, A. 239, 36; 350, 171). Bei Präparaten, in denen y-Terpinen vorwiegt, ist das Ausbleiben der Nitrositreaktion noch kein Beweis für die Abwesenheit von α -Terpinen; man hat in diesem Fall noch zu prüfen, ob bei der Oxydation mit alkal. Permanganat (s. o.) neben dem p-Menthantetrol-(1.2.4.5) etwas a.a'-Dioxya-methyl-a'-isopropyl-adipinsäure entsteht (Walbaum, Müller, Wallach-Festschrift [Göttingen 1909], S. 663).

Nitrosit des α -Terpinens, Terpinennitrosit $C_{10}H_{16}O_3N_2$. Reagiert im allgemeinen wie eine Verbindung der Konstitution $CH_3 > C < CH_2 - CH_2 > C \cdot CH < CH_3$, ist aber

wahrscheinlich bimolekular (Wallach, A. 356, 223). — B. Aus gewöhnlichem (Weber, A. 238, 107; Wallach, A. 238, 107 Anm.) oder an a-Terpinen besonders reichem Terpinen (Auwers, v. d. Heyden, B. 42, 2422) und salpetriger Säure. — Darst. Man trägt allmählich (innerhalb 2 Stdn.) eine konz. wäßt. Lösung von 125 g Natriumnitrit in eine Mischung von 250 g gewöhnlichem Terpinen mit 110 g Eisessig und 440 g Wasser ein, läßt 2 Tage stehen, wäscht die abgeschiedenen Krystalle mit kaltem Alkohol, löst das von anhaftendem Ol befreite Prod. in Eisessig und fällt mit Wasser (Wall., A. 239, 35). Zum Umkrystallisieren eignet sich Aceton (Wall., A. 350, 172). — Monoklin prismatisch (Hintze, A. 241, 315 Anm.; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 667). F: 155° (Weber). Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Petroläther, leicht in Alkohol, Äther, Essigester, namentlich beim Erwärmen (Wallach, A. 239, 37). Unlöslich in Kailauge (Weber). Löslich in konz. Salzsäure, durch Wasser wieder fällbar (Wall., A. 239, 37). Unzersetzt löslich in schwach erwärmter konz. Schwefelsäure, zersetzt sich erst bei stärkerem Erwärmen der Lösung (Wallach, A. 239, 37). — Durch Reduktion mit Natrium und Alkohol entstehen Carvenon, Carvomenthon und ein im wesentlichen aus Carvomenthylamin bestehendes Basengemisch (Wall., B. 40, 580; A. 356, 220; vgl. Wall., Lauffer, A. 313, 361); reduziert man mit Zinkstaub, Eisessig und stwas Wasser erst bei 0°, dann im Wasserbad, so erhält man in guter Ausbeute Carvenon (Wall., B. 40, 581; A. 358, 221). Durch Reduktion mit Zinkstaub und wäßt. Alkohol und Behandeln des Reaktionsproduktes mit verd. Schwefelsäute entsteht Carvenon in geringer Ausbeute (Amenomya, B. 38, 2732). Terpinennitrosit entfärbt, in Aceton gelöst, Permanganat erst nach einiger Zeit und reagiert in Eisessig nicht mit Brom (Wall., A. 350, 172). Liefert mit Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessiglösung eine Verbindung C₁₀H₁₅O₆N₃ (s. u.) (Amenomya, B. 38, 2020, 2730). Mit alkoh. Alkali entstehen Alkalinitrit und eine Verbindung C₂₀H₃₁O₄N₃ (s. u.) (Wall.,

Verbindung $C_{10}H_{15}O_6N_3$. B. Aus Terpinennitrosit in Eisessig und Salpetersäure (D: 1,4) (Amenomiya, B. 38, 2021). — Schwach gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: ca. 73° (A., B. 38, 2021). Schwer löslich in Äther, kaum in heißem Wasser (A., B. 38, 2021). — Gibt mit Zinkstaub in 75°/0 igem Alkohol Carvenonoxim (A., B. 38, 2731). Mit Anilin entsteht eine Verbindung $C_{16}H_{21}O_4N_3$ (s. u.) (A., B. 38, 2021).

Verbindung C₁₆H₂₁O₄N₃. B. Aus der in Äther suspendierten Verbindung C₁₀H₁₅O₆N₃ (s. o.) und Anilin in Äther oder Eisessig (Amenomya, B. 38, 2021). — Gelbe Nadeln. F: 145°. Schwer löslich in Äther und Petroläther.

Verbindung $C_{20}H_{31}O_4N_3$. B. Aus Terpinennitrosit in methylalkoh. bezw. alkoh. Lösung und einem Mol.-Gew. Natriummetbylat, äthylat, alkob. oder wäßr. Kalilauge (Wallach, A. 350, 174; vgl. Semmler, B. 34, 714). — Nadeln (aus Aceton oder aus Äther + viel Ligroin). F: $163-164^{\circ}$. Zersetzt sich bei etwa 175° (W., A. 350, 174). — Unlöslich in verd. Säuren und in Alkalien (W., A. 350, 174). Liefert bei der Reduktion mit Zink in Eisessig Carvenon (Wallach, B. 40, 581; A. 356, 222).

Benzoylderivat der Verbindung $C_{20}H_{31}O_4N_3$, $C_{27}H_{35}O_5N_3$. F: 127° (Wallach, A. 350, 175).

 $\begin{array}{c} \text{Benzoylverbindung des Terpinennitrosits $C_{17}H_{20}O_4N_2 = \frac{\text{CH}_3}{\text{ON}\cdot\text{O}} > C < \frac{\text{CH}_2}{\text{C}(:\text{N}\cdot\text{O}\cdot\text{CO}\cdot\text{C}_6H_6)} \cdot \text{CH} < \frac{\text{CH}_3}{\text{CH}_3} \text{ c. Syst. No. 929.} \\ \end{array}$

2-Chlor-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexadien-(1.3), 2-Chlor-p-menthadien-(1.3) $C_{10}H_{15}Cl = CH_3 \cdot C < CH_2 \cdot CH_2 > C \cdot CH < CH_3 \cdot B$. Entsteht aus Carvenon und wahrscheinlich auch aus Dihydrocarvon durch Einw. von PCl₅ (Klages, Kraith, B. 32, 2559). — Darst. Man fügt zu 14 g mit Petroläther überschichtetem PCl₅ allmählich eine Petrolätherlösung von 10 g Carvenon, schüttelt eine Stunde in der Kälte, gießt in Eiswasser, äthert aus, wäscht die Ätherlösung mit Sodalösung und destilliert nach Absieden des Äthers im Vakuum (Semmler, B. 41, 4477; 42, 4172). Zur Frage der Einheitlichkeit vgl.: Auwers, B. 42, 2435, 4428; Wallach, A. 368, 16; Semmler, Schossberger, B. 42, 4647. — Kp₁₀: 95—98°; D⁵⁰: 0,994; n_D: 1,51700 (Semmler, B. 41, 4477). Kp₁₆: 94—97°; Kp₁₇: 96—98°; D⁶: 1,0033; D⁵⁰: 1,0044 (Auwers, B. 42, 2434). Mol.-Refr. und -Dispersion: Auw., B. 42, 2434. — Gibt mit Natrium und Alkohol ein an a-Terpinen reiches Terpinen (Semm., B. 41, 4478; Auw., B. 42, 4428). Mit Brom entsteht ein Chlorbrom-p-menthadien (K., K.). Wird durch Erwärmen mit 90% jäger Schwefelsäure in Carvenon zurückverwandelt (K., K.).

11. 1-Methyl-4-methoäthyl-cyclohexadien-(1.4), p-Menthadien-(1.4), γ Terpinen $C_{10}H_{16} = CH_3 \cdot C < \frac{CH_2 \cdot CH}{CH_2} > C \cdot CH < \frac{CH_3}{CH_3}$. γ -Terpinen ist ein integrierender Bestandteil des gewöhnlichen Terpinens (neben a-Terpinen, S. 126–127) (Wallach, A. 368,

296; GILDEMEISTER, MÜLLER, WALLACH-Festschrift [Göttingen 1909], S. 443; C. 1909 II, 2159). Es konnte noch nicht in reinem Zustand erhalten werden.

V. Im Ajowanöl (das anscheinend kein a-Terpinen enthält) (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1909, 15; C. 1909 II, 2156). Im Citronenöl und Cuminöl (GILDEMEISTER, MÜLLER, WALLACH-Festschrift [Göttingen 1909], S. 443, 448). Neben a-Terpinen im Corianderöl (Walbaum, Müller, Wallach-Festschrift [Göttingen 1909], S. 660; C. 1909 II, 2160).

B. s. die Bildung von gewöhnlichem Terpinen, S. 126-127. - y-Terpinen ist vermutlich auch ein wesentlicher Bestandteil des synthetischen p. Menthadiens (Kp. ca. 1749) von BAEYER (B. 26, 232; vgl. HARRIES, B. 35, 1170), das aus p-Menthandion-(2.5)-dicarbonsäure (1.4)-diäthylester (Syst. No. 1353a) durch Verseifung mit verd. Schwefelsäure, Reduktion des unter Kohlensäureabspaltung entstandenen Menthandions zum Menthandiol, Behandlung mit Bromwasserstoff und Destillation des schließlich erhaltenen 2.5-Dibrom-p-menthans mit Chinolin entsteht.

Nachweis von p-Menthadien-(1.4) durch Oxydation zu p-Menthantetrol-(1.2.4.5) mit kalter alkal, Permanganatlösung vgl, S. 127.

12. 1-Methyl-4-methoäthyl-cyclohexadien-(1.5), p-Menthadien-(1.5), a-Phellandren $C_{10}H_{16}=CH_3\cdot C < CH = CH_2 > CH \cdot CH < CH_3 \cdot C < CH_3 \cdot CH = CH_3 \cdot CH + CH_3 \cdot CH + CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH + CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH + CH_3 \cdot CH_3 \cdot$

a) Rechtsdrehendes a-Phellandren, d-a-Phellandren. V. Im Gingergrasöl (Walbaum, Hüthig, J. pr. [2] 71, 460). Im Elemiöl (Walbach, A. 246, 233; 252, 102; 336, 11). Im äther. Öl von Schinus molle (Wallach, C. 1905 II, 674; vgl. Gildemeister, Stephan, Ar. 235, 590). Im Bitterfenchelöl (Cahours, A. ch. [3] 2, 303; A. 41, 75; Tardy, Bl. [3] 27, 995; vgl. Wall., Beschke, A. 336, 11). Im Dillkrautöl (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1908, 37). Im Curcumzöl (Rupe, Luksch, Steinbach, B. 42, 2516). Bei folgenden Angaben ist es unsicher, oh es sich um α-oder β-Phellandren (S. 131—132)

oder ein Gemisch beider handelt (vermutlich meist α-Phellandren, von kleinen Mengen β-Phellandren begleitet; vgl. GILDEMEISTER, HOFFMANN, Die ätherischen Öle, 2. Aufl., Bd. I [Leipzig 1910], S. 339). Phellandren wurde gefunden: In Latschenkiefernöl (Krummholzöl) (BERTRAM, WALBAUM, Ar. 231, 297). In Fichtennadelöl (BERT., WALB., Ar. 231, 295). lm Öl von Abies sibirica (SCHINDELMEISER, Ch. Z. 31, 759). Im Öl von Juniperus phoenicea (Rodie, Bl. [3] 35, 925). Im Öl von Andropogon laniger (Schimmel & Co., Bericht vom April 1892, 44). In Ingweröl (Bert., Walb., J. pr. [2] 49, 18). In Curcumaöl (Schi. & Co., Bericht vom Oktober 1890, 17). In Pfefferöl (Schi. & Co., Bericht vom Oktober 1890, 39). In japanischem Magnoliaöl (Schi. & Co., Bericht vom Oktober 1907, 102). Im Öl von Monodora Myristica (Schi. & Co., Bericht vom April 1904, 65). Im Ceylon-Zimtöl (Schi. & Co., Bericht vom Oktober 1892, 47; WALBAUM, HUTHIG, J. pr. [2] 66, 49). Im Ol von Cinnamomum pedunculatum (Keimazu, Asahina; vgl. Schi. & Co., Bericht vom April 1907, 112). In Campheröl (Schi. & Co., Bericht vom April 1889, 8). Im Seychellen-Zimtrindenöl (Schi. & Co., Bericht vom Oktober 1908, 142). In Sassafras-Rindenöl und -Blätteröl (Power, KLEBER, C. 1897 II, 42). In Lorbeerblätteröl (Haensel, C. 1904 I, 1517). Im Ölder Blätter von Caesalpinia Sappan (Scht. & Co., Bericht vom April 1898, 57). In Geraniumöl (Scht. & Co., Bericht vom April 1904, 51). In Weihrauchöl (Scht. & Co.; vgl. Gildemfister, Hoffmann, Die ätherischen Öle, 2. Aufl., Bd. III [Leipzig 1916], S. 124). In Manila-Elemiöl (Bacon, C. 1909 II, 1448). In vielen Eucalyptus-Ölen (vgl. Smith, im Bericht von Schim-MEL & Co. vom April 1906, 27; GILD., HOFF., Die ätherischen Öle, 2. Aufl., Bd. I [Leipzig 1910], S. 339). In Ajowankrautöl (Schi. & Co., Bericht vom Oktober 1903, 82). In Angelica-Samenol und Wurzelol (Schi. & Co., Bericht vom April 1891, 3). In Dillol (Schi. & Co., Bericht vom April 1897, 13). In Pfefferminzöl (Power, Kleber, Ar. 232, 645). In Hundefenchelöl (Schi. & Co., Bericht vom April 1896, 70). Im kanadischen Goldrutenöl (Schi. & Co., Bericht vom April 1897, 53). In Wermutöl (Schi. & Co., Bericht vom April 1897, 51).

Bildung von d-a-Phellandren. Durch 30-stdg. Schütteln von linksdrehendem 6-Chlor-p-

menthadien-(1.5) mit Zinkstaub und Methylalkohol in einer Stickstoffatmosphäre (HARRIES, Johnson, B. 38, 1834). Aus dem Phosphat des rechtsdrehenden 6-Amino-p-menthens (1) (gewonnen aus dem Oxim des rechtsdrehenden Carvotanacetons) durch trockne Destillation im Vakuum (HARRIES, JOHNSON, B. 38, 1835).

Physikalische Eigenschaften von d-α-Phellandren. Kp₁₁: 61°; D¹⁹: 0,8440; n_p: 1,4732 (Präparat aus Elemiöl) (Wallach, Beschke, A. 336, 12). Kp: 175—176°; D¹⁵: 0,8565; α_p: +44° 40′ (1 = 1 dm) (Präparat aus Gingergrasöl) (Wallaum, Höthig, J. pr. [2] 71, 460). Kp₁₅: 70°; D²¹: 0,8473; n_p²: 1,48825; α²¹: 45° (1 = 1 dm) (Präparat aus Chlormenthadien) (Harries, Johnson, B. 38, 1834). Kp₁₄: 66°; D²⁰: 0,8447; n_p²⁰: 1,48345 (Präparat aus Aminomenthen) (Har., Jo., B. 38, 1835).

Chemisches Verhatten der α-Phellandrene. α-Phellandren zurückgeht (Clover, Am. 39, 637; vol. Walla. A. 287, 372); viel stärker als durch Erwärmen wird die Drahung durch

637; vgl. Wall, Å. 287, 372); viel stärker als durch Erwärmen wird die Drehung durch

Einw. des Sonnenlichts verringert (Bacon, C. 1909 Π, 1447). Zum Verhalten heim Erhitzen vgl. auch Clover, Am. 39, 637. Bei längerem Stehen autoxydiert sich d- α -Phellandren (aus Manila-Elemiöl) nach Clover (C. 1907 I, 1793; Am. 39, 640) zu einer Verhindung C_{10} H₁₈ O_2 (Prismen oder Nadeln aus Essigester; F: 164,5–165,5°; sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen). Kaliumpermanganatlösung oxydiert zu α -Oxy- β -isopropyl-glutarsäure (Bd. III, S. 461) (Semmler, B. 36, 1750). Durch Reduktion mit Natrium und Alkohol entsteht p-Menthen-(I) von gleichem Drehungssinn (Se., B. 36, 1035). Mit Brom in Eisessig entsteht ein Dihromid C_{10} H₁₆Br₂, das hei Einw. von alkoh. Kalilauge in Cymol übergeht (Sr., B. 36, 1753). Bei der Einw. von salpetriger Säure liefert d- α -Phellandren zwei verschiedene, wahrscheinlich stereoisomere Nitrosite, hezeichnet als α -Nitrosit des d- α -Phellandrens und β -Nitrosit des d- α -Phellandrens, ebenso gibt l- α -Phellandren das α -Nitrosit des l- α -Phellandrens sind optische Antipoden, ebenso die β -Nitrosite des d- α - und des l- α -Phellandrens (s. S. 130 und 131) (Wall., Beschke, A. 336, 12, 18). Mit alkoh. Schwefelsäure entsteht unter teilweiser Verharzung Terpinen (Wall., A. 239, 44; 252, 102). — Phellandren addiert Benzylmercaptan (Posner, B. 38, 656).

a-Nitrosit (a-Nitrit) des d-a-Phellandrens $C_{10}H_{10}O_3N_2$. Reagiert nach der Formel CH_3 · $C:CH:(NO_2)$ ·CH:(NO) $CH \cdot CH:(CH_3)$ (Wallach, Beschke, A. 336, 40), ist aber dimolekular (Wall., A. 287, 384; 313, 346). B. Neben dem β-Nitrosit des d-a-Phellandrens (s. u.) durch Einw. von salpetriger Säure auf d-a-Phellandren (Cahours, A. ch. [3] 2. 305; A. 41, 76; Bunge, Z. 1869, 579; Wall., A. 239, 41). — Darst. Man unterschichtet eine Lösung von 100 g d-a-Phellandren in 400 g Ligroin mit verd. Schwefelsäure und läßt unter guter Kühlung (Temp. nicht üher + 4°) und Rühren eine wäßr. Natriumnitritlösung zufließen; Trennung der Isomeren durch Lösen in Aceton und fraktionierte Fällung mit Wasser in der Kälte, wobei das a-Nitrosit zuerst ausfällt (Wall., A. 287, 373; Wall., Be., A. 336, 12). — Nadeln (aus Aceton + Wasser). Schmilzt bei raschem Erhitzen bei 112—113°, höchstens hei 113—114° (Wall., Be., A. 336, 15); bei langsamem Erhitzen hei 103—104°, hei raschem bei 111—112° (Gildemeister, Stephan, Ar. 235, 591). Schwerer löslich als das β-Nitrosit (Wall., Be., A. 336, 14). [a] $_0^{18}$: —138,4° (in Chloroform; p = 8,343) (Wall., Be., A. 336, 15); [a] $_0^{18}$: —141° (in Essigester; p = 2,71) (Gilde, St.). — Das chemische Verhalten entspricht völlig dem des a-Nitrosits aus 1-a-Phellandren (S. 131) (Wall., Be.).

β-Nitrosit (β-Nitrit) des d-a-Phellandrens $C_{10}H_{16}O_3N_2$. Konstitution, Bildung und Darstellung wie bei a-Nitrosit (s. o.). — F: 105°. Leichter löslich als das a-Nitrit. [a]¹¹: +45,8° (in Chlorotorm; p=8,188) (Wallach, Beschke, A. 336, 15). Gleicht in seinem chemischen Verhalten dem a-Nitrosit des d-a-Phellandrens (s. o.).

Linksdrehendes 6-Chlor-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexadien-(1.5), linksdrehendes 6-Chlor-p-menthadien-(1.5), 6-Chlor-d-a-phellandren $C_{10}H_{15}Cl = CH_3 \cdot C \cdot \frac{CCl - CH_2}{CH - CH_2} \cdot CH \cdot CH \cdot \frac{CH_3}{CH_3}$. Darst. Das durch Einw. von PCl_5 auf rechtsdrehendes p-Menthen-(1)-on-(6) entstehende Dichlorid wird mehrmals im Vakuum destilliert (HARRIES, Johnson, B. 38, 1833). — Schwach ätherisch riechendes, farbloses, stark lichtbrechendes Ol. Kp_{15} : 108° . a^{20} : — 28° (l = 1 dm). — Giht bei Einw. von Zinkstauh und Methylalkohol d-a-Phellandren.

6.4¹-Dichlor-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexadien-(1.5) (?), 6.8-Dichlor-p-menthadien-(1.5) (?), "Carvondichlorid" $C_{10}H_{14}Cl_2=CH_3\cdot C$ "CCl : CH — CH·CCl(CH₃)₂ (?). B. Durch Einw. von PCl₅ auf Carvon (Klagers, Kraith, B. 32, 2556). — D¹8: 1,188. — Durch Behandlung mit Schwefelsäure wird Carvon nicht zurückgebildet. Gibt heim Erhitzen mit Wasser und Schwefelsäure auf 140° im geschlossenen Rohr oder heim Kochen mit Chinolin 2-Chlor-1-methyl-4-isopropyl-benzol.

Rechtsdrehendes 6-Nitro-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexadien-(1.5), rechtsdrehendes 6-Nitro-p-menthadien-(1.5), 6-Nitro-d-a-phellandren $C_{10}H_{15}O_2N=CH_3\cdot C<\frac{C(NO_2)=CH}{CH_3}$ CH·CH·CH· $\frac{CH_3}{3}$ B. Aus den Nitrositen des d-a-Phellandrens durch alkoh. Kalilauge (Wallach, Beschke, A. 336, 31). — Hellgelbes Öl. Kp₁₁: 130–134° (W., B.). — Bei der Reduktion mit Zinkstauh und Eisessig entstehen rechtsdrehendes Carvotanaceton, dessen Oxim und Dihydrocarvylamin (W., B., A. 336, 35, 38, 41). Die Einw. von Natrium und Alkohol führt zur Bildung von optisch aktivem Carvomenthon, Carvomenthol und Carvomenthylamin (W., Herbig, A. 287, 376; vgl. W., B., A. 336, 32).

b) Linksdrehendes a-Phellandren, l-a-Phellandren (Strukturformel s. S. 129). V. Im chinesischen Sternanisöl (Tardy, Bl. [3] 27, 991). Im Pimentöl (Schimmel & Co., Bericht vom April 1904, 80). Im Bermuda-Bayöl (Schi. & Co., Bericht vom April 1905, 86).

Im Öl von Eucalyptus amygdalina (Wallach, A. 246, 278). Im Samenöl von Monodora grandiflora (Leimbach, C. 1909 II, 1870). — Ein Präparat aus dem Öl von Eucalyptus amygdalina zeigte: Kp_{12} : 65° ; D^{19} : 0.8465; $n_{\rm P}^{\rm s}$: 1.488 (Wall, A. 287, 383; 336, 12); ein Präparat gleicher Herkunft: Kp_{754} : $173-175^{\circ}$; Kp_{5} : $50-52^{\circ}$; D^{15} : 0.848; $n_{\rm P}^{\rm s}$: 1.47694; $a_{\rm D}$: — 84° 10' (l=1 dm) (Schimmel & Co., nach Gildem.-Hoffm. 3, 340). — Chemisches Verhalten der a-Phellandrene s. S. 129-130.

a-Nitrosit (a-Nitrit) des 1-a-Phellandrens $C_{10}H_{16}O_3N_2$. Ist enantiostereoisomer mit dem a-Nitrosit des d-a-Phellandrens und wird analog diesem aus 1-α-Phellandren erhalten (Wall., Be., A. 336, 13). — F: 112—113° (Wall., Be., A. 336, 15; vgl. Schreiner, C. 1901 II, 544). Schwerer löslich als das β-Nitrosit (Wall., Be., A. 336, 14). [a]] $_0^{\rm pr}$: +135,93° (in Chloroform; p = 7,399) bis +142,6° (in Chloroform; p = 8,336) (Wall., Be., A. 336, 15). — Wird in Acetonlösung durch KMnO₄ nur sehr langsam oxydiert (Wall., Be., A. 336, 16); durch längere Einw. von KMnO₄ werden Nitrophellandren und Isopropylbernsteinsäure gebildet (Wall., A. 313, 355). Reduktion mit Zinkstaub in Eisessig + Alkohol führt zu α-Phellandrendiamin C₁₀H₂₀N₂ (Syst. No. 1742) (Wall., A. 324, 271). Durch kurzes Kochen der Eisessiglösung mit Salpetersäure entsteht rechtsdrehendes 2.5.6-Trinitro-p-menthen-(1) (Wall., Be., A. 336, 20, 24). Durch Erwärmen mit rauchender Salzsäure erhält man Cymol, Mono- und Dichlorthymochinon (Wall., Be., A. 336, 26). Durch anhaltendes Schütteln mit Schwefelsäure (150 cem H₂SO₄ + 100 cem H₂O) werden Cymol, Thymochinon, Oxythymochinon und ein Keton $C_{10}H_{16}O$, dessen Oxim bei 87 – 88° schmilzt und in heißem Wasser eleicht löslich ist, gebildet (Wall., Be., A. 336, 28). Ammoniak bewirkt komplizierte Zers. (Wall., A. 313, 346). Bei der Einw. von alkoh. Kalilauge entsteht linksdrehendes Nitro-α-phellandren (Wall., Be., A. 336, 31). Auch durch Einw. von Acetylchlorid auf α-Phellandren nitrosit wird Nitro-α-phellandren (neben HCl und N₂O) erhalten (Wall., A. 313, 349).

β-Nitrosit (β-Nitrit) des 1-a-Phellandrens C₁₀H₁₆O₃N₂. Ist enantiostereoisomer mit dem β-Nitrosit des d-a-Phellandrens (S. 130). — F: 1050. Leichter löslich als das a-Nitrosit. [a[a]a: —40,290 (in Chloroform; p = 7,01) bis —40,820 (in Chloroform; p = 7,655) (Wallach, Beschke, A. 336, 15). — Chemisches Verhalten wie bei a-Nitrosit des 1-a-Phellandrens.

Linksdrehendes 6-Nitro-1-methyl-4-methoäthyl-cyclohexadien-(1.5), linksdrehendes 6-Nitro-p-menthadien-(1.5), 6-Nitro-1-a-phellandren $C_{10}H_{15}O_2N=CH_3\cdot C\cdot C(NO_2)=CH$ CH-CH-CH3. B. Aus den Nitrositen des 1-a-Phellandrens durch alkoli. Kalilauge (Wallach, Beschke, A. 336, 31; vgl. W., A. 287, 374) oder durch Acetylchlorid (Wallach, A. 313, 349). — Hellgelbes Öl. Kp₁₁: 130—134° (W., B.). — Bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig entstehen linksdrehendes Carvotanaceton, dessen Oxim und Dihydrocarvylamin (W., B., A. 336, 35, 38, 41). Die Einw. von Natrium und Alkohol führt zur Bildung von optisch aktivem Carvomenthon, Carvomenthol und Carvomenthylamin (W., Herbic, A. 287, 376; vgl. W., B., A. 336, 32).

- e) Inaktives a-Phellandren, dl-a-Phellandren (Strukturformel s. S. 129). B. Ein Gemisch von dl-a-Phellandren mit wenig d- α -Phellandren (α_0 : $+4^{\circ}$ 7′, 1=1 dm) entsteht neben schwach rechtsdrehendem p-Menthen-(2)-ol-(1) aus 1-Isopropyl-cyclohexen-(2)-on-(4) (aus linksdrehendem Sabinaketon) durch Einw, von Methylmagnesiumjodid und Zers, der Organomagnesiumverbindung mit Eis (Wallach, A. 359, 283). Kp: 175—176° (teilweise Zers.). D²²: 0,841. n_0° : 1,4760. Chemisches Verhalten der α -Pbellandrene s. S. 129—130.
- 13. 1-Methyl-4-methoäthyl-cyclohexadien-(2.4?), p-Menthadien-(2.4?) $C_{10}H_{16} = CH_3 \cdot HC \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH \cdot CH_3$ (?). Zur Konstitution vgl. Habries, Majima, B. 41, 2520. B. Neben Terpinen und wahrscheinlich Limonen aus dem sauren Phosphat des Dihydrocarvylamins durch trockne Destillation im Vakuum (Habries, A. 328, 322). Kp₅₆: 174—176°. D_{ii}. 0,8441. n§: 1,48451. Bleibt bei mehrstündigem Erhitzen auf 300° im Einschlußrohre unverändert. Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ neben anderen Produkten Bernsteinsäure. Wird durch Beckmannsche Chromsäuremischung schnell zerstört. Gibt mit Eisessig-Bromwasserstoff kein krystallinisches Additionsprodukt, mit Brom kein festes Tetrabromid. Färbt sich mit konz. Schwefelsäure orangerot, mit Essigsäureanhydrid und H₂SO₄ rot,
- 14. 4-Methoäthyl-1-methylen-cyclohexen-(2), p-Menthadien-(2.1(?)), β-Phellandren C₁₀H₁₆ = CH₂ : CCH₂-CH₂-CH₂-CH CH(CH₃)₂. Zur Konstitution vgl. Wallach, A. 340, 10. Rechtsdrehende Form. V. In Citronenöl (GILDEMEISTER, MÜLLER, WALLACH-Festschrift [Göttingen 1909], S. 441; C. 1909 II, 2159). In Manila-Elemiöl (?) Bacon, C. 1909 II, 1448). In Wasserfenchelöl (Pesci, G. 16, 225; vgl. Wall., Beschke, A. 336, 11). In Cuminöl (?) (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1909, 35). Vgl. ferner die Angaben über Vorkommen von Phellandrenen auf S. 129. Die β-Phellandren-Fraktion

des Wasserfenchelöls ist eine angenehm nach Geranien riechende, brennend schmeckende Flüssigkeit. Kp_{766} : $171-172^0$ (PESCI); Kp_{11} : 57^0 (WALL., B.). D^{10} : 0.8558 (P.); D^{20} : 0.8520 WALL., B.). n_D^{20} : 1.4788 (WALL., B.). $[a]_D$: $+17.64^0$ (P.), $+18.64^0$ (WALL., B.). — Durch längeres Kochen oder durch 20-stdg. Erhitzen im geschlossenen Rohr auf $140-150^0$ entsteht Diphellandren $C_{20}H_{32}$ (Syst. No. 473) (PESCI). β -Phellandren gibt mit feuchtem Sauerstoff im Sonnenlicht, langsamer im zerstreuten Tageslicht, 1-Methoäthyl-cyclohexen-(2)-on-(4) (WALL., A. 343, 30). Liefert bei vorsichtiger Oxydation mit 1^0 /piger KMnO₄-Lösung ein Glykol $C_{10}H_{18}O_2$ neben flüchtigen und nicht flüchtigen, sirupösen Säuren; bei weitergehender Oxydation entsteht Isobuttersäure (Wall, A. 340, 12). Säurn Burch R. 36, 1753) erhielt bei Oxydation entsteht Isobuttersaure (Wall., A. 340, 12). Semmuer (B. 36, 1753) erhielt bei der Oxydation eines aus einem Eucalyptusöl abgeschiedenen Phellandrens aus darin enthaltenem β -Phellandren mit KMnO₄ α -Oxy- β -isopropyl-adipinsäure (Bd. III, S. 464). Mit HCl entsteht ein Gemisch von Mono- und Bis-hydrochlorid (Pesci); über HCl-Additionsprodukte vgl. auch: ΚοΝΤΑΚΟΨ, Schindelmeiser, J. pr. [2] 72, 195; 75, 142; K., J. pr. [2] 78, 42. β-Phellandren liefert mit salpetriger Säure zwei verschiedene Nitrosite (s. u.) (Wall., B., A. 336, 43; vgl. Pesci, G. 16, 225). Beim Erwärmen mit alkoh. Schwefelsäure entsteht unter teilweiser Verharzung Terpinen (Wallach, A. 239, 44).

a-Nitrosit des β-Phellandrens C₁₀H₁₆O₃N₂. Zur Konstitution vgl. Wallach, A. 340, 10. — B. Entsteht neben dem β -Nitrosit (s. u.), wenn man eine Lösung von β -Phellandren in Ligroin unter Kühlung mit verd. Schwefelsäure rührt und verd. Natriumnitritlösung zufließen läßt; Trennung der Isomeren durch Lösen in Aceton und fraktionierte Fällung mit Wasser (Wall., Beschke, A. 336, 43; vgl. Pesci, G. 16, 226). — F: 102° (Wall., B.). Schwerer löslich als das β-Nitrosit (Wall., B.). [a]]^{5,4}: —159,3° (in Chloroform; p = 8,575) (Wall., B.). — Durch Reduktion mit Zinkstaub in Eisessig-Alkohol entsteht β-Phellandrendiamin C₁₀H₂₀N₂ (Wall., A. 324, 278), während mit Natrium und Alkohol neben anderen Produkten Cuminaldehyd gebildet wird (Wall., A. 340, 6). Mehrstündige Einw. von wäßr. Ammoniak führt zu Nitrophellandren und einer Säure C₁₀H₁₇O₄N₃ (s. u.) (Pesci, G. 16, 227). Mit alkoh. Natriumäthylat bei 30—40° entsteht Nitro-β-phellandren (Wall., A. 336, 44). β-Nitrosit des β-Phellandrens C₁₀H₁₆O₃N₂. B. s. o. — F: 97—98°. Leichter löslich als das α-Nitrosit. Ist nicht merklich aktiv (Wallach, Beschke, A. 336, 44). Säure C₁₀H₁₇O₄N₃. B. Neben Nitro-β-phellandren (s. u.) durch mehrstündige Einw. von wäßr. Ammoniak auf β-Phellandrennitrosit (Pesci, G. 16, 227). — Nadeln (aus Ligroin). F: 75—76°. Unlöslich in Wasser, wenig löslich in kaltem, leichter in heißem Alkohol, Ather, Schwefelkohlenstoff und Ligroin, sehr leicht in Chloroform. Linksdrehend. — Zersetzt sich fließen läßt; Trennung der Isomeren durch Lösen in Aceton und fraktionierte Fällung mit

Schwefelkohlenstoff und Ligroin, sehr leicht in Chloroform. Linksdrehend. - Zersetzt sich beim Kochen mit Salzsäure unter Bildung von Hydroxylamin. Durch Essigsäure wird Phellandrennitrosit regeneriert. — $\text{Cu}(C_{10}\text{H}_{16}\text{O}_4\text{N}_{3})_2$ (im Vakuum getrocknet). Himmelblaue mikroskopische Tafeln. F: 108° (Zers.). Unlöslich in den gewöhnlichen Mitteln. — $\text{Pb}(C_{10}\text{H}_{16}\text{O}_4\text{N}_{3})_2$ (im Vakuum getrocknet). Kleine Nadeln. Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol. Zersetzt sich bei 100° , ohne zu schmelzen.

 $\begin{array}{lll} 1^1\text{-Nitro-4-methoäthyl-1-methylen-cyclohexen-(2), 7-Nitro-p-menthadien-(2.1 (7)),} \\ \text{Nitro-β-phellandren} & C_{10}H_{15}O_2N = O_2N\cdot CH: C < \begin{array}{ll} CH_2\cdot CH_2 \\ CH_2\cdot CH_2 \\ CH_3 \end{array} \\ \text{CH} & CH < \begin{array}{ll} CH_3 \\ CH_3 \end{array} \\ \text{Zur} & Kondard \\ \text{Note of the constant of the cyclohexen-(2), 7-Nitro-p-menthadien-(2.1 (7)),} \\ \text{Nitro-β-phellandren} & C_{10}H_{15}O_2N = O_2N\cdot CH: C < \begin{array}{ll} CH_2\cdot CH_2 \\ CH_3 \\ CH_3 \end{array} \\ \text{Zur} & Kondard \\ \text{Note of the cyclohexen-(2), 7-Nitro-p-menthadien-(2.1 (7)),} \\ \text{Nitro-β-phellandren} & C_{10}H_{15}O_2N = O_2N\cdot CH: C < \begin{array}{ll} CH_2\cdot CH_2 \\ CH_3 \\ CH_3 \end{array} \\ \text{Zur} & Kondard \\ \text{Note of cyclohexen-(2), 7-Nitro-p-menthadien-(2.1 (7)),} \\ \text{Note of cyclohexen-(2),} \\ \text{Note of$ stitution vgl. Wallach, A. 340, 11; 343, 39. — B. Neben einer Säure $C_{10}H_{17}O_4N_3$ durch mehrstündiges Stehenlassen von 50 g des Nitrosits des β -Phellandrens mit 100 ccm Ammoniak (D: 0,9314) (Pesci, G. 16, 227). Aus dem Nitrosit des β-Phellandrens mit alkoh. Natriumäthylat bei 30–40° (Wallach, Beschke, A. 336, 44). — Gelbe, aromatisch riechende, aber die Schleimhäute angreifende Flüssigkeit. Flüchtig mit Wasserdampf (Walla, Beschke). Destilliert im Vakuum gegen 150° unter Zers. (Pesci). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Ligroin (PESCI) usw. Rechtsdrehend (PESCI). - Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig neben basischen Verbindungen (hydriertem Cuminylamin) Dihydrocuminaldehyd; bei der Reduktion mit Natrium in warmer alkoh. Lösung entstehen Tetrahydrocuminylamin und Cuminylamin (WALLACH, A. 340, 2; 343, 39). Die alkoh. Lösung färbt sich mit Alkalien rotgelb (Pesci).

15. 4-Methoäthyl-1-methylen-cyclohexen-(3), p-Menthadien-(3.1(?)). β -Terpinen $C_{10}H_{16}=CH_2:C<\frac{CH_2}{CH_2}:CH_2>C\cdot CH<\frac{CH_3}{CH_3}$. B. Durch langsame Destillation der p-Menthadien-(3.1(?))-carbonsäure-(7) vom F: 67 - 68° (Syst. No. 895) in Wasserstoffstrom unter gewöhnlichem Drucke (Wallach, A. 357, 69; 362, 288). — Kp: 173—174°; D²²: 0,838; n²/_p: 1,4754 (W., A. 362, 289). — Wird beim Schütteln mit Sauerstoff bei Gegenwart von Wasser im Sonnenlichte (unter intermediärer Bildung eines Sauerstoff-Additionsproduktes) in Dihydrocuminaldehyd übergeführt, der sich gleichzeitig zu Cuminaldehyd oxydiert (W., A. 362, 291). Mit Brom entsteht β -Terpinen-tetrabromid (S. 53) (W., A. 362, 290). Gibt mit Eisessig Salzsäure in hoher Ausbeute Terpinen-bis-hydrochlorid (S. 49), reagiert mit salpetriger Säure nur sehr langsam und liefert erst nach einiger Zeit etwas gewöhnliches Terpinennitrosit (W., A. 357, 69; 362, 290).

16. 1-Methyl-4-isopropyliden-cyclohexen-(1), p-Menthadien-(1.4(s)), Terpinolen C₁₀H₁₆ = CH₃·C_CCH₂-CH₂·C; CCH₃·C CH₃·C CH₃·C

- $\label{eq:continuity} \begin{array}{ll} \textbf{17.} & \textbf{1-Methyl-4-isopropyliden-cyclohexen-(2),} & \textbf{p-Menthadien-(2.4(8)),} \\ \textbf{Isoterpinolen} & \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{16} = \textbf{C}\textbf{H}_3 \cdot \textbf{HC} \\ \textbf{C}\textbf{H}_2 \\ \textbf{C}\textbf{H}_2 \\ \textbf{C}\textbf{H}_3 \\ \textbf{C}\textbf{H}_3 \\ \end{array}.$
- 3-Chlor-I-methyl-4-isopropyliden-cyclohexen-(2), 3-Chlor-p-menthadien-(2.4(8)), Chlorisoterpinolen $C_{10}H_{16}Cl = CH_3 \cdot HC \cdot \frac{CH_2 \cdot CH_3}{CH = CCl} \cdot CCH_3 \cdot Nicht$ einheitlich erhalten. B. Aus 50 g Pulegon und 75 g PCl₅ in 50 cem niedrigsiedendem Petroläther (Auwers, B. 42, 4901; vgl. Klaces, B. 32, 2565). Ein nach Möglichkeit gereinigtes Präparat ergab folgende Konstanten: Kp₁₇: 86–88°; D₄^{17,2}: 0,9766; n_D^{17,3}: 1,49069; [a]_D: im Mittel + 104,3° (A.). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol ein Kohlenwasserstoffgemisch, das vorwiegend aus p-Menthen-(4(8)) und p-Menthen-(3) besteht (A.). Gibt beim Bromieren eine Verbindung C₁₀H₁₁ClBr₄ (K.). Beim Kochen mit Ameisensäure entsteht 1-Methylcyclohexanon-(3) (K.).
- 18. 1-Methyl-4-methoäthenyl-cyclohexen-(1), p-Menthadien-(1.8(3)). Limonen $C_{10}H_{16} = CH_3 \cdot C \cdot CH_2^+ CH_2^+ \cdot CH_2^+ \cdot$
- a) Rechtsdrehendes p-Menthadien-(1.8.9), d-Linnonen (veraltete Bezeichnungen: Carven, Hesperiden, Citren). V. Im Öl der Blätter von Juniperus virginiana (Schimmel & Co., Bericht vom April 1898, 14). In Lemongrasöl (Stiehl, J. pr. [2] 58, 71). Im Gingergrasöl (Schi, & Co., Bericht vom Oktober 1904, 42). Im Campheröl (Schi, & Co., Bericht vom April 1908, 23). Im Massoyöl (Wallach, A. 258, 341). Im Curomojiöl (Kwasnik, Ar. 230, 274). Im Löffelkrautöl (Gadamer, Ar. 237, 97). Im äther. Öl der Früchte von Pittosporum undulatum (Power, Tutin, Soc. 89, 1087). Im äther. Öl. der Blüten der süßen Orangen (Theulier, Bl. [3] 27, 279). In Orangenschalenöl (Wallach, A. 225, 317; 227, 289; vgl. Wright, J. 1873, 369). Im Petitgrainöl (Semmler, Tiemann, B. 25, 1186). Im Citronenöl (Walla, A. 227, 290). Im Limettöl (Gildemeister, Ar. 233, 178). Im Mandarinenöl (Gildemeister, Stephan, Ar. 235, 582). Im Cedroöl (Burgess, C. 1901 II, 1226; 1902 I, 725). Im Bergamottöl (Walla, A. 227, 290). Im Myrrhenöl (Lewinsohn, Ar. 244, 434). Im Manila-Elemiöl (Clover, C. 1907 I, 1793; Am. 39, 630). Im mazedonischen Fenchelöl (Gildem.-Hoffm. 3, 379). Im Sellerieöl (Schil. & Co., Bericht vom April 1892, 35). Im Kümmelöl (Schweizer, J. pr. [1] 24, 267; A. 40, 331; Walla, A. 227, 291). Im Dillöl (Walla, A. 227, 292). Im Erigeronöl (Walla, A. 227, 292; vgl. Beilstein, Wiegand, B. 15, 2854). Im Öl der Blätter von Aegle marmalos (Ritsema, Jaarboek van het Department

van Landbours in Nederlandsch Indië; nach Schl. & Co., Bericht vom April 1910, 16). Im Buccoblätteröl (Kondarow, Bachtschiew, J. pr. [2] 63, 52).

Bei folgenden Angaben ist es ungewiß, ob es sich um d., l. oder dl-Limonen handelt. Limonen findet sich: Im äther. Öl der Knospen von Pinus halepensis (Belloni, C. 1906 I, 360); im Nadelöl von Picea excelsa (Bertram, Walbaum, Ar. 231, 295); im Cardamomenöl (Parry, C. 1899 II. 442); im Fagara-Blätteröl (Bacon, C. 1909 II, 1450); im chinesischen Neroliöl (Umney, Bennett, C. 1902 II, 798); im Laserpitiumöl (Haensel, C. 1908 II, 1496); im englischen Lavendelöl (Semmler, Tiemann, B. 25, 1186); im Ngaicampheröl (Schimter) (C. 1908 II, 1496); im englischen Lavendelöl (Semmler, Tiemann, B. 25, 1186); im Ngaicampheröl (Schimter) (C. 1908 II, 1496); im Regional (Schimter) (Schimter) (C. 1908 II, 1496); im Regional (C MEL & Co., Bericht vom April 1909, 149).

Bildung von d-Limonen. Man schüttelt 30 g d-Limonen-tetrabromid mit 27 g absol. Alkohol, 4 g Wasser und 18 g Zinkstaub, wobei man die nach kurzer Zeit beginnende Reaktion durch Kühlen mit Eiswasser mäßigt (Godlewski, Roshanowitsch, 3K. 31, 209; C. 1899 I, 1241; vgl. Wallach, A. 281, 138). Durch 8-stdg. Erhitzen von d-a-Terpineol mit 2 Th. KHSO₄ auf 180° (Kremers, C. 1909 I, 21; vgl. Flavitzki, B. 20, 1960). Neben Dl-Fenchen, Cincol und Dipenten durch Umsetzung von linksdrehendem Fenchylamin (gewonnen aus dem Oxim des d-Fenchons) mit salpetriger Säure (WALLACH, VIRCK, A. 362, 178, 187). Vgl. auch die bei

1-Limonen angegebene Bildungsweise (S. 136). Кр_{753,7}: 176,5° (R. Schiff, A. 220, 95); Кр: 175—176° (Wallach, A. 227, 289), 178—179° (kort.) (Ревкій, Soc. 81, 315). Di: 0,8576; Di: 0,8532; Di: 0,8437 (Ревкі); Di: 0,8530; Di**. 0,71325 (Schiff); $D^{16,6}$: 0,8450; $D^{78,3}$: 0,7962 (Eijkman, C. 1907 II, 1211). $n_{\alpha}^{16,6}$: 1,47172; $n_a^{38,3}$: 1,44279 (E1.). Dispersion: E1. $[a]_0^8$: $+106,8^9$ (Präparat aus Orangenschalenöl, in Chloroform; p = 14,38) (WALL, CONRADI, A. 252, 145); [a],: +122,7° (PERKIN, Soc. 81, 315); [a], (c = 10): +122,1° (in Benzol), +114,6° (in Ather), +112,9° (in Essigester), +112,5° (in Aceton), +112,0° (in Alkohol), +109,3° (in Methylalkohol) (WALDEN, B. 38, 400; Ph. Ch. 55, 50). Rotations dispersion in verschiedenen Lösungsmitteln und Konzentrationen: Walden, Ph. Ch. 55, 50. Viscosität: Dunstan, Thole, Soc. 98, 1818. Magnetische Drehung: Perkin, Soc. 81, 315. Dielektrizitätskonstante: Stewart, Soc. 93, 1060. - Sorgfältig gereinigtes d Limonen aus Kümmelöl ist eine angenehm eitronenartig riechende Flüssigkeit. Kpies: 175,5-176° (korr.) (Brühl, Soc. 91, 121). D_4^{n} : 0,8402 (Br.). n_{α}^{n} : 1,47124; n_{D}^{n} : 1,47428; n_{ν}^{s} : 1,48886 (Br.). Mol. Refr.: Br. $[a]_{\nu}^{19.3}$: +123,8° (Br.). Drehung von d-Limonen aus Kümmelöl in gewöhnlichem und absol. Alkohol, Chloroform, Eisessig: Kremers, Am. 17, 692. - d-Limonen aus d-Limonen-tetrabromid riecht zart nach Apfelsinen, nicht nach Citronen; Kp_{745} : 177°; Kp_{759} : 177,5° (God., Rosh., \Re . 31, 210). D_0° : 0,8585; D_0° : 0,8584; D_0° : 0,8441; D_1° : 0,8425 (God., Rosh.). $[a]_0^{\circ}$: +125,6°; $[a]_0^{\circ}$: +125,1° (in Chloroform; p=14,72); $[a]_0^{\circ}$: +119,4° (in Alkohol; p=10,40) (God., Rosh.).

Limonen ist bei Luftabschluß haltbar (CLOVER, Am. 39, 631). Bei längerem Erhitzen auf $180-220^\circ$ erleidet es außer geringer Abnahme der Drehung keine wesentliche Veränderung; bei $250-270^\circ$ geht es sehr langsam, bei 380° binnen mehrerer Stunden hauptsächlich in Polymerisationsprodukte, zum geringeren Teil in Dipenten über (CLOVER, C. 1907 I, 1795; Am. 39, 632; vgl.: Wallach, A. 227, 289; Harries, B. 35, 3259). Oxydiert sich langsam an der Luft (Clover, Am. 39, 632); dabei wird kein Formaldehyd abgespalten (TIFFENEAU, Bl. [3] 27, 1068). Oxydation durch Chromsäuregemisch: WRIGHT, J. 1873, 369; SAUER, GRÜNLING, A. 208, 75 Anm.; durch Salpetersäure: WRIGHT; TILDEN, Soc. 58, 880. Durch Oxydation mit kalter verd. wäßr. Permanganatlösung entsteht Limonetrit C₁₀H₂₀O₄ (Syst. No. 590) (Wagner, B. 23, 2315) und wenig Oxyterpenylsäure C₀H₁₂O₅ (Syst. No. 2624) (Godlewski, 33, 211; C. 1899 I, 1241). Limonen bildet mit 1 Mol.-Gew. Benzoylhydroperoxyd Limonenoxyd C₁₀H₁₆O (Syst. No. 2364); mit 2 Mol.-Gew. Benzoylhydroperoxyd Limonendioxyd C₁₀H₁₆O₂ (Syst. No. 2670) (Prileschafew, B. 42, 4814). Limonen wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei ca. 180° zu p-Menthan (Sabatier, Senderens, C. r. 132, 1256), in Gegenwart von Kupfer bei ca. 190° zu Carvomenthen (S. 84-85) reduziert (SAB., SEND., C. r. 134, 1130). Beim Schütteln der äther. Lösung von Limonen mit Platinschwarz in einer Wasserstoffatmosphäre eutsteht p-Menthan (VAVON, C. r. 149, 998). Beim Bebandeln mit Natrium und Alkohol bleibt Limonen unverändert (Semmler, B. 34, 3125). Beim Behandeln von Limonen mit Brom in nicht völlig wasserfreien Lösungsmitteln erhält man festes Limonen-tetrabromid vom F: 104-1050 (S. 53), während bei völligem Ausschluß von Feuchtigkeit hauptsächlich flüssige Produkte entstehen (WALLACH, A. 225, 318; 227, 281; 264, 14). Wärmetönung bei der Äddition von Brom: Luginin, Kablukow, C. 1907 II, 133. Durch Einleiten von trocknem HCl in eine trockne Schwefelkohlenstofflösung von d-Limonen erhält man rechtsdrehendes d-Limonen-monohydrochlorid $C_{10}H_{17}Cl$ (S. 85–86) (WALLACH, KREMERS, A. 270, 189), während mit HCl, HBr oder HI in Eisessig inaktive Limonen (= Dipenten)-bis-hydrohalogenide (S. 50, 52, 55) entstehen (WALL, A. 239, 9), und zwar in 2 diastereoisomeren Formen (BAEYER, B. 26, 2861). Mit Salpetersäure und Amylnitrit liefert Limonen in Eisessig ein nicht rein abscheidbares Nitrosat (WALL., A. 245, 258). Einw. von Stickstoffdioxyd auf Limonen: Genvresse, C. r. 132, 414. Mit Nitrosylchlorid entsteht ein Gemisch von linksdrehendem d-Limonen-a-nitrosochlorid (s. u.) und rechtsdrehendem d-Limonen- β -nitrosochlorid (S. 136) (Wallach, A. 252, 109; vgl. Walla, A. 245, 255; Thiden, J. 1877, 428). Durch absol.-alkoh. Schwefelsäure wird Limonen in optischnaktive Produkte mit heträchtlich höherem Siedepunkt umgewandelt; durch Schwefelsäure in Eisessig wird es fast vollständig polymerisiert (Clover, C. 1907 I, 1793). Beim Erhitzen von Limonen mit Polyoxymethylen und Alkohol im Einschlußrohr auf 190—195° hildet sich ein rechtsdrehender Alkohol $C_{11}H_{18}O$ (Syst. No. 510) (Kriewitz, B. 32, 60). Bei 80-stdg. Erhitzen mit Eisessig auf 100° entsteht in geringer Menge das Acetat des d-a-Terpineols (Lafont, A. ch. [6] 15, 152). d-Limonen addiert 2 Mol. Trichloressigsäure (S. 136) (Reychler, B. 29, 695; Bl. [3] 15, 366). — Vgl. auch die Angaben bei l-Limonen, S. 137 und bei Dipenten, S. 138—139.

Physiologisches Verhalten. Verhalten von Limonen im Tierkörper: Hildebrandt, H. 36, 457. Zum physiologischen Verhalten vgl. auch Abderhalden, Biochemisches Handlexikon, Bd. VII [Berlin 1912], S. 539.

Zum Nachweis des Limonens henutzt man am besten die Bildung des Tetrabromids (S. 53), indem man eine Lösung der zu untersuchenden Terpenfraktion in einer Mischung gleicher Gewichtsteile Amylalkohol und Äther tropfenweise zu einer eisgekühlten äther. Bromlösung fügt (Godlewski, Ch. Z. 22, 827) oder indem man in ein gekühltes Gemisch von Brom und Eisessig die Terpenfraktion nicht ganz bis zum Verhrauch des Broms eintropfen läßt, mit schwefliger Säure entfärbt und mit Wasser fällt (Power, Kleber, Ar. 232, 646; vgl. Wallach, A. 239, 3).

 α -Nitrosochlorid des d-Limonens $C_{10}H_{16}ONCl =$ $\begin{array}{c} \text{CH}_3 \cdot \text{CIC} \cdot \overset{\text{CH}_2}{\subset} (:N \cdot \text{OH}) \cdot \overset{\text{CH}_2}{\subset} \text{CH} \cdot \overset{\text{CH}_2}{\subset} (:N \cdot \text{OH}) \cdot \overset{\text{CH}_2}{\subset} (:N \cdot \text{OH})$ als die β -Verhindung (S. 136) (WALLACH, B. 28, 1311, 1474; vgl. BAEYER, B. 28, 652). --Die α- und β-Verbindung stehen im Verhältnis der cis-trans-Isomerie (Leach, Soc. 87, 414). - B. Nehen dem in geringerer Menge entstehenden β -Nitrosochlorid durch Einw. von Nitrosylchlorid oder einem Gemisch von Salzsäure und Amylnitrit auf d-Limonen (Wall., A. 252, 109; 270, 174; vgl.: Tilden, Shenstone, Soc. 31, 558; J. 1877, 428; Wall., A. 245, 255). Darst. Man giht zu einem durch Kältemischung gut gekühlten Gemenge von 5 ccm d. Limonen mit 7 ccm Amylnitrit oder 11 ccm Athylnitrit und 12 ccm Eisessig in kleinen Anteilen ein Gemisch von 6 ccm Salzsäure (D: 1,155) und 6 ccm Eisessig und fügt schließlich noch 5 ccm Alkohol hinzu; zur Trennung der Isomeren behandelt man das mit Alkohol gewaschene und getrocknete Rohprodukt mit 3 Gewichtsteilen kaltem Chloroform, filtriert, wobei im wesentlichen β -Verhindung zurückhleibt, gibt zum Filtrat Methylalkohol und reinigt den im wesentlichen aus a-Verbindung hestehenden krystallinischen Niederschlag durch Extraktion mit 2-3 Gewichtsteilen kaltem trocknem Ather und Verdunstenlassen des Filtrats (WALL., A. 252, 109). Vorteilhafter ist die Verwendung von Aceton zur Trennung (WALL., A. 336, 43 Anm.). Verwendet man bei der Darst, statt Salzsäure der D: 1,155 eine Säure der D: 1,19, so wird die Gesamtausbeute geringer, die Ausbeute an β -Nitrosochlorid aher höher (Wall, B. 28, 1312). — Monoklin sphenoidische (Hintze, A. 252, 111; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 666) Krystalle (aus Äther + Methylalkohol). F: $103-104^{\circ}$ (Wall, A. 252, 111). Löslich in etwa dem gleichen Gewichtsteil kaltem Chloroform oder in 2 Gewichtsteilen kaltem Äther (Wall., A. 252, 111). $[a]_{D}^{9,8}$: $+313,4^{\circ}$ (in Chloroform; p = 13,300) (Wall., Conrady, A. 252, 145). — Zersetzt sich heim Außbewahren unter Bildung von l-Carvoxim (bezw. bei Gegenwart von Feuchtigkeit l-Carvon) und Hydrochlorearvoxim (WALL, A. Giht heim Kochen mit Alkohol (Goldschmidt, Zürber, B. 18, 2220) oder heim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge (WALL., A. 246, 227) l-Carvoxim. Bei der Einw. von 1 Mol. Gew. Natriummethylat oder - äthylat entsteht nehen l-Carvoxim ein isonieres rechtsdrehendes Oxim C₁₀H₁₅ON (Syst. No. 620) (Deussen, Hahn, *C. 1909 I, 1237; A. 369, 60). Giht mit Chlorwasserstoff in Eisessig ein unbeständiges, von dem Nitrosochlorid des d-Limonenmonohydrochlorids (S. 86) verschiedenes Hydrochlorid C₁₀H₁₇ONCl₂ vom F: 113-114° (Wall., A. 245, 257). Durch Einleiten von HCl in eine alkoh. Lösung entsteht unter intermediärer Bildung von l-Carvoxim Hydrochlorearvoxim (WALL., A. 270, 178). HBr in Äther wirkt unter Bildung von Hydrohromcarvoxim ein (BAEYER, B. 29, 21). Liefert mit KCN in Alkohol ein Gemisch von d-Limonen-a-nitrosocyanid und d-Limonen-β-nitrosocyanid (Syst. No. 1285) (Leach, Soc. 87 414), mit Anilin, Piperidin usw. Gemische von d-Limonena- und β -nitrolanilid hezw. a- und β -nitrolpiperidid (WALL., A. 252, 116). Mit Methylmagnesiumjodid entsteht eine Verhindung C₂₀H₃₂ON₃Cl₂ vom F: 42° (s. u.) (TILDEN, SHEPHEARD, Soc. 89, 921). Durch Einw. von Benzoylchlorid in Äther erhält man die Benzoylverhindung C₁₇H₂₀O₂NCl (Syst. No. 929) (WALL., A. 270, 176).

Verhindung C₂₀ H₃₂ O N₂ Cl₂. B. Aus d-Limonen-a-nitrosochlorid mit Methylmagnesiumjodid in Äther (Tilden, Shepheard, Soc. 89, 921). — Krystalle vom F: 42°. [a]_b:

+ 213°. Leicht löslich in Ligroin. Unföslich in Alkalien und Säuren. - Liefert mit PCla eine Verbindung $C_{20}H_{32}N_2Cl_4$ vom F: 139° (s. u.).

Verbindung C₂₀H₃₂N₂Cl₄. B. Aus der Verbindung C₂₀H₃₂ON₂Cl₂ vom F: 42° (S. 135) mit der gleichen Menge PCl₅ beim Stehen (Tr., Sh., Soc. 89, 922). — Faserige Krystalle (aus Eisessig). F: 139°. [a]_n: +220° (in Chloroform). Löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. Unlöslich in Säuren und Alkali. — Liefert beim Kochen mit Alkohol eine Verbindung C₂₀H₃₀N₂Cl₂ (s. u.).

Verbindung $C_{20}H_{30}N_2Cl_2$. B. Aus der Verbindung $C_{20}H_{32}N_2Cl_4$ vom F: 139° (s. o.) beim Kochen mit Alkohol (Tr., Sh., Soc. 89, 922). — Prismen (aus Alkohol). F: 113°. $[a]_{\nu}$: +206,50.

 β -Nitrosochlorid des d-Limonens $C_{10}H_{16}$ ONCl. In Benzol- und Phenol-Lösung bimolekular (Wallach, B. 28, 1311, 1474). Konstitution, Bildung und Darstellung s. S. 135 beim α -Nitrosochlorid des d-Limonens. — Wollige Nadeln (aus Chloroform + Methylalkohol). F: unscharf 105-1060 (WALL., A. 252, 113). Viel schwerer löslich als die a-Verbindung (WALL., A. 252, 112). [a]^{19.5}: +240,3° (in Chloroform; p = 5,339). - Zersetzt sich beim Aufbewahren erheblich langsamer als die a-Verbindung (Wall., A. 252, 112). Liefert bei der HCl-Abspaltung (Wall., A. 270, 174; Deussen, Hahn, C. 1909 I, 1237; A. 369, 60), sowie bei der Umsetzung mit Aminen (Wall., A. 252, 113), Kaliumcyanid (Leach. Soc. 87, 413) oder Benzoylchlorid (Wall., A. 270, 177), die gleichen Produkte (auch in bezug auf Drehungssinn)

wie das α-Nitrosochlorid; dagegen entsteht mit Methylmagnesiumjodid eine bei 150° schmelzende Verbindung C₂₀H₃₂ON₂Cl₂ (s. u.) (TILDEN, SHEPHEARD, Soc. 89, 921).

Verbindung C₂₀H₃₂O N₂Cl₂. B. Aus d-Limonen-β-nitrosochlorid mit Methylmagnesiumjodid in Äther (TILDEN, SHEPHEARD, Soc. 89, 921).

Krystalle (aus Alkohol). F: 150°.

Sehr leicht löslich in Ather, Chloroform und Benzol. Unlöslich in Alkalien und Säuren. $[a]_p$: +130,5°. - Liefert mit PCl₅ eine Verbindung $C_{20}H_{32}N_2Cl_4$ (s. u.).

Verbindung C₂₀H₃₂N₂Cl₄. (Nicht ganz rein erhalten.) B. Aus der Verbindung C₂₀H₃₂ON₂Cl₂ vom F: 150° (s. o.) mit dem gleichen Gewicht PCl₅ beim Stehen (Tr., Sh., Soc. 89, 922). — Krystalle (aus Ligroin). F: 164°. — Verliert leicht HCl. Liefert beim Kochen mit Alkohol eine Verbindung C₂₀H₃₀N₂Cl₂ (s. u.).

Verbindung C₂₀H₃₀N₂Cl₂. B. Aus der Verbindung C₂₀H₃₂N₂Cl₄ vom F: 164° (s. o.) beim Kochen mit Alkohol (Tr., Sh., Soc. 89, 922). — Nadeln (aus Alkohol). F: 148°. [a]₀:

+134.80 (in Chloroform).

d-Limonen-nitrosochlorid-dibromid C₁₀H₁₆ONClBr₂. B. Durch Eintragen von Brom in eine Lösung von rohem d-Limonennitrosochlorid in Chloroform (Goldschmidt, ZÜRRER, B. 18, 2223). — Krystallinisch. F: 130-131°. Fast unlöslich in kaltem Alkohol.

Nitrosobromid des d-Limonens $C_{10}H_{16}ONBr.$ B. Durch Eintragen von wäßr-alkoholischer Bromwasserstoffsäure in ein gekühltes Gemisch von d-Limonen und Amylnitrit (Wallach, A. 245, 258). - Schmilzt bei 90,5° unter Zers.

Verbindung $C_{14}H_{18}O_4Cl_6$. B. Neben anderen Produkten aus d-Limonen oder Pinen und überschüssiger Trichloressigsäure (Reychler, B. 29, 695; Bl. [3] 15, 366). — Blättehen (aus Alkohol). F: 104°. Wenig löslich in kaltem Alkohol, Ather und Ligroin, leicht in Chloroform. Die Lösung in Chloroform ist optisch-inaktiv.

b) Linksdrehendes p-Menthadien-(1.89), l-Limonen. Konstitution s. S. 133. V. Im äther. Öl von Pinus serotina (Herty, Dickson, Am. Soc. 30, 873). Im Edeltannennadelöl (Abies pectinata) (Bertram, Walbaum, Ar. 231, 291). Im Zapfenöl von Abies
pectinata ("Fichtennadelöl") (Wallach, A. 227, 293; Bert., Walb., Ar. 231, 293). Im
finnländischen Fichtenterpentinöl (?) (Aschan, B. 39, 1450, 2596). Im indischen Terpentinöl
(2) (Pinus Lange) (1908). Im indischen Terpentinöl finnlandischen Flohtenterpentinol (?) (ASCHAN, B. 39, 1450, 2596). Im indischen Terpentinol (?) (Pinus longifolia) (RABAR, C. 1905 II, 896). Im äther. Öl von Monodora Myristica (Thoms, Ber. Dtsch. Pharm. Ges. 14, 26; C. 1904 I, 593). Im Rautenöl (Power, Lees, Soc. 81, 1590). Im Manila-Elemiöl (Clover, C. 1907 I, 1793; Am. 39, 624). Im Cascarillöl (Thoms, Ch. Z. 23, 830). Im Öl der Blätter von Eucalyptus Staigeriana (BAKER, SMITH, C. 1906 II, 136). Im Möhrenöl (Richter, Ar. 247, 403). Im Verbenaöl (Theulier, Bl. [3] 27, 1112). Im Öl von Bystropogon origanifolius (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1902, 88). Im amerikarischen Talkiël (Moderne verlegischen) (Appropriation) (Proposition) (1908). nischen Poleiöl (Hedeoma pulegioides) (BARROWCLIFF, Soc. 91, 880). Im russischen (Andres, Andrejew, B. 25, 613) und amerikanischen Pfefferminzöl (Power, Kleber, Ar. 232, 646). Im Krauseminzöl (Schimmel & Co., Bericht vom April 1898, 30). Im Poleiöl (?) (Mentha pulegium) (Tetry, Bl. [3] 27, 193). Im Baldrianöl (Oliviero, Bl. [3] 13, 921). — S. auch die Angaben über Limonen-Vorkommen auf S. 134.

Bildung von l-Limonen. Neben Isolimonen aus gewöhnlichem rechtsdrehendem Dihydrocarveol (gewonnen aus d-Carvon mit Natrium und Alkohol) durch Überführung in den entsprechenden Xanthogensäuremethylester $C_{10}H_{17}$: O·CS·S·C H_3 und trockne Destillation des letzteren (Tschugajew, B. 33, 735; Ξ . 36, 993; C. 1905 I, 93). — Vgl. ferner die beim d-Limonen angegebenen Bildungsweisen, S. 134.

Kp: 175—176° (Wallach, A. 246, 222), 175,5—177° (korr.) (Perkin, Soc. 81, 315). D_0^{00} : 0,8549; D_0^{15} : 0,8514; D_0^{25} : 0,8453 (Perk.); D_0^{20} : 0,846 (Wall., A. 246, 222). n_0^{20} : 1,47459 (Wall., A. 246, 222). $[\alpha]_0^{16.5}$: -105° (Praparat aus "Fichtennadelöl") (Wallach, Conrady, A. 252, 145); $[\alpha]_0$: $-103,51^{\circ}$ (Perk.), $-125,5^{\circ}$ (Praparat aus Samenöl von Monodora Myristica) (Thoms, C. 1904 I. 593). Magnetische Rotation: Perkin. — Aus Tannenzapfenöl abgeschiedenes, nach Möglichkeit gereinigtes l-Limonen, das anscheinend noch geringe Mengen durch Destillation nicht entfernbarer Verunreinigungen enthielt, zeigte folgende Konstanten: Kp_{763} : 175,5—176° (korr.); $D_0^{20.5}$: 0,8407; $n_0^{20.5}$: 1,47157; $n_0^{20.5}$: 1,47468; $n_0^{20.5}$: 1,48924; $[\alpha]_0^{19.5}$: $-120,6^{\circ}$ (Brühl., Soc. 91, 121). — Oxydation mit Salpetersäure: Tilden, Williamson, Soc. 63, 293. l-Limonen addiert 2 Mol. Thiophenol unter Bildung eines Produkts, das bei der Oxydation 2.9-Bis-[phenylsulfon]-p-menthan (?) (Syst. No. 524) liefert (Posner, B. 38, 656). — Vgl. ferner die Angaben über das chemische Verhalten des d-Limonens, S. 134—135, und des Dipentens, S. 138—139. — Nachweis s. S. 135.

a-Nitrosochlorid des 1-Limonens $C_{10}H_{16}ONC1$. Entspricht in Konstitution, Bildung, Darstellung und Eigenschaften dem a-Nitrosochlorid des d-Limonens, S. 135. $\lfloor a \rfloor_{\rm b}^{\rm a}$: $-314.8^{\rm o}$ (in Chloroform; p=0.993) (Wallach, Conrady, A. 252, 145).

 β -Nitrosochlorid des 1-Limonens $C_{10}H_{16}$ ONCL Entspricht in Bildung und Verhalten dem β -Nitrosochlorid des d-Limonens, S. 136. $[a]_{1}^{3.5}$: -242.2° (in Chloroform; p = 0.998) (Walle, Co., A. 252, 146).

c) Inaktives p-Menthadien-(1.8(9)), dl-Limonen, Dipenten (veraltete Bezeichnungen: Dipentin, Cinen, Cajeputen, Diisopren, Isoterebenthen, Kautschin), V. Im finnländischen Terpentinöl (Pinus silvestris) (Aschan, B. 39, 1450, 2596). Im finnländischen Kienöl (Aschan, Hjelt, Ch. Z. 18, 1566). Im russischen Terpentinöl und Kienöl (Wall., A. 230, 245; Schindelmeiser, Ch. Z. 32, 8). Im äther. Öl von Abies sibirica (Schindelmeiser, Ch. Z. 31, 759). Im Palmarosaöl (Gildemeister, Stephan, Ar. 234, 329). Im Citronellöl (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1899, 13). Im Lemongrasöl (Stehindel & Co., Bericht vom Oktober 1904, 42). Im Cubebenöl (Wall., A. 238, 80 Anm.). Im Muskatnußöl (Wall., A. 227, 288; Power, Salway, Soc. 91, 2044). Im Zimtwurzelöl (Pilgrim, C. 1909 I, 534). Im Campheröl (Wall., A. 227, 296). Im Massoyöl (Wall., A. 258, 341). Im Kuromojiöl (Kwasnik, B. 24, 81; Ar. 233, 277). Im Apopinöl (Keimazu, nach Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1903, 11). Im Wartaraöl (Schimmel & Co., C. 1900 I, 907). Im Neroliöl und Petitgrainöl (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1902, 60). Im Mandarinenöl (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1901, 35). Im Olibanumöl (Wall., A. 252, 102; Bacon, C. 1909 II, 1448). Im Myrtenöl (Schimmel & Co., Bericht vom April 1890, 29). Im Fenchelöl (Schimmel & Co., Bericht vom April 1890, 29). Im Fenchelöl (Schimmel & Co., Bericht vom April 1890, 29). Im Olibanumöl (Wallbaum, Müller, Wallach-Festschrift [Göttingen 1909], S. 658; C. 1909 II, 2160). Im amerikanischen Poleiöl (Hedeoma pulegioides) (Barrowcliff, Soc. 91, 880). Im Öl von Satureja Thymbra und von Thymus capitatus (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1889, 55, 56). Im amerikanischen Pfefferninzöl (?) (Power, Kleber, Ar. 232, 646). Im Krauseminzöl (Haensel, C. 1907 I, 1332). Im Poleiöl (?) (Mentha pulegium) (Tétry, Bl. [3] 27, 193). Im Kessoöl (Berram, Gildemeister, Ar. 228, 484). Im Goldrutenöl (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1909, 15). — Siehe auch die Angaben über Limonen-Vorkommen auf S. 134.

B. Aus gleichen Mengen d- und l-Limonen (Wallach, A. 246, 225; vgl. Brühl, Soc. 91, 121). Neben Polymerisationsprodukten durch mehrstündiges Erhitzen von d-Limonen (Wall., A. 227, 289, 301; vgl. Clover, C. 1907 I, 1795; Am. 39, 632) oder von Pinen (Wall., A. 227, 282; 239, 8; vgl. Berthelot, A. ch. [3] 39, 16; Riban, A. ch. [5] 6, 216) auf 250° bis 270°. Durch Erhitzen von Pinen mit alkoh. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Flavitzki, B. 12, 1022; Wall., A. 239, 11). Aus Dipenten-bis-hydrochlorid durch trockne Destillation (Wall., A. 230, 260 Anm.; Hell, Ritter, B. 17, 1979) oder durch Erhitzen mit Anilin (Wall., A. 227, 286; 245, 196; B. 40, 603; Tilden, Williamson, Soc. 63, 294). Durch Erwärmen von Dipenten-bis-hydrojodid mit alkoh. Alkalien oder mit Anilin (Wall., Brass, A. 225, 302, 310). Aus Dipententetrabromid mit Eisessig und Zinkstaub (Baeyer, B. 27, 441). Durch Erhitzen von inaktivem a-Terpineol mit KHSO₄ auf 180—190° (Wall., A. 230, 258, 265; 275, 104; Perkin, Soc. 85, 654; vgl. auch Kremers, C. 1909 I, 21) oder mit Wasser auf 250° unter Druck (Wall., A. 291, 362). Aus Terpinhydrat durch Erhitzen mit KHSO₄ (Wall., A. 230, 257) oder mit Essigsäureanhydrid (Ginsberg, H. 29, 254; C. 1897 II, 417), auch durch Einitzen von Konz. Bromwasserstoffsäure (Wall., A. 239, 18). Durch Destillation von Cineol mit P₂O₅ (Hell, Stürcke, B. 17, 1972). Durch Erhitzen von Cineol mit Benzoylchlorid, Destillation mit Wasserdampf und Behandeln des übergegangenen chlor-

haltigen Prod. mit alkoh. Kalilauge (Wall., Brass, A. 225, 308). Durch Erhitzen der Chlorwasserstoffverbindung des Cineols $C_{10}H_{18}O+HCl$ (Syst. No. 2363) (Wall., Brass, A. 225, 298). Neben Dihydrocarveol aus dem salzsauren Salz des Dihydrocarvylamins

CH₃·HC CH₂ CH₂ CH·C CH₃ mit Natriumnitrit (Wall., A. 275, 128). Durch Erhitzen von Homonopinylchlorid (aus Pinenhydrat und PCl₅) mit Anilin (Wall., A. 356, 248). Neben Dl-Fenchen, Cineol und d-Limonen durch Umsetzung von linksdrehendem Fenchylamin (gewonnen aus dem Oxim des d-Fenchons) mit salpetriger Säure (Wall., Virk, A. 392, 178, 188). Neben anderen Produkten durch Erhitzen von Isopren in mit CO₂ gefüllten Röhren auf 280—290° (Bouchardat, C. r. 80, 1446; Bl. [2] 24, 112; Thiden, J. 1882, 405; Soc. 45, 414; Wall., A. 227, 295; Harrier, B. 35, 3260, 3265). Über die Bildung eines Dipenten enthaltenden Terpengemisches ("Divalerylen") durch Erhitzen von Valerylen (Bd. I, S. 252) vgl. Bouchardat, C. r. 87, 654; Bl. [2] 33, 24. Neben anderen Produkten aus Geraniol durch Einw. von P₂O₅ in Petroläther (Eckart, B. 24, 4208) oder durch Einw. von Ameisensäure (Bertram, Gildemeister, J. pr. [2] 53, 237). Neben anderen Produkten durch Erwärmen von Linalool mit Ameisensäure (Be., Walbaum, J. pr. [2] 45, 601). Neben anderen Produkten durch trockne Destillation von: Kautschuk oder Guttapercha (Himly, A. 27, 40; Whliams, J. 1860, 495; Bouchardat, Bl. [2] 24, 108; Wall., A. 227, 293; Harries, B. 35, 3260, 3265), Copalharz, Elemiharz und Kolophonium (Wall., Rheindorff, A. 271, 310, 311). — Vgl. auch die bei d-Limonen (S. 134) und bei l-Limonen (S. 136) angegebenen Bildungsweisen.

Darst. Man erwärmt je 10 g Dipenten-bis-hydrochlorid mit 20 g Anilin über kleiner Flamme bis zum Eintritt der Reaktion und dann höchstens noch 2—3 Minuten, setzt 20 ccm Eisessig hinzu, destilliert mit Wasserdampf, befreit das Destillat durch wiederholtes Schütteln mit Oxalsäurelösung und Destillation mit Wasserdampf von Anilin, trocknet über geglühtem Kaliumcarbonat und destilliert über Natrium (Wallach, B. 40, 603). — Durch 10-stdg. Erhitzen von Terpin mit 2 Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid, Sättigen mit Kalilauge und Destillation mit Wasserdampf; Ausbeute 98—99% der Theorie (Ginsberg, Ж. 29, 255 Anm.; C. 1897 II, 417). — Durch 1-stdg. Erhitzen von je 25 g a-Terpineol mit 50 g KHSO4 auf 180% bis 190%, Destillation mit Wasserdampf und Rektifikation (Wall., A. 275, 104). — Sehr reines Dipenten erhält man bei der trocknen Destillation des Kautschuks; nach Beseitigung des isoprenhaltigen Vorlaufs wird die bei 172—178% siedende Fraktion einer sorgfältigen Fraktionierung über Natrium unterworfen (Gildem.-Hotfm. 1, 329; vgl. Harries. B. 35, 3265).

nierung über Natrium unterworfen (Gildem.-Hoffm. 1, 329; vgl. Harries, B. 35, 3265).

Dipenten ist eine angenehm citronenartig riechende Flüssigkeit. Die Siedepunkte der aus Terpineol oder aus Dipenten-bis-hydrochlorid dargestellten Präparate liegen etwas höher als die Siedepunkte der aus Kautschuk oder durch Vereinigung der beiden aktiven Limonene dargestellten Präparate, wahrscheinlich infolge Gegenwart einer durch Fraktionieren nicht entfernbaren Beimengung (vgl. Wallach, B. 40, 606). Die physikalischen Konstanten der verschiedenen typischen Präparate werden deshalb in folgendem getrennt aufgeführt.

Dipenten aus den beiden aktiven Limonenen (d-Limonen aus Kümmelöl, l-Limonen aus Tannenzapfenöl): Kp_{763} : 175,5-176,5° (korr.); $D_4^{30.85}$: 0,8402; $n_{\alpha}^{20.85}$: 1,47134; $n_{\alpha}^{30.85}$: 1,48898 (Brühl, Soc. 91, 121).

Dipenten aus Kautschuk: Kp: 175-176°; D2°: 0,844; np.: 1,47194 (Gildem.-Hoffm. 1. 329).

Dipenten aus a-Terpineol: Kp: 180-181°; D:: 0,8627; D:: 0,85457; D:: 0,8548; D:: 0,8486; n_A^{us} : 1,47506; n_B^{us} : 1,48629; n_A^{us} : 1,49367; Dispersion und magnetische Drehung: KAY, PERKIN, Soc. 81, 850.

Dipenten aus Dipenten-bis-hydrochlorid: Kp: $177-178^{\circ}$ (Wall., A. 245, 197; 350, 150; B. 40, 604; vgl. Semmler, B. 39, 4427); D^{20} : 0,845; n_p^{20} : 1,47644 (Wall., A. 245, 197).

Dielektrizitätskonstante des Dipentens: Stewart, Soc. 93. 1060.

Dipenten polymerisiert sich bei hoher Temp. (Wall., A. 227, 301); beim Erhitzen auf 300° im Einschlußrohr bleibt es zum größten Teil unverändert (Harries, B. 35, 3259). Oxydation mit heißer verd. Salpetersäure: Tilden, Williamson, Soc. 63, 294. Wird von Chromylchlorid in CS₂ teilweise zu Cymol oxydiert; letzteres bildet mit CrO₂Cl₂ die Verbindung C₁₀H₁₄·2CrO₂Cl₂, welche durch Wasser zersetzt wird unter Bildung von Methyl-p-tolylketen und von α-p-Tolyl-propionaldehyd (Henderson, Soc. 91, 1872; H., Cameron, Soc. 95, 271). Dipenten gibt mit Brom neben öligen Produkten Dipententetrabromid vom F: 125° (Wall., Brass, A. 225, 311). Bei längerem Stehen mit Salpetersäure in verd. Alkohol entsteht Terpinhydrat (Bouchardat, C. r. 89, 361; J. 1879, 576). Gibt mit trocknem Chlorwasserstoff Dipentenmonohydrochlorid (S. 86) (Wall., B. 26, 3075), mit Halogenwasserstoffen in Eisessig oder nicht wasserfreien Lösungsmitteln Dipenten-bis-hydrohalogenide (Wall., A. 227, 294; 239, 10). Durch Schütteln mit konz. Schwefelsäure oder Er-

wärmen mit P₂S₅ entsteht unter teilweiser Verharzung Cymol (WALL., Brass, A. 225, 311), durch Erwärmen mit alkoh. Schwefelsäure unter teilweiser Verharzung Terpinen (WALL., A. 239, 15). Durch Erhitzen von Dipenten mit Polyoxymethylen und Alkohol im Einschlußrohr auf $190-195^{\circ}$ entsteht ein Alkohol $C_{11}H_{18}O$ (Syst. No. 510) (Kriewitz, B. 32, 59). Vgl. auch die Angaben über das chemische Verhalten des d-Limonens (S. 134-135) und des l-Limonens (S. 137).

Nitrosat des Dipentens C₁₀ H₁₆O₄N₂. B. Aus Dipenten, Amylnitrit und Salpetersäure in Eisessig unter Kühlung (Wallach, A. 245, 270). — Rautenförmige Blättchen (aus kaltem Benzol). F: 84° (Zers.). Sehr leicht löslich in Benzol. — Addiert in Eisessiglösung Chlorwasserstoff. Gibt beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge inaktives Carvoxim. Mit Piperidin entsteht ein Nitrolpiperidid.

- a-Nitrosochlorid des Dipentens C₁₀H₁₆ONCl. B. Durch Mischen von Lösungen der a-Nitrosochloride des d. und l-Limonens (S. 135, 137) (WALL., A. 252, 124; 270, 175). Über ein vermutlich nicht einheitliches Nitrosochlorid aus Dipenten vgl. WALL., A. 245, 267. - Krystallisiert schlechter und ist leichter löslich als die aktiven Komponenten (WALL., A. 270, 175). Schmilzt bei 78°, erstarrt bei weiterem Erhitzen wieder und schmilzt ein zweites Mal bei 103-104° (Wall, A. 270, 175). - Gibt mit alkoh. Kalilauge inaktives Carvoxim (Wall., A. 245, 268), mit Aminen ein Gemisch von Dipenten a. und β -nitrolaminen (Wall., A. 252, 125).
- β -Nitrosochlorid des Dipentens $C_{10}H_{16}ONCl.$ B. Durch Mischen von Lösungen der β -Nitrosochloride des d- und l-Limonens (S. 136, 137) (Wall., A. 270, 175). Viel leichter löslich als die aktiven Komponenten.
- 42-Brom-1-methyl-4-methoäthenyl-eyelohexen-(1), 9-Brom-p-menthadien-(1.8 (9)) $C_{10}H_{15}Br = CH_3 \cdot C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH} \cdot \frac{CH_2}{CH_3} > CH \cdot C < \frac{CHBr}{CH_3}$. B. Durch 1-stdg. Kochen von 1.8.9-Tribromp-menthan (S. 53) mit methylalkoholischem Natriummethylat (Wallach, Rahn, A. 324, 85). — Ölig. Kp₁₀: $105-110^{\circ}$. — Geht beim Behandeln mit Brom in Eisessig in ein Pentabrommenthan $C_{10}H_{15}Br_5$ (S. 54) über.
- 19. 1-Methyl-4-methoäthenyl-cyclohexen-(2) (?), p-Menthadien-(2.8(9)) (?), Isolimonen $C_{10}H_{16}=CH_3\cdot HC<\frac{CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2}{CH}>CH\cdot C<\frac{CH_2}{CH_3}$ (?).
- a) Linksdrehende Form, l-Isolimonen. B. Als Hauptprodukt neben l-Limonen durch Überführung des gewöhnlichen rechtsdrehenden Dihydrocarveols (aus d-Carvon mit Natrium und Alkohol) in den entsprechenden Xanthogensäuremethylester und trockne Destillation des letzteren (Tschugajew, Ж. 36, 993; C. 1905 I, 93). — Kp₂₄₅: 172—172,5°. Dⁿ: 0,8370. nⁿ_o: 1,47043. [a]_o: —140,58°. — Gelt beim Kochen mit Kalium in einen linksdrehenden Kohlenwasserstoff vom Kp: 180—182° über. Gibt kein festes Tetrabromid oder Nitrosochlorid. Durch mehrstündiges Stehen mit Bromwasserstoff in Eisessig entsteht Dipenten-bis-hydrobromid vom F: 63-64°.

 b) Rechtsdrehende Form, 6-Isolimonen. B. Analog der I-Verbindung aus linksdrehenden Dihydrocarveol (Tschugajew, Pokrowski, Æ. 39, 1338; C. 1908 I, 1180).
- Kp: $172-174^{\circ}$. $D^{20,5}$: 0,8382. $n_D^{20,5}$; 1,4697. $[\alpha]_D^{20}$: $+131,93^{\circ}$.
- 20. 1-Methyl-4-methoäthenyl-cyclohexen-(3), p-Menthadien-(3.8 (9)) $C_{10}H_{16} = CH_3 \cdot HC < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$.
 - a) Rechtsdrehende Form, d-p-Menthadien-(3.8(9)).
- a) Präparat von Kay, Perkin, Soc. 89, 848. B. Aus dem Äthylester der rechtsdrehenden 4-Methyl-cyclohexen (1)-carbonsäure (1) (Syst. No. 894) durch längeres Stehen mit Methylmagnesium jodid in Ather. — Ahnlich wie d-Limonen riechendes Öl. Kp₇₅₈: 184°. $D_{4}^{4};\ 0.871\overset{\circ}{2};\ D_{4}^{12,7};\ 0.864\overset{\circ}{83};\ D_{15}^{15};\ 0.863\overset{\circ}{4};\ D_{25}^{15};\ 0.857\overset{\circ}{4}.\ \ n_{\alpha}^{13,7};\ 1,49\overset{\circ}{43}\overset{\circ}{4};\ n_{\beta}^{12,7};\ 1,50\overset{\circ}{9}13;\ n_{\gamma}^{12,7};\ 1,51\overset{\circ}{8}49.$ [a]18: +98,20 (in Benzol). Dispersion und magnetische Rotation: K., P.; vgl. auch Brühl, Soc. 91, 120.
- β) Präparat von Semmler, Rimpel, B. 39, 2585. B. Man tropft eine Chinolinlösung von Isopulegolchlorid (S. 90) in auf ca. $200-210^{\circ}$ erhitztes Chinolin. — Kp₁₄: 62° bis 65° ; Kp: $174-177^{\circ}$. D²⁰: 0,8420. $n_{\rm p}$: 1,48422. a: $+15^{\circ}$ (I = 10 cm).
- b) Inaktive Form, dl-p-Menthadien-(3.89). B. Neben p-Menthen-(3)-ol-(8) durch Einw. von Methylmagnesiumjodid auf den Äthylester der inaktiven 4-Methyl-cyclohexen-(1)-carbonsäure-(1) in Ather; zur Zerstörung von beigemengtem Menthenol kocht man die unter 30 mm Druck bei 90-95" übergehende Fraktion des Reaktionsgemisches noch 1 Stde. mit KHSO₄ (Perkin, Pickles, Soc. 87, 647). Durch Erhitzen von dl. p. Menthen-(3)-ol-(8) mit KHSO₄ (Kay, Perkin, Soc. 89, 850). Die mit KHSO₄ bereiteten Präparate enthalten erhebliche Mengen Terpinen beigemengt (SEMMLER, RIMPEL, B. 39, 2587). --

Intensiv nach Citronen riechendes Öl. Kp: 184—185° (K., PE.). Dis: 0,8390 (K., PE.). Refraktion, Dispersion und magnetische Rotation: K., PE.; vgl. auch Brühl, Soc. 91, 120. Addiert nur 2 Atome Brom unter Bildung von 3.9-Dibrom-p-menthen-(4(8)) (PE., PI.).

21. p-Menthadien-(x.x) aus Origanumöl, Origanen $C_{10}H_{16}$. Struktur des Kohlenstoffskeletts: C-C < C-C > C-C < C. V. Im Origanumöl von Cypern (Pickles, Soc. 93, 864, 868). — Schwach nach Citrone riechende Flüssigkeit. Kp₁₅₋₂₀: $160-164^{\circ}$; Kp₁₅₋₂₀: $160-164^{\circ}$; Kp₁₅₋₂₀: $160-164^{\circ}$; Kp₁₅₋₂₀: $160-164^{\circ}$; Cypern (Pickles, Addiert je 1 Mol. HCl, HBr und Br₂; das Dibromid hiefert mit alkoh. Kalilauge p-Cymol. Geht bei 5-tägigem Schütteln mit verd. Schwefelsäure zum Teil in Terpinhydrat über.

Nitrosochlorid $C_{10}H_{16}ONCl.$ B. Aus Origanen in Methylalkohol mit Eisessig, Amylnitrit und Salzsäure bei -10^{0} (Pickles, Soc. 93, 868). — Farblose Nadeln. F: $91-94^{0}$ (lebhafte Zers.). — Wenig beständig. Benzylamin erzeugt Origanen-nitrolbenzylamin (Syst. No. 1873), Piperidin Origanen-nitrolpiperidid (Syst. No. 3038).

- 23. p-Menthadien-(x.x) $C_{10}H_{16}$ aus p-Menthen-(3)-dibromid. Struktur des Kohlenstoffskeletts: C-C C C C C C C Einheitlichkeit fraglich. B. Aus p-Menthen-(3)-dibromid durch Erwärmen mit alkoh. Kalilauge (Berkenheim, B. 25, 695). Riecht limonenartig. Kp: 172-174° (unkorr.). D_5° : 0,8540; D_{50}° : 0,8408. Addiert Brom und Chlorwasserstoff.
- 24. p-Menthadien-(x,x) $C_{10}H_{16}$ aus Menthenglykol. Struktur des Kohlenstoffskeletts: C-C C-C C-C Einheitlichkeit fraglich. B. Entsteht, neben dem Monound Diacetat des Menthenglykols, beim Erhitzen von Menthenglykol (Syst. No. 549) mit Essigsäureanhydrid (Wagner, Tollocko, B. 27, 1641). Riecht limonenartig. Kp: 179–180°. Verbindet sich mit Brom zu einem flüssigen Produkt.
- 25. Derivate von p-Menthadienen C₁₀H₁₆ mit unbekannter Lage der Doppelbindungen.
- **2-Chlor-p-menthadien-(x.x)** $C_{10}H_{15}Cl.$ B. Durch Kochen von 2-Chlor-x-brom-p-menthen-(x) (S. 91) mit Chinolin (Klages, Kraith, B. 32, 2554). Kp: $210-212^{\circ}$. D¹⁸: I,01. $n_{\rm D}$: 1,51202. Gibt mit Brom 2-Chlor-x-brom-p-menthadien-(x.x) (s. u.).
- 3-Chlor-p-menthadien-(x.x) C₁₀H₁₅Cl. B. Man behandelt 3-Chlor-p-menthen-(3) (S. 89) mit 1 Mol.-Gew. Brom und destilliert das Produkt mit Chinolin (JÜNGER, KLAGES, B. 29, 316). Kp: 212°; Kp₃₅: 112°. D⁴: 0,990. n_D: 1,49712. Beim Behandeln mit 1 Mol.-Gew. Brom und Destillation des Produktes mit Chinolin entsteht 3-Chlor-1-methyl-4-isopropyl-benzol.
- **2-Chlor-x-brom-p-menthadien-(x.x)** $C_{10}H_{14}ClBr.$ B. Aus 2-Chlor-p-menthadien-(x.x) (s. o.) und Brom in Petroläther (Klages, Krafth, B. 32, 2554). D^{18} : 1,543. Gibt mit Chinolin 2-Chlor-1-methyl-4-isopropyl-benzol.
- 26. Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{16}$ aus 1-Methyl-cyclohexanon-(3). B. Man kondensiert 1-Methyl-cyclohexanon-(3) mit Aceton zu einem Keton $C_{10}H_{16}O$ (Syst. No. 617), reduziert dieses zum entsprechenden Alkohol $C_{10}H_{16}O$ (Syst. No. 507) und erwärmt letzteren mit P_2O_5 (Wallach, B. 29, 2957). Kp: 173—175°. D: 0,823. n_p^{18} : 1,4601. Riecht wie Limonen und Terpinolen.
- 27. 1.3-Diāthyl-cyclohexadien-(1.3) $C_{10}H_{16} = HC < C(C_2H_5) \cdot CH_2 > C \cdot C_2H_5$. B, Aus 1-Äthyl-cyclohexen-(1)-on-(3) (Syst. No. 616) und Äthylmagn esiumbromid in Äther (Blaise, Maire, Bl. [4] 3, 420). Kp₉: 68°.

- 28. Kohlenwasserstoffe $C_{10}H_{16}$ aus tierischem Teere. B. Aus dem (durch Destillation von Knochen entstehenden) tierischen Teer wurden zwei Kohlenwasserstoffe $C_{10}H_{16}$ isoliert (Weidel, Ciamician, B. 13, 73):
- a) Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{16}$ vom $Kp_{748.8}$: 165,5°. Inaktiv. Liefert bei der Oxydation Isophthalsäure. Verbindet sich nicht mit HCl. Bildet kein Hydrat.
- b) Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{16}$ vom $Kp_{748,5}$: 172,5°. Liefert bei der Oxydation Isophthalsäure.
- 29. 1.3-Dimethyl-5-äthyl-cyclohexadien-(3.5) [L.-R.-Bezf.: Dimethyl-1.5-äthyl-3-cyclohexadien-1.3] $C_{10}H_{16} = HC \langle {}^{C}_{C}(C_{2}H_{5}) = CH \rangle CH_{3}$. Mol.-Refraktion, Mol.-Dispersion: Klages, B. 40, 2363.
- 30. Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{16}$. C-C-C Nicht ganz rein erhalten. B. Struktur des Kohlenstoffskeletts: C-C-C Neben symm. Dimethyläthyl-(Syst. No. 895), deren Ester aus 1-Methyl-3-äthyl-cyclohexen-(6)-on-(5) mit Bromessigester und Zink entsteht, durch Erhitzen im geschlossenen Rohre auf 200° (Wallach, A. 323, 148). Kp: 166°. D^{20} : 0,834. Wird durch verd. KMnO₄-Lösung bei 0° schnell oxydiert. Gibt beim Behandeln mit Nitrosylchlorid oder mit salpetriger Säure Blaufärbung.
- 31. 1.2.4.5-Tetramethyl-cyclohexadien-(2.5) [L.-R.-Bezf.: Tetramethyl-1.3.4.6-cyclohexadien-1.4] $C_{10}H_{16} = CH_3 \cdot CH < \frac{CH = C}{C(CH_3)} = CH \cdot CH_3$.
- 1.4-Dichlor-1.2.4.5-tetramethyl-cyclohexadien-(2.5) (?) C₁₀H₁₄Cl₂. B. Man sättigt unter zeitweiligem Kühlen ein Gemisch aus Acetylchlorid und wenig ZnCl₂ mit Propylen, gießt in Wasser, neutralisiert und fraktioniert das ausgeschiedene Öl im Vakuum (Kondakow, 3E. 26, 15). Öl. Kp₂₀: 78—82°.
- 32. Isothujen, Tanaceten C₁₀H₁₆, vielleicht 1.2-Dimethyl-3-isopropyl-cyclopentadien. Die Identität der auf verschiedenen Wegen gewonnenen Kohlenwasserstoffe ist nicht mit Sicherheit festgestellt; vgl. dazu: Wallach, A. 286, 100; Твентоалеж, Untersuchungen auf dem Gebiet der Terpene und Campher [Moskau 1903], S. 147; B. 33, 3118; SEMMLER, Die ätherischen Öle, Bd. III [Leipzig 1906], S. 139, 598; vgl. auch Tiemann, SEMMLER, B. 30, 443.
- b) Präparat von Wallach, A. 272, 111. B. Durch trockne Destillation von salzsaurem a Thujylamin (aus a Thujon und Ammoniumformiat). Flüssig. Kp: 172—175°. D²⁰: 0,840. n_p: 1,4761.
- c) Präparat von Semmler, B. 25, 3345. B. Durch trockne Destillation von salzsaurem β -Thujylamin (aus β -Thujon-oxim durch Natrium und Alkohol). Kp₁₄: 60–63°. D²⁰: 0,8408. n₀: 1,476.
- d) Präparat von Kondakow, Skworzow, J. pr. [2] 69, 178. B. Durch trockne Destillation von salzsaurem β -Thujylamin (aus β -Thujon und Ammoniumformiat) (Kondakow, Skworzow, J. pr. [2] 69, 178; 3£. 42, 504; C. 1910 II, 467). Kp: 171—176°; D¹7: 0,8400; n¹5: 1,4789; optisch inaktiv (K., S., J. pr. [2] 69, 178). Kp: 171—178°; D²²: 0,8386; n₀: 1,47674; [a¹₀: --1,9° (K., S., ¼. 42, 504; C. 1910 II, 467). Liefert beim Behandeln mit konz. Salzsäure unter beträchtlicher Verharzung ein bei —20° nicht erstarrendes Chlorid $C_{10}H_{18}Cl_2$ (S. 57, Z. 6 v. o.).
- 33. Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{16}$ aus Sabinen, vielleicht 2-Methyl-3-methoäthyl-1-methylen-cyclopenten-(3):

 B. Neben anderen Produkten durch Einw. von Säuren auf Sabinen, am besten durch Behandeln desselben mit Ameisen säure unter starker Kühlung (Semmler, B. 39, 4424). Kp: $169-173^{\circ}$; Kp₁₀: $50-54^{\circ}$. D^{20} : 0.829-0.831. $n_{\rm p}$: 1.470: $a_{\rm p}$: $+13^{\circ}$ bis $+14^{\circ}$ (l=10 cm).
- 34. 1.1.2-Trimethyl-5-äthenyl-cyclopenten-(2) $C_{10}H_{16} = HC = C \cdot CH_3$ B. Entsteht durch Destillation des Trimethyl- α -camphylammoniumhydroxyds (Syst. No. 1595), neben Trimethylamin und dem tertiären Amin $H_2C - CH \cdot CH : CH_2$.

 $C_8H_{13}\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot N(CH_3)_2$ (Bouveault, Blanc, C. r. 136, 1462). — Bewegliche Flüssigkeit. Riecht wie Camphen. Kp: 157—158°.

35. **Fenchelen** $C_{10}H_{16}$. B. Neben Fencholenalkohol bei der Einw. von salpetriger Säure auf a-Fencholenamin (Syst. No. 1595) (Wallach, A. 300, 311). — Kp_{20} : $66-70^{\circ}$. Kp: $175-178^{\circ}$. D²⁰: 0.842. n_{20}^{20} : 1.47439.

- 36. Bicyclo-[0.4,4]-decen-(3). Naphthalinoktahydrid-(1.2.3.4.5.8.9.10). Oktahydronaphthalin B, " β -Naphthanen" $C_{10}H_{16} = \frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH}{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH}$. B. Durch Erhitzen des bei 75° schmelzenden Dekahydro- β -naphthols mit Kaliumdisulfat auf 200° (Leroux, C. r. 140, 591; 141, 954; A. ch. [8] 21, 471). Kp: 190—192°; D°: 0,910; D¹³: 0,901; unlöslich in Wasser, schwer löslich in Eisessig, leicht in Alkohol und Äther; n_o : 1,491 (L., A. ch. [8] 21, 472). Mol. Verbrennungswärme bei konst. Druck: 1462 Cal. (L., C. r. 151, 384). Verbindet sich bei 0° in Chloroform mit Brom zu zwei 2.3-Dibrom-naphthalindekahydriden von den Schmelzpunkten 41° und 85° (S. 92) (L., A. ch. [8] 21, 473). Liefert mit Jod und Quecksilberoxyd in feuchtem Äther 3-Jod-2-oxy-naphthalindekahydrid (L., A. ch. [8] 21, 498). Vereinigt sich direkt mit organischen Säuren zu Estern des Dekahydro- β -naphthols vom F: 75° (L., A. ch. [8] 21, 475).
- 37. Oktahydronaphthalin A, "a-Naphthanen" $C_{10}H_{16}$. B. Analog β -Naphthanen (s. o.) aus dem bei 62° schmelzenden Dekahydro-a-naphthol (Leroux, C. r. 141, 954; A. ch. [8] 21, 476). Kp: 190—192°. D°: 0,921; D¹7: 0,914. n_T^{tr} : 1,4993. Liefert mit Brom in Chloroform ein Dibrom-naphthalindekahydrid vom F: 143°.
- 38. Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{16}$ aus Naphthalin, Naphthalinoktahydrid (?). B. Man erhitzt 4 g Naphthalin mit 20 ccm bei 0° gesättigter Jodwasserstoffsäure und 0,5 g rotem Phosphor 55 Stdn. auf 245° (Wreden, Znatowicz, \mathcal{H} . 9, 183; B. 9, 1606). Man erhitzt 5 g Naphthalin mit 9 g Jodwasserstoffsäure (Kp. 127°) und 3 g rotem Phosphor 15 bis 20 Stdn. auf 260–265° (Guye, Arch. Sc. phys. et nat. Genève [3] 12, 62; J. 1884, 468). Nach Terpentinöl riechende Flüssigkeit. Erstart in Kohlensäuresohnee (G.). Kp: 185° bis 190° (W., Z.), 190–193° (G.). D°: 0,910; D°: 0,892 (W., Z.). Absorbiert Sauerstoff aus der Luft (W., Z.).

¹⁾ Ein als einheitlich betrachtetes a-Thujen wurde nach dem für die 4. Aufl. dieses Handbuches geltenden Literatur-Schlußtermin [1, I. 1910] von TSCHUGAJEW, FOMIN (B. 45, 1297) dargestellt.

²) Da die Saure aktiv ist, trifft die Annahme von K., S., daß es sich um β -Tanacetogendicarbonsäure (Bd. II, S. 798) handle, nicht zu.

Ausbeute Terpinen-bis-hydrohalogenide (W., A. 350, 167). Geht bei mehrtägigem Schütteln mit verd. Schwefelsäure zunächst in Terpinenol-(4), dann weiter in Terpinenterpin über (W., A. 356, 202; 360, 97). Mit heißer, konz., essigsaurer Quecksilberacetatlösung entsteht eine krystallinische Verbindung (T., B. 33, 3121).

40. β -Thujen $C_{10}H_{16}$. Zur Konstitution vgl. auch Kondakow, Skworzow (Ж. 42, 499; C. 1910 II, 467)). — B. Entsteht durch Zers. des schwer zersetzlichen Anteils des Thujylxanthogensäuremethylesters (Tschugajew, B. 37, 1482); man fängt die gesamten bei der Destillation des Thujylxanthogensäuremethylesters übergehenden Kohlenwasserstoffe zusammen auf, fraktioniert und oxydiert die niedrig siedenden Fraktionen mit KMnO₄ (Kondakow, Skworzow, Ж. 42, 498; C. 1910 II, 467; vgl. K., S., J. pr. [2] 67, 579 Anm. 3). — Kp: 147,5—149,5°; D¹6: 0,8220; np: 1,44809; $[a]_D$: +109,09° (K., S., Ж. 42, 499; C. 1910 II, 467) §). — β -Thujen wird durch Permanganat nur sehr schwer oxydiert (K., S., J. pr. [2] 69, 181; Ж. 42, 499; C. 1910 II, 467). Bei der Hydrierung von unreinem β -Thujen mit Wasserstoff und Platinschwarz unter 25—50 Atm. erhiclten Tschugajew, Fomin (C. r. 151, 1060) Thujan $C_{10}H_{16}$.

41. 1-Methoäthyl-4-methylen-bicyclo-[0.1.3]-hexan, Sabinen C₁₀H₁₆ = H₂C-CH₂—C·CH(CH₃)₂ Rechtsdrehende Form, V. Im Sadebaumöl zu ca. 30% (SEMMLER, B. 38, 1463). Als Hauptbestandteil im Öl einer CH₂: C-CH—CH₂ Pilea-Spezies (S., B. 40, 2963). Im Ceylon-Cardemomenund Majoranöl (Wallach, A. 357, 77). — Kp: 162—166°; D: 0,840; np: 1,466; ap: +63° (S., B. 33, 1464). Kp: 163—165°; D²⁰: 0,842; n²⁰: 1,4678; [a]_D: +80,17°; [a]_D: in alkoh. Lösung (p = 6,814): +77,14° (W., A. 350, 163). Schimmel & Co. (Gilden.-Hoffm. 1, 316) ermitteiten bei der Fraktionierung einer größeren Menge Sabinen aus Sadebaumöl folgende Eigenschaften: Fraktion I (20%) Kp: 162—163°; D¹⁶₁₈: 0,8481; a_D: +59° 30′ (l = 100 mm); Fraktion II (31°/₀): Kp: 164—165°; D¹⁶₁₅: 0,8482; a_D: +68° 54′ (l = 100 mm). — Durch Oxydation von Sabinen mit der 1 Atom Sauerstoff entsprechenden Menge Permanganat bei 0° entstehen rechtsdrehendes Sahinenglykol C₁₀H₁₈O₂ (Syst. No. 550), rechtsdrehende Sahinensäure H₂C-CH₂—C·CH(CH₃)₂ (Formel I) (Syst. No. 1054) und 1.4-Oxido-4-metho-āthyl-cyclohexan-carbonsäure-(I) (Formel II) (Syst. No. 2573) (SEMMLER, B. 33, 1464; 40, 2965; vgl. Wallach, A. 359, 266); die Überführung in das schwer lösliche Natriumsalz der Sabinensäure eignet sich zum Nachweis des Sabinens in äther. Ölen (W., A. 357, 78).

Bei weiterer Oxydation des Sabinens mit Permanganat entsteht linksdrehendes Sabinaketon C_3H_1O (S., B. 33, 1465). Sabinen wird durch Wasserstoff und Platinschwarz unter 25—50 Atm. in Thujan verwandelt (Tschugajew, Fomin, C. r. 151, 1061). Liefert mit Brom ein öliges Dibromid (S., B. 33, 1464). Behandelt man Sabinen in ungelöstem Zustande oder in wasserfreien Lösungsmitteln (am besten Schwefelkohlenstoff) unter guter Kühlung und sorgfältigstem Ausschluß von Feuchtigkeit mit Chlorwasserstoff, so entsteht ausschließlich linksdrehendes (Semmler, B. 40, 2959) Sabinenmonohydrochlorid (S. 85) (Wallach, B. 40, 590; A. 356, 198; vgl. S., B. 39, 4420; 40, 754). Durch Eisessig-Chlorwasserstoff wird Sabinen ausschließlich in Terpinenbis-hydrochlorid (und zwar vorzugsweise in die hochschmelzende Form, vgl. S. 49) übergeführt (W., A. 350, 164; 356, 199). Sabinen geht beim Schütteln mit kalter verd. Schwefelsäure ziemlich schnell in rechtsdrehendes Terpinenol (4) und dann in p-Menthandiol (1.4) vom F: 1370 (Terpinen-Terpin) über (W., A. 360, 98; vgl. W., B. 40, 594; A. 356, 215). Beim Kochen mit verd. Schwefelsäure (1:7) entsteht vorwiegend gewöhnliches (a+ γ)-Terpinen (W., A. 350, 165; vgl. S., B. 39, 4420). Trägt man Sabinen in stark gekühlte Ameisen-

¹) Die dem β-Thujen von Kondakow, Skworzow (J. pr. [2] 69, 181; vgl. dazu Tschugatkw, B. 37, 1484) $HC = CH - C \cdot CH(CH_3)_3$ entbehrt des Beweises, da die bei der Oxydation früher zugeschriebene Formel: $CH_3 \cdot HC - CH - CH_2$ von rohem Thujen erhaltene, inaktive Säure (Zur Chemie des Thujons und seiner Derivate [Dorpat 1906], S. 146) mit einer Säure von Wallach (A. 275, 180; Terpene und Campher, 2. Aufl. [Leipzig 1914], S. 511) identifiziert wird, die von Sk. zu Unrecht mit der Homotanacetondicarbonsäure (Syst. No. 966) von Semmler (B. 36, 4368) zusammengeworfen wird. Die Konstitution der Säure von Wallach ist unbekannt; die Säure von Semmler schmiltzt zwar in der aktiven Form bei 146°, in der inaktiven aber bei 179°. Ferner ist die Zngehörigkeit der inaktiven Säure $C_{10}H_{16}O_4$ von K., Sk. zum β-Thujen durehaus fraglich.

²) Ein Kohlenwasserstoff mit sehr ähnlichen Eigenschaften wurde nach dem für die 4. Aufl. dieses Handbuches geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] auf anderem Wege auch von TSCHUGAJEW, FOMIN (B. 45, 1297) erhalten.

säure ein, so erhält man das Formiat des rechtsdrehenden Terpinenols-(4) und einen rechtsdrehenden Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{10}$, vielleicht 2-Methyl-3-methoäthyl-1-methylen-cyclopenten-(3) (S. 141) (S. 39, 4421, 4424; 40, 2965). Sabinen addiert in Gegenwart von Zinkchlorid Essigsäure (Kondakow, *Ch. Z.* 26, 722). — Addiert Benzylmercaptan (Posner, *B.* 38, 653). — Sabinen geht im Tierkörper in eine nicht krystallisierende gepaarte Glykuronsäure über (Fromm, Hildebrandt, H. 33, 579).

42. 2.6.6-Trimethyl-bicyclo-[1.1.3]-hepten-(2), a-Pinen, gewöhnlich "Pinen" schlechthin genannt, $C_{10}H_{16}=$ Zur Konstitution vgl.: Wagner, B. 27, 1651, 2275; Barver, B. 29, 13; TIEMANN, SEMMLER, B. 29, 3027; Wag., Sławiński, B. 32, 2079.

Existiert in einer linksdrehenden Form (1-Pinen; veraltete Bezeichnung: "Terebenthen"), einer rechtsdrehenden Form (d-Pinen; veraltete Bezeichnung: "Australen") und einer inaktiven Form (dl-Pinen).

Vorkommen von Pinen.

Linksdrehende Pinenfraktionen finden sich: in Edeltannen-nadel- und -zapfenöl (Abies pectinata) (Bertram, Walbaum, Ar. 231, 291, 293); in canadischem Tannenöl (Abies canadensis) (Bertram, Walbaum, Ar. 231, 294); in Latschenkieferöl (Pinus Pumilio) (Bertram, WALBAUM, Ar. 231, 297); in Weymouthkieferöl (Pinus Strobus) (Tröger, Beutin, Ar. 242, 529); in Harzöl von Pinus longifolia (RABAK, C. 1905 II, 897); in französischem Terpentinöl (Pinus Pinaster bezw. Maritima) (Berthelot, C. r. 36, 426; vgl. Darmois, C. r. 147, 197; 149, 732; Belloni, C. 1906 I, 361); im amerikanischen Terpentinöl von Pinus glabra (Long, Am. Soc. 16, 845); im amerikanischen Terpentinol von Pinus heterophylla, seltener in solchem von Pinus palustris (HERTY, Am. Soc. 30, 864); in Fichtennadelöl (Picea excelsa) (BERTRAM, WALBAUM, Ar. 231, 296); im Harz der finnländischen Fichte (Pinus abies) (Aschan, B. 39, 1449, 2596); in Schwarzfichtennadelöl (Picea nigra) (SCHIMMEL & Co., Bericht vom Oktober 1897, 26); im Harzöl von Abies amabilis (RABAK, C. 1905 I, 1018); in Canadabalsam und im äther. Öl der Balsamtanne (Abies balsamea) (HUNKEL, Amer. Journ. of Pharmacy 87, 9; EMMERICH, Amer. Journ. of Pharmacy 67, 135; zitiert nach Gildem.-Hoffm. 2, 95, 137); in sibirischem Fichtennadelöl (Abies sibirica) (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1896, 76); in Haselwurzöl (Asarum europaeum) (Petersen, B. 21, 1059); im Wurzelöl von Asarum arifolium (MILLER, Ar. 240, 374); in Ceylonzimtöl (WALBAUM, HÜTHIG, J. pr. [2] 66, 49; vgl. Schimmel & Co., Bericht vom April 1902, 65); in kalifornischem Lorbeerblätteröl (Umbellularia californica) (Power, Lees, Soc. 85, 632); in Réunion-Geraniumöl (Schimmel & Co., Bericht vom April 1904, 51); in westindischem Elemiöl (Dacryodes hexandra) (More, Soc. 75, 718); in Neroliöl (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1902, 60; Walbaum, Hüthiğ, J. pr. [2] 67, 316); im äther. Öl des Weihrauchs (Wallach, A. 252, 100); in Myrrheniol (James and Marke) (James and A. 282); in Colombia (More) (Heerabol-Myrrhe) (Lewinsonn, Ar. 244, 423); in Cajeputöl (Voiry, C. r. 106, 1539; Bl. [2] 50, 108); in Petersiliensamenöl (Thoms, B. 36, 3453); im Ol von Eucalyptus laevopinea (BAKER, zitiert nach Schimmel & Co., Bericht vom April 1902, 30); in Lavendelöl (Schim-MEL & Co., Bericht vom April 1903, 41); im ätherischen Öl aus breitblättrigem Salbei (Salvia grandiflora) (WALLACH, C. 1905 II, 674); im Öl von Calamintha Nepeta (GENYRESSE, CHABLAY, C. r. 136, 388; A. ch. [7] 28, 424); im amerikanischen Poleiöl (Hedeoma pulegioides) (BARROW-CLIFF, Soc. 91, 878); im französischen Pfefferminzöl (ROURE-BERTRAND FILS, C. 1909 II, 1055); in Baldrianöl (OLIVIERO, C. r. 117, 1097; Bl. [3] II, 151); in Kessowurzelöl (BERTRAM, MARRAUM, 42, 928, 424). WALBAUM, Ar. 228, 484).

Rechtsdrehende Pinenfraktionen finden sich: in schwedischem und deutschem Kiefernadelöl (Pinus silvestris) (Bertram, Walbaum, Ar. 231, 299, 301); im Harz der finnländischen Kiefer (Pinus silvestris) (Aschan, B. 39, 1450, 2596); in schwedischem Kienöl (Pinus silvestris) (Atterberg, B. 10, 1203); in österreichischem Terpentinöl (Pinus laricio) (Schimmel & Co., Bericht vom April 1897, Schlußtabelle, S. 46); in Zirbelkiefernadelöl (Pinus cembra) (Flayttzki, J. pr. [2] 45, 116); in griechischem Terpentinöl (Pinus halepensis) (Tsakalotos, Ch. Z. 32 Rep., 365; Vèzes, Bl. [4] 5, 933; Darmois, C. r. 149, 732); in amerikanischem Terpentinöl (von Pinus palustris, seltener in solchem von Pinus heterophylla) (Herty, Am. Soc. 30, 864); im äther. Öl von Sequoia gigantea (?) (Lunge, Steinkauler, B. 14, 2204); in Cypressenöl (Cupressus sempervirens) (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1894, 71); in Thujaöl (Thuja occidentalis) (Jahns, Ar. 221, 748; Wallach, A. 272, 102); in afrikanischem und australischem Sandarakharzöl (Callitris quadrivalvis und verrucosa) (Henry, Soc. 79, 1150, 1163); in chinesischem Sternanisöl (Schimmel & Co., Bericht vom April 1893, 57; Tardy, Bl. [3] 27, 991); in Ylang-Ylang-Öl (Cananga odorata) (Schimmel & Co.,

Bericht vom Oktober 1901, 58); in äther. Muskatnußöl (Power, Salway, Soc. 91, 2043; vgl. Wallach, A. 252, 105); in Campheröl (Schimmel & Co., Bericht vom April 1889, 8); im ätherischen Ol von Persea gratissima (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1906, 56); in Apopinöl (Keimazu, zitiert nach Schimmel & Co., Bericht vom April 1904, 10); in äther. Öl der Früchte von Pittosporum undulatum (Power, Tutin, Soc. 89, 1086); in Mastixöl (Pistacia Lentiscus) (Gildem.-Hoffm. 3, 158; vgl. Flückiger, Ar. 219, 170); in Myrtenöl (Jahns, Ar. 227, 175); in Chekenblätteröl (Weiss, Ar. 226, 666); in Niaouliöl (Bertrand, C. r. 116, 1071; Bl. [3] 9, 435); im äther. Öl von Melaleuca uncinata und nodosa (Baker, Smith, zitiert nach Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1908, 21); im Öl von Eucalyptus globulus (Wallach, Gildemeister, A. 246, 283); im Öl von Eucalyptus calophylla, Eucal. diversicolor, Eucal. salmonophloia, Eucal. redunca, Eucal. occidentalis, Eucal. salubris, Eucal. marginata (Baker, Smith, C. 1905 II, 1342); im Öl von Eucalyptus carnea (Baker, zitiert nach Schimmel & Co., Bericht vom April 1907, 42; im Öl von Eucalyptus umbra (Baker, zitiert nach Schimmel & Co., Bericht vom April 1902, 30); im Bitterfenchelöl (Schimmel & Co., Bericht vom April 1890, 20; Tardy, Bl. [3] 27, 995); in Seefenchelöl (Borde, C. 1909 II, 1335); in Galbanumöl (Thoms, Molle, C. 1901 I, 784); in Cuminöl (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1909, 34); in Corianderöl (Walbaum, Müller, Wallaum, Ar. 253, 177); im äther. Öl von Alpinia malaccensis (Van Romburgh, C. 1901 I, 1006).

Pinen von ungewissem optischem Verhalten findet sich: im venetianischen Terpentin (Larix Europaea) (Rabak, C. 1905 I, 1018); im ätherischen Öl von Larix americana (Hanson, Babcock, Am. Soc. 28, 1200); in Wacholderbeeröl (Juniperus communis) (Wallach, A. 227, 288); im Ol des rotfrüchtigen Sadebaums (Juniperus Phoenicia) (UMNEY, BENNETT, C.1906 I, 238); im Ol von Thuja plicata (Brandel, Dewey, C. 1908 II, 948); in Safranöl (Hilger, C. 1900 II, 576); in Galgantol (Schindelmeiser, Ch. Z. 26, 308); in Pileaol (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1906, 84); in canadischem Schlangenwurzelöl (Asarum canadense) (Power, Lees, Soc. 81, 61); in Massoyöl (Wall., A. 258, 340); in Sassafrasrindenöl (Power, KLEBER, C. 1897 II, 42); in Lorbeer-Beerenöl (WALL., A. 252, 97); in Citronenöl (BURGESS, CHILD, C. 1902 I, 352; vgl. Berthelot, A. ch. [3] 37, 226); in südamerikanischem Orangenöl (UMNEY, BENETI, C. 1904 I, 885); in Bergamottöl (Burgess, Page, Soc. 85, 1328); in manchen Manila-Elemi-Ölen (Bacon, C. 1909 II, 1448); in Chios-Terpentinöl (Pistacia Terebinthus) (Flückiger, Ar. 219, 170; Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1895, 57); im äther. Öl von Schimus molle (Roure Bertrand fils, C. 1909 II, 1056; vgl. Gildemeister, Stephan, Ar. 235, 590); in den äther. Ölen vieler Eucalyptus-Arten (SMITH, nach SCHIMMEL & Co., Bericht vom April 1906, 26; Gildem.-Hoffm. 1, 307); in Ajowansamenöl (Carum copticum) (SCHIMMEL & Co., Bericht vom Oktober 1909, 15); in Möhrensamenöl (RICHTER, Ar. 247. 401); in Mönchspfefferöl (Haensel, C. 1909 I, 1477); in Rosmarinöl (Gildemeister, Stephan, Ar. 235, 587); in Salbeiöl (Wall., A. 252, 104); im Öl von Satureja Thymbra (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1889, 56); in Thymianöl (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1894, 57); in amerikanischem (Schimmel & Co., Bericht vom April 1894, 41) und russischem Pfefferminzöl (Schindelmeiser, C. 1906 II, 1764); im äther. Öl von Helichrysum Stoechas (?) (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1889, 54); in Wurmsamenöl (Schindelmeiser, C. 1907 II, 1516); in Maticoöl (Piper acutifolium var. subverbascifolium) (Thoms, Ar. 247, 605).

Bildung und Darstellung von l., d. und dl-Pinen.

- l-Pinen wird neben hauptsächlich entstehendem β -Pinen (S. 154) und einem Fenchen durch langsame Destillation von Nopinolessigsäure $C_{11}H_{18}O_3$ (Syst. No. 1054) im Wasserstoffstrom erhalten (Wallach, A. 368, 2).
- d-Pinen entsteht neben Myrtenoläthyläther aus Myrtenylchlorid durch Kochen mit Natrium und Alkohol (Semmler, Bartelt, B. 40, 1368). Sehr schwach rechts drehendes Pinen erhält man durch Destillation von Copal (Wall., Rheindorff, A. 271, 308).
- dl-Pinen entsteht aus dl-Pinen-nitrosochlorid (S. 153) durch Erwärmen in alkoh. Lösung mit Anilin (Wall, A. 258, 344), mit Monomethylanilin oder Dimethylanilin (Tilden, Soc. 85, 763) oder durch Kochen mit Natriumacetat in Eisessig (Wall, A. 346, 220); aus dem inaktiven Pinocamphylkanthogensäuremethylester vom F: 61° (Syst. No. 508) durch Erhitzen auf 170—190° (Тsohugajew, Jesche, Ж. 39, 1331; С. 1908 I, 1179).

Zur Isolierung des 1-Pinens aus französischem Terpentinöl behandelt man dieses mit Alkalicarbonat und fraktioniert; wobei man die um 156° siedende Hauptfraktion von maximaler Drehung — die höher siedenden Fraktionen drehen schwächer — abtrennt (RIBAN, A. ch. [5] 6, 12; vgl. Berthelot, A. ch. [3] 40, 11; Ahlström, Aschan, B. 39, 1444).

A. ch. [5] 6, 12; vgl. Berthelot, A. ch. [3] 40, 11; Ahlström, Aschan, B. 39, 1444).

Stark drehendes d-Pinen wird aus sibirischem Zirbelkiefernadelöl (Flavitzki, J. pr. [2] 45, 116) oder aus griechischem Terpentinöl (Gildemeister, Köhler, Wallach-Fest-

schrift [Göttingen 1909], S. 429) durch Erwärmen mit festem Kaliumhydroxyd und Fraktionieren über Natrium erhalten.

Zur Darstellung von reinem d1-Pinen erhitzt man 10 g Pinennitrosochlorid mit 30 ccm Anilin und 80 ccm Alkohol unter Rückfluß, destilliert nach Aufhören der stürmisch verlaufenden Reaktionen mit Dampf und schüttelt das Destillat in der Kälte wiederholt mit überschüssiger wäßr. Essigsäure (WALL, A. 252, 132; 258, 344).

Physikalische Eigenschaften des l., d. und dl. Pinens.

Pinen ist eine farblose, leicht bewegliche, charakteristisch riechende Flüssigkeit.

Nach Möglichkeit gereinigte 1-Pinenfraktionen aus französischem Terpentinöl zeigten folgende Konstanten:

F: -55° (Darmois, C. r. 149, 732).

Kp₂₆₀: 1560 (korr.) (Riban, A. ch. [5] 6, 14); Do: 0,8767; Dio: 0,8685; Dir. 0,8619; $D^{39,76}$: 0,8439; $D^{59,58}$: 0,8277; $D^{79,59}$: 0,8107; n_{α}^{25} : 1,4622; n_{α}^{15} : 1,4648; $[a]_{\alpha}^{10}$: -40,30°; Dispersion: Riban, A. ch. [5] 6, 20. Kp: 155° ; D°: 0,8749; D°: 0,8587; $[\alpha]_{D}$: $-43,4^{\circ}$ (Flavitzki, B. 12, 2357).

 $Kp_{288.9}$: 155,5-155,80 (korr.); D_4^{00} : 0,8598; $D_4^{18.5}$: 0,8570; $D_5^{16.4}$: 0,8259; $n_8^{16.5}$: 1,46252; n^{23,5}: 1,46526; n^{23,5}: 1,47779; Mol.-Refr. und Dispersion: Ввёнь, В. 25, 153.

Kp: $155-156^{\circ}$; D_{1}^{1s} : 0.8654; $[a]_{D}$: -40.51° (Ahl.ström, Aschan, B. 39, 1444). 1-Pinen aus dem Öl von Eucalyptus laevopinea: Kp: 157° ; D_{16}^{1s} : 0.8626; $[a]_{D}^{1s}$:

-48,63° (SMITH, zitiert nach SCHIMMEL & Co., Bericht vom April 1899, 22).

Die spezifische Drehung des I-Pinens steigt in Chloroformlösung mit zunehmender Verdünnung (Panormow, 35, 686; vgl. auch Landolt, A. 189, 311). Viscosität eines I-Pinens (Kp. 1590, D. 0.8612): Dunstan, Thole, Soc. 93, 1819. Dielektrizitätskonstante eines 1-Pinens: STEWART, Soc. 93, 1061.

d-Pinen aus Myrtenylchlorid: Kp: 155-158°; Kp₁₀: 47-50°; D²⁰: 0,862; n_D: 1,4695; a_D : +28° (1 = 10 cm) (SEMMLER, BARTELT, B. 40, 1368).

d-Pinen aus griechischem Terpentinöl (Pinus halepensis):

Kp: $155-156^{\circ}$; D_{4}^{is} : 0,8485; n_{D}^{is} : 1,4685; $[\alpha]_{D}$: $+48,30^{\circ}$ (Tsakalotos, Ch. Z. 32 Reper-

F: -50° (Darmois, C. r. 149, 732). Kp: $155-156^{\circ}$; D²⁵: 0,8542; n_0^{25} : 1,4634; $\lceil a \rceil_{\rm D}$:

+ 48,4° (Vèzes, Bl. [4] 5, 932). Kp₇₈₀: 156°; D¹⁵: 0,8642; n_D²: 1,46565; [a]_D: + 46,73° (Gildemeister, Köhler, Waller, Waller,

Lach-Festschrift [Göttingen 1909], S. 429). d-Pinen aus sibirischem Zirbelkiefernadelöl (Pinus cembra): Kp_{753} : 156° ; D_{4}° : 0,8746; D_{4}° : 0,8585; $n_{\alpha}^{13,8}$: 1,46623; $n_{D}^{13,8}$: 1,46929; $n_{\gamma}^{13,8}$: 1,48180; $\{a\}_{D}^{16}$: $+45,04^{\circ}$ (Fla-VITZKI, J. pr. [2] 45, 117).

Eine d-Pinenfraktion aus amerikanischem Terpentinöl zeigte: Kp: 155-1560;

 D_4^{15} : 0,8643; $[a]_{D}$: +13,720 (Ahlström, Aschan, B. 39, 1443).

Viscosität eines d-Pinens (Kp: 155°; D₄⁸⁵: 0,8711): DUNSTAN, THOLE, Soc. 93, 1819. Magnetische Rotation eines d-Pinens: PERKIN, Soc. 81, 315. Dielektrizitätskonstante eines d-Pinens: STEWART, Soc. 93, 1061.

dl-Pinen aus Pinennitrosochlorid: Kp: 155-1560 (WALLACH, A. 258, 344); Kp_{764} : 155—156° (ЕІЈКМАN, Chem. Weekblad 3, 703). $D^{13,9}$: 0,8638 (E.); D^{20} : 0,858; D^{26} : 0,854 (Wall.) $n_{\pi}^{13,2}$: 1,46741 (E.); n_{π}^{20} : 1,46553. Dispersion: E.

Dielektrizitätskonstante eines durch Mischen aktiver Präparate hergestellten dl-Pinens: STEWART, Soc. 93, 1061.

Chemisches Verhalten von 1-, d- und dl-Pinen.

Veränderung durch Hitze und Elektrizität. Durch mehrstündiges Erhitzen von Pinen auf 250-270° entsteht neben Polymerisationsprodukten Dipenten (WALLACH, A. 227, 282; vgl. Berthelot, A. ch. [3] 39, 9); bei Verwendung von stark optisch-aktivem Pinen dreht die nach 2-stdg. Erhitzen auf 300° erhaltene Dipenten- bezw. Limonen-fraktion schwach in gleichem Sinne (z. B. $[a]_p$: -9.45^o aus Pinen vom $[a]_p$: -40.3^o) (RIBAN, A. ch. [5] 6, 216). Leitet man Dämpfe von Pinen (Kp: $155-156^o$) durch ein auf Rotglut erhitztes Glasrohr, so erhält man neben anderen Produkten an Gasen Äthylen und Propylen, an niedrig siedenden Verbindungen Isopren, Trimethyläthylen, weniger Divinyl und Butylene (Mokijewski, Ch. Z. 28, 991; vgl. auch Hlasiwetz, Hinterberger, Z. 1868, 380). Beim Strömen durch ein zu kaum sichtbarer Rotglut erhitztes Eisenrohr zersetzen sich die Dämpfe von amerikanischem Terpentinöl (Kp: 156-160°) unter Bildung von hauptsächlich Isopren und Cymol, außerdem von Benzol, Toluol, m-Xylol, "Terpilen" usw., während man bei höherer Temp. kein Isopren, sondern mehr Benzol und andere höher siedende Produkte erhält (TILDEN, Soc. 45, 411). Die pyrogene Zersetzung von Terpentinöl (Kp: 158° bis 161°) durch langsames Eintropfen in ein glühendes Eisenrohr liefert neben anderen Produkten Benzol, Toluol, m- und wenig p-Xylol, Naphthalin, Anthracen, Phenanthren, Methylanthracen (Sohultz, B. 10, 114). — Durch 24-stdg. Einw. der dunklen elektrischen Entladung wird l-Pinen zum geringen Teil (3%) polymerisiert (Berthelot, C. r. 126, 692).

Oxydation. Pinen oxydiert sich trocken oder feucht in Berührung mit Luft oder

Sauerstoff zunächst zu einem (nicht rein dargestellten) die Eigenschaften eines Peroxyds zeigenden Produkt, das im Dunkeln jahrelang beständig ist; beim Stehen am Licht oder Erwärmen geht dieses primäre Oxydationsprodukt ohne Freiwerden von Sauerstoff in stabilere Oxydationsprodukte des Pinens (Harz, Säuren, s. u.) über; es vermag die Hälfte seines Sauerstoffs an andere Stoffe abzugeben — aus diesem Grund findet sich in der Literatur die Angabe, daß das oxydierte Pinen "aktivierten Sauerstoff" enthält —, am glattesten an Indigosulfonsäure in wäßr.-essigsaurer Lösung (Engler, Weissberg, B. 31, 3046; Engler, B. 33, 1090; vgl. Berthelot, A. ch. [3] 58, 426; J. 1859, 58). Die Geschwindigkeit der Sauerstoffaufnahme durch trocknes Pinen ist bei 0° gering und nimmt mit steigender Temp. (bis 160°) zu; die Menge des dabei in Peroxydform gebunden bleibenden ("aktivierten") Sauerstoffs nimmt mit steigender Temp. bis 100° zu, bei höherer Temp. wieder ab; bei 160° bleibt das gebildete Peroxyd nicht mehr bestehen, sondern wird sofort zur Bildung stabilerer Oxydationsprodukte verbraucht; letzteres erfolgt auch durch mehrstdg. Erwärmen von stark aktiviertem Terpentinöl auf 80-100° unter Abschluß des Sauerstoffs (E., Wei.). Im Maximum nimmt 1 Mol. trocknes Pinen im zerstreuten Tageslicht oder Sonnenlicht 4-5 Atome O auf (E.). Altere Literatur über die Aufnahme von Sauerstoff durch Terpentinöl: SCHÖNBEIN, J.pr. [1] 53, 65; 77, 257; 80, 267; J. 1851, 298; 1859, 59; 1860, 54; Houzeau, C.r. 50, 829; J. 1860, 54. Zur Bildung von H_2O_3 aus peroxydhaltigem Terpentinöl mit Wasser bezw. bei der Oxydation von Terpentinöl in Gegenwart von Wasser vgl.: Schaer, B. 6, 406; Radeno-WITSOH, B. 6, 1208; KINGZETT, Soc. 27, 511; 28, 210; Moniteur scient. [3] 7, 709; Chem. N. 39, 279; Soc. 38, 51; Journ. Soc. Chem. Ind. 5, 7; J. 1886, 1829. An Säuren finden sich unter den in Gegenwart von Wasser entstehenden Oxydationsprodukten des Pinens Ameisensäure, Essigsäure und Camphersäure (Papasogli, Č. 1888, 1548). Ein weiteres stabiles Prod., das sich bei der Einw. von Sauerstoff auf Pinen in Gegenwart von Wasser, am besten im Sonnenlicht, bildet, ist das Sobrerol $C_{10}H_{18}O_2$ (Syst. No. 550), und zwar entsteht aus d-Pinen rechtsdrehendes, aus 1-Pinen linksdrehendes Sobrerol, während schwach drehende Pinene Gemische von inaktivem und aktivem Sobrerol liefern (Armstrong, Soc. 59, 311; ARMSTE., Pope, Soc. 59, 315; vgl. Sobrero, C. r. 33, 106; A. 80, 106; Margueron, A. ch. [1] 21, 180; BOULLAY, A. ch. [1] 51, 283; weitere ältere Literatur hierzu s. bei GINSBERG, Æ. 29, 260; C. 1897 II, 419. Schwach rechtsdrehendes Pinen liefert bei der Ozonisierung in Tetrachlorkohlenstoff- oder Hexanlösung als Hauptprodukt (neben etwas festem Ozonid) öliges, rechtsdrehendes Pinenozonid (S. 152) (HARRIES, NERESHEIMER, B. 41, 38). Ozonisierung von Pinen in Eisessiglösung: Ha., v. Splawa-Neyman, B. 42, 880. — Bei der Einw. von Benzoylhydroperoxyd auf Pinen bildet sich Pinenoxyd C₁₀H₁₆O (S. 152) (Prileshajew, B. 42, 4814). — Läßt man d. oder l-Pinen mit wäßr. Mercuriacetatlösung stehen, so erhält man zunächst inaktives Sobrerol; wird die Einw. des Mercuriscetats unter Erhitzung fortgesetzt, so entsteht Carvonhydrat $C_{10}H_{16}O_2$ (Syst. No. 740) (Henderson, Agnew, Soc. 95, 291; H., Eastburn, Soc. 95, 1465; ygl. Paolini, Vespignani, Balbiano, G. 361, 308). — Bei der Oxydation von Pinen durch wäßr. Kaliumpermanganatlösung entstehen je nach den Bedingungen wechselnde Gemische von Säuren und neutralen Verbindungen. Hauptsächlich neutrale Produkte werden gebildet, wenn man Pinen bei 0° mit 1°/0iger Permanganatlösung (1 Atom O auf I Mol. Pinen) schüttelt (WAGNER, JERTSCHIKOWSKI, B. 29, 881). Die unter 14 mm Druck bei $145-147^{\circ}$ übergehende Fraktion des neutralen Anteils (wohl im wesentlichen Pinenglykol $C_{10}H_{16}O_2$) liefert beim Kochen mit verd. Salzsäure als Hauptprodukt Pinol $C_{10}H_{16}O$ (Syst. No. 2364) (Wag., Mariuza, B. 27, 2271). Aus den in relativ geringer Menge entstehenden sauren Reaktionsprodukten läßt sich durch Verestern mit Methylalkohol und Chlorwasserstoff und Vakuumdestillation als Hauptprodukt Pinononsäure $C_9H_{14}O_3$ (Syst. No. 1284) abscheiden (WAG., Jer., B. 29, 881). Oxydiert man 100 g schwach drehendes (vgl. Barbier, Grignard, C. r. 147, 597) l-Pinen (Kp: 155-160°; aus französischem Terpentinöl), verrührt in 660 ccm Wasser, unter Eiskühlung durch Eintropfen einer lauwarmen Lösung von 233 g Permanganat in 2 Liter Wasser, so erhält man in der Hauptsache saure Produkte, daraus teils direkt, teils nach Fraktionieren im Vakuum krystallisierend dl-Pinon-Glatter C₁₀H₁₄O₃ (Syst. No. 1284) (Baeyer, B. 29, 22; vgl. Tiemann, Semmler, B. 28, 1344). Glatter entsteht diese Säure, wenn man bei 30° oxydiert oder bei gewöhnlicher Temp. mit angesäuerter Permanganatlösung arbeitet (Baeyer, B. 29, 326). Neben Pinonsäure erhält man Pinoylameisensäure C₁₀H₁₄O₅ (Syst. No. 1331a), wenn man 150 g Pinen (Kp. 154° bis 157°; aus französischem Terpentinöl) bei 30–40° mit einer Lösung von 350 g Permanganat

in 8 Liter Wasser bis zur Entfärbung behandelt (Baeyer, B. 29, 1912). Stärker aktives l-Pincn (Kp: 155–1570, [a]_D: — 37,20) liefert bei der Permanganatoxydation — allmählichem Eintragen einer wäßr. Emulsion von 100 g Kohlenwasserstoff in eine Lösung von 233 g Permanganat in 2 Liter Wasser unter Wasserkühlung — neben sehr wenig Pinoylameisensäure und öligen Produkten ein Gemisch von fester 1- und dl-Pinonsäure (Barber, Grienard, C. r. 147, 598; vgl. Wall., A. 368, 4), stark drehendes d-Pinen (Kp: 155–158°, [a]_D: + 39,4°) analog ein Gemisch von fester d- und dl-Pinonsäure (Barb., Gri.; vgl. Gildemeister, Köhler, Wallach-Festschrift [Göttingen 1909], S. 430; C. 1909 II, 2158); bei hochdrehendem d-Pinen (Kp: 156°, [a]_D: + 46,73°; aus griechischem Terpentinöl) findet sich unter den neutralen Oxydationsprodukten d-Sobrerol (Gild, Köhler). — Durch Oxydation von Pinen mit Kalium-dichromat und Schwefelsäure erhält man Terpenylsäure C₈H₁₂O₄ (Syst. No. 2619), Terebinsäure C₇H₁₀O₄ (Syst. No. 2619), Essigsäure und etwas Terephthalsäure (Fittig, Krafft, A. 208, 72), außerdem Terpilonsäure C₂H₁₄O₆ (Bd. II, S. 840) (Schryver, Soc. 63, 1328). — Bei der Oxydation von Pinen mit heißer verd. Salpetersäure entstehen Terebinsäure (Bromeis, A. 37, 297), Terephthalsäure, Cyanwasserstoff, Kohlendioxyd, Oxalsäure, Essigsäure und höhere Fettsäuren, außerdem ein durch lange Behandlung mit viel HNO₃ noch völlig oxydierbares Harz (Fittig, Beedt, A. 180, 46; vgl.: Rabourdin, A. 52, 391; Caillot, A. ch. [3] 21, 27; A. 64, 376; Svanbeer, A. 208, 37 Ann.; Roser, B. 15, 293 Ann.). — Durch 10—15stdg. Erhitzen mit Diäthylsulfat auf 120° im Einschlußrohr wird Pinen unter Bildung von Diäthyläther, SO₂ und H₂O zu Cymol oxydiert (Bruñre, C. r. 90, 1429; J. 1860, 444). — Durch Elektrolyse eines Gemisches von l-Pinen, Alkohol und währ. Schwefelsäure entstehen Terpin, Cymol, ein Prod. der Zusammensetzung C₁₀H₁₈O und ein Gemisch von Säuren, deren eine ein Bleisalz C₁₂H₂₂O₄SPb (Nädelchen aus Wasser) liefert (Renard,

Reduktion. Durch Schütteln von d-Pinen mit Platinschwarz in einer Wasserstoff-Atmosphäre chält man d-Pinan $C_{10}H_{18}$ (S. 93), aus l-Pinen in gleicher Weise l-Pinan (Vavon, C. r. 149, 998); ein Pinan von unbekanntem optischem Verhalten entsteht, wenn man ein Gemisch der Dämpfe von l-Pinen mit Wasserstoff bei 170—180° über reduziertes Nickel leitet (Sabatier, Senderens, C. r. 132, 1256; A. ch. [8] 4, 391). — Die Reduktion von Pinen durch Erhitzen mit konz. Jodwasserstoffsäure im geschlossenen Gefäß in Gegenwart von Phosphor führt je nach den Bedingungen zu einem komplizierten Gemisch von Kohlenwasserstoffen, darunter einer Fraktion der Zusammensetzung $C_{10}H_{20}$, Kp: ca. 164° (Orlow, K. 15, 44; B. 16, 799; vgl. Berthelot, Bl. [2] 11, 16; J. 1869, 332). Ein Kohlenwasserstoff der Zusammensetzung $C_{10}H_{20}$ (Kp: 160°) entsteht auch durch Erhitzen von Terpentinöl mit Jodphosphonium im geschlossenen Rohr bis schließlich 315° (Baeyer, A. 155, 276).

stoff der Zusammensetzung C₁₆H₂₀ (Kp. 160°) entsteht auch durch Erhitzen von Terpentinöl mit Jodphosphonium im geschlossenen Rohr bis schließlich 315° (BAEYER, A. 155, 276). Einwirkung von Halogenen. Pinen reagiert lebhaft mit Chlor (Deville, A. ch. [2] 75, 60; A. 37, 190). Bei —15° addiert es 2 At.-Gew. Chlor ohne merkliche Chlorwasserstoffentwicklung unter Bildung eines zähflüssigen Produktes der Zusammensetzung C10H16Cl2, das beim Erhitzen unter Bildung von Cymol und HCl zerfällt (NAUDIN, Bl. [2] 37, 111). Chlorierung in Gegenwart von Chlorjod bei hoher Temp.: Ruoff, B. 9, 1490. - Beim Eintropfen von Brom in eine trockne Lösung von Pinen in Tetrachlorkohlenstoff unter starker Abkühlung werden unter sofortiger Entärbung und geringfügiger Entwicklung von Bromwasserstoff von einem Mol.-Gew. des Kohlenwasserstoffes fast genau 2 At.-Gew. Brom aufgenommen (Wallach, A. 264, 3); setzt man weiter Brom zu, so reagiert auch dieses je nach den Bedingungen, namentlich der Temp., mehr oder minder schnell, bis schließlich die Bromfärbung länger bestehen bleibt, wenn auf 1 Mol. Pinen ca. 4 Atome Brom aufgenommen sind; in diesem zweiten Stadium der Reaktion ist die Entwicklung von HBr stärker als im ersten (Wall), erreicht aber bei weitem nicht die der Reaktion $C_{10}H_{16}Br_2 + 2Br = C_{10}H_{15}Br_3 + HBr$ entsprechende Menge (Schtschukarew, J. pr. [2] 47, 196). Bringt man 1 Mol. Gew. Pinen in trocknem Tetrachlorkohlenstoff mit 2 At. Gew. Brom in Reaktion, destilliert das Lösungsmittel ab, behandelt den Rückstand mit alkoh. Kalilauge und destilliert mit Wasserdampf, so enthält das Endprodukt Camphen, Pinendibromid $C_{10}H_{16}Br_2$ (S. 99) und Bornylbromid (WALL., A. 264, 4). Zur Geschwindigkeit der Addition von Brom an Pinen vgl. auch TILDEN, Soc. 69, 1009. Wärmetönung bei der Addition von Brom an 1- und d-Pinen: LUGININ, KABLUKOW, C. 1907 II, 133. Versetzt man eine Eisessiglösung von d-Pinen ($[a]_D$: +45°) mit einer Lösung von Brom in Eisessig unter Wasserkühlung, bis Bromfärbung auftritt, und gießt dann in Wasser, so scheidet sich ein Ol ab, dessen Bromgehalt nicht ganz den der Formel $C_{10}H_{16}B_{\Gamma_2}$ entsprechenden erreicht; es ist rechtsdrehend, $[a]_{15}^{16}$: $+30.5^{\circ}$ (4 Tage nach der Darst.); die Drehung sinkt beim Aufbewahren (Flavitzki, J. pr. [2] 45, 119). Durch Einw. von Brom auf Pinen in Gegenwart von Wasser unter Vermeidung von Temperaturerhöhung und Destillation des Reaktionsproduktes mit Wasserdampf erhält man neben anderen Produkten Pinendibromid und Cymol (GENVRESSE, FAIVRE, C. r. 137, 131). Ältere Literatur zur Einw. von Brom auf Pinen: DEVILLE, A. ch. [2] 75, 63; A. 37, 191; OPPEN-HEIM, B. 5, 628. — Durch Erhitzen von Terpentinöl mit allmählich zugesetztem Jod entsteht neben anderen Produkten Cymol (Kekulé, B. 6, 437). Außer Cymol, hochsiedenden Produkten und geringen Mengen eines leicht flüchtigen Produktes wird bei wiederholtem Destillieren von Terpentinöl mit $\frac{1}{4}$ Gewichtsteil Jod ein Gemisch von Kohlenwasserstoffen $C_{10}H_{20}$ gebildet (Armstrong, B. 12, 1757). Zur Einw. von Jod auf Terpentinöl vgl. auch:

PREIS, RAYMANN, B. 12, 219; DENARO, SCARLATA, G. 33 I, 396.

Einwirkung von unterchloriger und unterbromiger Säure. Die Einw. von unterchloriger Säure auf Pinen führt je nach den Bedingungen zu verschiedenen Reaktionsprodukten. Durch Eintragen von wäßr. unterchloriger Säure in eine wäßr. Emulsion von l-Pinen (Kp: 155,5–156,5°, [a]_b: —37,8°) entsteht neben hauptsächlich gebildeten öligen Produkten "Tricyclendichlorid" C₁₉H₁₆Cl₂ (S. 98) (GINSBERG, WAGNER, Ж. 30, 679; C. 1899 I, 50). Wird das durch allmählichen Zusatz einer 2 % igen wäßr. Lösung von 2 Mol.Gew. Natriumhypochlorit zu einer eisgekühlten Suspension des gleichen I-Pinens in 10 % iger Essigsäure erhaltene Reaktionsgemisch vorsichtig unter Kühlung mit Soda neutralisiert, so läßt sich daraus "cis"-1.6-Dichlor-p-menthandiol-(2.8) C₁₀H₁₈O₂Cl₂ (Syst. No. 549) isolieren (WAGNER, SŁAWIŃSKI, B. 32, 2074). Versetzt mån dagegen das essigsaure Reaktionsgemisch mit überschüssiger Kalilauge und stumpft das Alkali nach 2-tägigem Stehen durch Kohlendioxyd ab, so erhält man neben anderen Produkten: inaktives oder schwach rechtsdrehendes "cis"-Pinoloxyd C₁₀H₁₆O₂ (Syst. No. 2670) [wohl aus ursprünglich gebildetem "cis"-1.6-Dichlor-p-menthandiol-(2.8) (Syst. No. 2381) [wohl aus intermediär entstandenem 6.8-Dichlor-p-menthandiol-(1.2)] und inaktiven "cis"-Sobrerythrit C₁₀H₂₀O₄ (Syst. No. 500) [wohl aus intermediär entstandenem 1.8-Dichlor-p-menthandiol-(2.6)] (WAGNER, SŁAWIŃSKI, B. 32, 2064; vgl. GINSBERG, WAGNER, Ж. 30, 675; C. 1899 I, 50; GI; Ж. 30, 686; C. 1899 I, 50). Aus schwach rechtsdrehendem Pinen entsteht bei der gleichen Reaktion neben linksdrehendem cis-Pinolglykolchlorhydrin vom F: 131–132° die inakt. Form dieser Verbindung, F: 104° bis 105° (GI., WA., Ж. 30, 677; C. 1899 I, 50). Zur Einw. von unterchloriger Säure auf Terpentinöl vgl. auch Wheeler, C. r. 65, 1046; J. 1867, 723. Bei der Einw. von Chlorkalklösung auf Terpentinöl in der Wärme entsteht neben anderen Produkten Chloroform (Chautard, C. r. 33, 671; J. 1851, 501; Soubeiran, J. 1851, 501). — Durch Schütteln von 1-Pinen mit verd. wäßr.

(WA., Gl., B. 29, 890).

Einwirkung von Halogenwasserstoffen. Trockner Chlorwasserstoff wird von Pinen addiert unter Bildung von Bornylchlorid (Pinenhydrochlorid) C₁₀H₁₇Cl (Kindt, Trommsdorffs Journ. d. Pharmacie 11 II, 132) und von öligen Produkten; aus l-Pinen entsteht linksdrehendes, aus d-Pinen rechtsdrehendes Bornylchlorid (BERTHELOT, A. ch. [3] 40, 14, 34; weitere Literatur hierzu vgl. bei Bornylchlorid, S. 94). Das neben dem Bornylchlorid entstehende "flüssige Pinenhydrochlorid" der Zusammensetzung C₁₀H₁₇Cl ist ein Gemisch; es liefert beim Erhitzen mit Alkalien ein Gemisch von Kohlenwasserstoffen, aus dem sich β -Pinolen (S. 165) isolieren läßt (Aschan, B. 40, 2750; C. 1909 II, 26; vgl.: DEVILLE, A. ch. [2] 75, 38; A. 37, 178; BERTHELOT, A. ch. [3] 40, 14; RIBAN, A. ch. [5] 6, 31; ATTERBERG, B. 10, 1204; TILDEN, B. 12, 1131; WALLACH, A. 289, 5; MARSH, GARDNER, Soc. 59, 728). Über ein flüssiges Additionsprodukt, welches neben dem festen Pinenhydrochlorid bei der Einw. von HCl auf Terpentinöl in Alkohol entsteht, vgl.: Barbier, Bl. [2] 40, 323; BARH., GRIGNARD, Bl. [3] 31, 951. Läßt man Pinen mit gesättigter wäßr. Salzsäure längere Zeit unter öfterem Umschütteln stehen, so bilden sich Dipentenbis-hydrochlorid und etwas Bornylchlorid (BERTHELOT, A. ch. [3] 37, 224; J. 1852, 621). Dipenten-bis-hydrochlorid scheidet sich auch ab, wenn man eine Lösung von Pinen in Alkohol, Äther oder Eisessig mit HCl sättigt und dann an der Luft stehen läßt (Tilden, B. 12, 1131). Läßt man ein Gemisch von Pinen mit alkoh. wäßr. Salzsäure an der Luft stehen, so beginnt sich nach einigen Stunden Terpinhydrat abzuscheiden (Flavitzki, B. 12, Mit trocknem Bromwasserstoff liefert 1-Pinen linksdrehendes Bornylbromid (Pesci, G. 16, 223; WALLACH, CONRADY, A. 252, 156), mit trocknem Jodwasserstoff linksdrehendes Bornyljodid (WAGNER, BRYKNER, B. 32, 2311).

Einwirkung von Oxyden des Stickstoffs, von Nitrosylchlorid usw. Behandelt man Pinen in Eisessiglösung mit Amylnitrit und Salpetersäure und destilliert mit Wasserdampf, so erhält man Pinol (Wallach, Otto, A. 253, 250 Anm.). Zur Einw. von Oxyden des Stickstoffs aus Salpetersäure (D: 1,35) und Stärke oder von Stickstoffperoxyd auf trocknes Pinen vgl. Genverse, C.r. 130, 918; A. ch. [7] 20, 394). Einw. von salpetriger Säure in wäßr. Alkohol s. S. 150. Nitrosylchlorid liefert sowohl mit rechtsdrehenden (Tilden, Soc. 28, 514) als auch mit linksdrehenden Pinenpräparaten (Tilden, Shenstone, Soc. 31, 556) in Ligroin- oder Chloroformlösung krystallisiertes, optisch inaktives Pinennitrosochlorid (S. 153); die Ausbeute ist am besten bei Verwendung eines inaktiven Gemisches von d- und Pinen (bis zu 55,6% des Pinens; T., Soc. 85, 760) und nimmt mit steigender Drehung des Ausgangsmaterials ab (KREMERS, Pharmaceut. Rundschau 18, 135; zitiert nach Güldem.-Hoffm. 1, 313; T., Soc. 85, 759; Gildemeister, Köhler, Wallach-Festschrift [Göttingen 1909],

S. 433; C. 1909 II, 2159), sodaß die Nitrosochloridreaktion bei stark aktivem Pinen auch ausbleiben kann (Wall., A. 368, 6). An Stelle von fertig gebildetem Nitrosylchlorid kann man Amylnitrit (Wall., A. 245, 251) oder noch besser Athylnitrit (Wall., Otto, A. 253, 250) und Salzsäure in Eisessiglösung verwenden; als Nebenprodukte entstehen erhebliche Mengen Pinol und Cymol (Wall., Otto, A. 253, 250). Mit Athylnitrit und Bromwasserstoffsäure in Alkohol erhält man Pinen-nitrosobromid (S. 154) (Wall., A. 245, 252). Einwirkung von Antimontrichlorid usw. Beim Einleiten von Bortrifluorid poly-

Einwirkung von Antimontrichlorid usw. Beim Einleiten von Bortrifluorid polymerisiert sich I-Pinen unter starker Erhitzung zu einem inaktiven, über 300° siedenden Prod. (Bebthelot, A. ch. [3] 38, 41). — Trägt man in I-Pinen, Erwärmung über ca. 50° vermeidend, Antimontrichlorid in kleinen Anteilen ein, so entsteht neben anderen Produkten rechtschehendes Tetraterpen C₄₀H₆₄ (Syst. No. 480) (RIBAN, A. ch. [5] 6, 42). — Pinen liefert mit Chromylchlorid in Schwefelkohlenstoff eine Verbindung C₁₀H₁₆ + 2 CrO₂Cl₂ S. 152) (Henderson, Gray, Smith, Soc. 83, 1301). — Bildung einer Verbindung 2C₁₀H₁₆ + HgCl₂(?) aus Pinen und Mercurichlorid: Maumene, C. r. 93, 77; J. 1881, 355.

Einwirkung von Säuren (Hydratation, Isomerisation). Beim Schütteln mit 5% iger Schwefelsäure wird Pinen nur sehr langsam verändert (Wallach, C. 1908 I, 2166). Auch eine Schwefelsäure aus gleichen Volumen konz. Schwefelsäure und Wasser wirkt bei gewöhnlicher Temp, kaum auf Pinen ein; beim Erwärmen der Mischung auf ca. 80° unter öfterem Durchschütteln verschwindet die optische Aktivität des Kohlenwasserstoffs langsam unter Bildung eines neben anderen Produkten Terpinen, Dipenten und Terpinolen enthaltenden Gemisches ["Terpilen"; über dessen Zusammensetzung vgl. Wallach, A. 239, 34] (Armstrong, Tilden, B. 12, 1754). Wird französisches Terpentinöl (Kp. 155–157°, $a_{\rm p}$: $-32,20^{\circ}$, 1=10 cm) mit $^{1}/_{30}$ Gewichtsteil konz. Schwefelsäure behandelt und das Reaktionsprodukt mit Wasserdampf destilliert, so enthält der Destillationsrückstand außer Polytikationschaft außer Polytikationschaft was destilled außer Polytikationschaft außer Polytikationschaft was destilled außer Polytikationschaft außer Polytikationschaft was destilled außer Polytikati merisationsprodukten ("Colophen") ein schwefelhaltiges, neutrales, gegen alkoh. Kalilauge in der Kälte beständiges Prod. (vgl. BOUCHARDAT, LAFONT, C. r. 125, 113); dieser Rückstand zersetzt sich bei 200-250° unter Abspaltung von SO₂, H₂O und etwas Schwefel und Bildung von schwach linksdrehendem Camphen, Cymol, "Terpilen", Borneol und anderen Produkten; das Wasserdampfdestillat enthält neben anderen Produkten unverändertes Pinen, schwach klaven und behandelt mit viel Wasser, so enthält die Ölschicht neben unverändertem Ausgangsmaterial und Polymerisationsprodukten usw. "Terpilen", etwas Camphen, l-Borneol und Ld-Fenchylalkohol, während sich in der wäßr. Schicht l-bornyl-schwefelsaures Kalium und Ld-fenchyl-schwefelsaures Kalium (Syst. No. 508) befinden (BOUGHARDAT, LAFONT, C. r. 125, 111). Durch 10-stdg. Einw. einer Mischung von 1,5 Tln. 90% legem Alkohol und 0,5 Tln. Schwefelsäure (D: 1,64) auf l-Pinen entsteht l-a-Terpineol (Godlewski, H. 31, 201; C. 1899 I, 1241; vgl. Flavitzki, B. 12, 1406, 2354; Kremers, C. 1909 I, 21), aus d-Pinen in gleicher Reaktion d-a-Terpineol (FLAV., B. 20, 1957; Kr.). Behandelt man Finen mehrere Tage mit alkoh. Schwefelsäure, verdünnt dann mit Wasser und läßt das Reaktionsgemisch in flachen Gefäßen an der Luft stehen, so geht die Hydratisierung weiter, und es scheidet sich Terpinhydrat ab (FLAV., B. 12, 1022). In der Technik ermöglicht man die Hydratisierung von Pinen zu Terpinhydrat durch Schwefelsäure derart, daß man Tannensägespäne mit Terpentinöl tränkt, mit verd. Schwefelsäure durchmischt und das Ganze unter Luftabschluß bei 20—30° 10—14 Tage stehen läßt (KNOLL, Synthetische und isolierte Riechstoffe und deren Darstellung [Halle 1908], S. 46). Durch längeres Erhitzen von Pinen mit alkoh. Schwefelsäure auf dem Wasserbad und Destillation des mit Wasser und Alkali gewaschenen Reaktionsproduktes werden unter anderem erhalten: Terpinen (Wallach, A. 230, 262), Dipenten (Wall., A. 239, 11), Terpinolen (Wall., A. 227, 283; 230, 262) und Cymol (Wall., A. 227, 283). — Verd. Salpetersäure (D: 1,25—1,3) hydratisiert Pinen in äthylalkoholischer (Wiggers, A. 33, 359; 57, 247; Hempel, A. 180, 73) oder methylalkoholischer (Tilden, Soc. 33, 247; J. 1878, 638) Lösung bei längerem Stehen in flachen Gefäßen zu Terpinhydrat; ebenso wirken in alkoh. wäßr. Lösung Salzsäure (Flavitzki, B. 12, 1022), Jodwasserstoffsäure und Phosphorsäure (Flav., B. 12, 1406). Gibt man zu 400 g linksdrehendem Pinen unter Kühlung das Gemisch einer Lösung von 100 g Stickstoffoxyden (aus Salpetersäure der D: 1,35 mit Stärke) in 100 g Wasser mit 400 g Alkohol, läßt unter zeitweisem Umschütteln längere Zeit stehen und destilliert dann mit Wasserdampf, so erhält man neben anderen Produkten linksdrehendes a-Terpineol, aus rechtsdrehendem Terpentinöl analog rechtsdrehendes a-Terpineol (Genvresse, C. r. 132, 638). — Beim Kochen von l-Pinen mit Arsensäure entstehen neben anderen Produkten Terpinen und geringe Mengen Cymol und Ter-

pineol (Genvresse, C. r. 134, 360; A. ch. [7] 26, 31).

Mehrwöchiges Stehen von linksdrehendem Terpentinöl mit dem halben Gewicht allmählich und vorsichtig zugesetzter wasserfreier Ameisensäure führt hauptsächlich zur Bildung von l-a-Terpinyl-formiat; außerdem entstehen etwas Cymol, schwach linksdrehendes Limonen, ein linksdrehendes Diterpilen C₂₀H₃₂ (Syst. No. 473) und geringe Mengen eines Terpinformiats (LAFONT, A. ch. [6] 15, 178). Bei 12-stdg. Erhitzen von linksdrehendem Terpentinöl mit wasserfreier Ameisensäure auf 100° im Einschlußrohr wird als Hauptprodukt inaktives Diterpilen und etwas Cymol gebildet (LAF., A. ch. [6] 15, 192). Schwach rechtsdrehendes Terpentinöl ($[a]_{\text{p}}$: $+14^{\circ}4'$) liefert beim Stehen mit wasserfreier Ameisensäure hauptsächlich schwach rechts drehendes a-Terpinylformiat, etwas Cymol, "Terpilen", geringe Mengen eines Terpinformiats und ein schwach linksdrehendes Diterpilen¹) (LAFONT, A. ch. [6] 15, 196). Nach mehrjährigem Stehen von linksdrehendem Terpentinöl mit 2 Mol.-Gew. Ameisensäure und 1 Mol. Gew. Wasser enthielt das Reaktionsgemisch inaktives Diterpilen, etwas Dipenten und Spuren von schwach linksdrehendem Bornylformiat; mit verdünnterer Ameisensäure entstand je nach den Bedingungen ein Gemisch wechselnder Mengen von Terpinhydrat, schwach linksdrehendem a-Terpinylformiat und Dipenten oder schwach linksdrehendem Limonen (Bouchardat, Oliviero, Bl. [3] 9, 366). Läßt man linksdrehendes Terpentinöl $([a]_n: -39^{\circ}6')$ mit überschüssigem Eisessig stehen, so ist die Hauptmenge (ca. $^{3}/_{a}$) auch nach 6-monatiger Einw. nicht in Reaktion getreten; das regenerierte Pinen dreht etwas stärker links ([a]p: -44,950) als das Ausgangsmaterial; Hauptbestandteil der Reaktionsprodukte ist linksdrehendes a-Terpinyl-acetat, außerdem sind linksdrehendes Limonen, linksdrehendes Bornylacetat und rechtsdrehendes (Ld-)Fenchylacetat entstanden (BOUCHARDAT, LAFONT, A. ch. [6] 9, 518; vgl. C. r. 126, 755). 64-stdg. Erhitzen von linksdrehendem Terpentinöl mit 2 Gewichtsteilen Eisessig auf 100° und 2-monatiges Stehen der Mischung gibt die gleichen Reaktionsprodukte in höherer Ausbeute, außerdem nachweisbare Mengen linksdrehendes Camphen und aus diesem entstandenes Isobornylacetat (?) (BOUCH., LAF., A. ch. [6] 16, 240). Erhitzt man ein Reaktionsgemisch gleicher Zusammensetzung auf 150° oder höher, so wird kein Terpinylacetat mehr gebildet und das entstehende Limonen wird mit steigender Reaktionstemperatur schwächer aktiv (Bouch., Laf., A. ch. [6] 16, 247). Nach 5-stdg. Erhitzen von linksdrehendem Terpentinöl mit 1 Mol.-Gew. Eisessig auf 2000 liefert das entsäuerte Reaktionsgemisch ungefähr $10-15\,^{\circ}/_{\circ}$ Camphenfraktion, $30-40\,^{\circ}/_{\circ}$ Limonenbezw. Dipentenfraktion und $30-40\,^{\circ}/_{\circ}$ Acetatfraktion (Zeitschel, D. R. P. 204163; C. 1908 II, 1751). Bei langem Stehen von Terpentinöl mit wasserhaltiger Essigsäure entstehen geringe, mit steigender Verdünnung der Säure sinkende Mengen von Acetaten (BOUCH., OLIVIERO, Bl. [3] 9, 365). Rechtsdrehendes Terpentinöl (Kp: $155-156^{\circ}$, $[a]_{\circ}$: $+16^{\circ}$ 49') verhält sich beim Erhitzen mit Essigsäure auf 100° analog dem linksdrehenden (LAFONT, A. ch. [6] 15, Beim Schütteln von linksdrehendem Terpentinöl (Kp: 155-1570) mit Eisessig und Zinkchlorid entstehen neben anderen Produkten linksdrehendes a-Terpinyl-acetat, linksdrehendes Limonen und Pinenhydrochlorid (Јектеснікоwsкі, Ж. 28, 132; В́. [3] 16, 1585), Durch mehrstdg. Einw. einer Lösung von verd. Schwefelsäure in Eisessig auf Terpentinöl unterhalb 45-50° wird a Terpinyl-acetat erhalten (Bertram, D. R. P. 67255; Frdl. 3, 892). Durch Schütteln von 1000 g linksdrehendem Terpentinöl (Kp: 155-160°) mit einer Mischung von 1000 g Eisessig, 100 ccm einer 50% igen wäßr. Lösung von Benzolsulfonsäure und 100 ccm Essigsäureanhydrid (bei öfterer Wiederholung der Behandlung mit dem nicht angegriffenen Kohlenwasserstoff) wird als Hauptprodukt linksdrehendes a-Terpinyl-acetat erhalten; außerdem entstehen neben anderen Produkten linksdrehendes Limonen, schwach linksdrehendes Camphen, ein gesättigter Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{18}$ vom Kp: $157-160^{\circ}$, etwas schwach rechtsdrehendes (Ld-)Fenchylacetat und anscheinend ein Gemisch von Bornyl- und Isobornylacetat (Barbier, Grignard, Bl. [4] 5, 512, 519; vgl. C. r. 145, 1425; Bl. [4] 3, 139). Chromsäure in Eisessiglösung wirkt auf linksdrehendes Terpentinöl (Kp: 155—157°) unterhalb 40° nur zu sehr geringem Teil oxydierend unter Bildung von Cymol; das Reaktionsprodukt enthält neben Pinen, das stärker links dreht als das Ausgangsmaterial, linksdrehendes Limonen (Bouch, Laf., Bl. [2] 45, 167). Die Einw. von Trichloressigsäure auf überschüssiges linksdrehendes Terpentinöl ohne Kühlung führt zur Bildung eines Esters, der bei der Verseifung linksdrehendes Borneol liefert; trägt man dagegen Terpentinöl unter Kühlung in überschüssige Trichloressigsäure ein, so erhält man als Hauptprodukt die inaktive Verbindung C₁₄H₁₈O₄Cl₆ (s. bei d Limonen, S. 136) (REYCHLER, B. 29, 696; Bi. [3] 15, 368; WAGNER, JERTSCHI-KOWSKI, B. 32, 2306 Anm.). - Durch mehrstdg. Erhitzen von Pinen mit wasserfreier Oxalsäure auf ca. 110° entsteht neben Dipenten und anderen Produkten ein Ester, der bei der Verseifung inaktives Borneol liefert (SCHINDELMEISER, Ж. 34, 954; С. 1903 I, 515; vgl. The Ampère Electro-Chem. Comp., D. R. P. 134553; C. 1902 II, 975). Überführung von Pinen

i) Linksdrehendes Diterpilen ist also sowohl aus links- wie aus rechtsdrehendem Terpentinöl erhalten worden. Dies läßt darauf schließen, daß an der Bildung des Diterpilens in erster Linie das in den Terpentinölen beider Drehungsrichtungen vorhandene linksdrehende β-Pinen beteiligt ist. Redaktion dieses Handbuchs.

in Bornylester durch Erhitzen mit wasserfreier Oxalsäure in Gegenwart von AlCl₂, SbCl₅, PCl₅, SnCl₄ usw.: Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 208487; C. 1909 I, 1282. — Durch 50-stdg. Erhitzen von linksdrehendem Terpentinöl mit 1 Gew.-Tl. Benzoesäure auf 150° entstehen neben anderen Produkten schwach linksdrehendes Camphen, schwach linksdrehendes Limonen und ein hochsiedendes Gemisch von Bonzoesäureestern, das bei der Verseifung linksdrehendes Borneol, rechtsdrehenden (Ld-)Fenchylalkohol und wahrscheinlich etwas Isoborneol liefert (Bouchardat, Lafont, C. r. 113, 551; vgl. C. r. 126, 755). Erhitzt man Terpentinöl mit 1 Gewichtsteil Salicylsäure auf 110°, dann im Lauf von 50 Stdn. langsam bis 130°, so entsteht im wesentlichen ein Gemisch von Bornyl- mit wenig Isobornyl-salicylat (Chem. Fabr. von Heyden, D. R. P. 175097; C. 1906 II, 1589; vgl. D. R. P. 178934; C. 1907 I, 198). Analog reagiert o-Chlor-henzoesäure mit Pinen (Schmidt, Ch. I. 29, 244). — Überführung von 1- bezw. d-Pinen in Ester des 1- hezw. d-Borneols durch Erhitzen mit einer hochschmeizenden organischen Säure im geschlossenen Gefäß, in welchem zuvor durch Einpressen von CO. ein Überdruck erzeugt worden ist: Austerweile. C. r. 148, 1199.

CO₂ ein Überdruck erzeugt worden ist: Austerneil, C. r. 148, 1199.

Einwirkung verschiedener organischer Verbindungen. Rechtsdreiches Terpentinöl (Kp: 156-159°) giht beim Erhitzen mit Polyoxymethylen und Alkohol im Druckrohr auf 170-175° in geringer Ausbeute einen rechtsdrehenden Alkohol C₁₁H₁₈O (Syst. No. 510) (Kriewitz, B. 32, 57). Einw. von Aceton oder Chloraceton in Gegenwart von AlCl₃: Denaro, Scarlata, G. 33 I, 393. Beim Erhitzen von Pinen mit Pikrinsäure entsteht eine Verbindung C₁₄H₁₉O₇N₃ (S. 154) (Lextreit, C. r. 102, 555). Pinen addiert Benzylmercaptan unter Bildung eines dickflüssigen Öls, das durch Oxydation ein Sulfon C₁₇H₂₄O₂S (Syst. No. 528) liefert (Posner, B. 33, 653). Mit Diazoessigester liefert Pinen, am besten bei Gegenwart von Kupfer, eine Verbindung C₁₄H₂₃O₂ (Syst. No. 3642) (Loose, J. pr. [2] 79, 506).

Physiologisches Verhalten.

Im tierischen Organismus wird Pinen, durch den Magen zugeführt, in eine gepaarte Glykuronsäure übergeführt, welche bei der Spaltung einen Kohlenwasserstoff vom Kp: 175-176° liefert (FROMM, HILDEBRANDT, H. 33, 590). Über das sonstige physiologische Verhalten des Pinens vgl. ABDERHALDEN, Biochemisches Handlexikon, Bd. VII [Berlin 1912], S. 307, 539.

Nachweis von 1-, d- und dl. Pinen.

Der Nachweis des Pinens in Terpengemischen wurde früher in den meisten Fällen durch Darst. des Nitrosochlorids bezw. Nitrolpiperidids oder Nitrolbenzylamins geführt. Für dl-Pinen ist diese Methode einwandfrei; liegen jedoch stark drehende Pinenfraktionen vor, so bedient man sich aus S. 149—150 angeführten Gründen zum Nachweis hesser der Oxydation zu Pinonsäure; man schüttelt 100 g Pinenfraktion mit einer Lösung von 233 g Kaliumpermanganat in 3 Liter Wasser unter Eiskühlung, entfernt aus der Oxydationslauge den nicht angegriffenen Kohlenwasserstoff und die neutralen Oxydationsprodukte durch Ausäthern und säuert mit Schwefelsäure an; zum Nachweis von Pinen ohne Rücksicht auf Drehung genügt dann Charakterisierung der Säure durch Darst. des Semicarbazons, F: 204. Will man aktives Pinen neben dl-Pinen feststellen, so isoliert man die erhaltene l- bezw. d-Pinonsäure durch Fraktionieren im Vakuum und stellt deren optisches Verhalten fest (Gildem.-Hoffm. 1, 311, 313).

Verwendung.

Pinen dient als Ausgangsprodukt zur technischen Herstellung von Campher, von Borneol, von Terpineol und Terpinhydrat.

Umwandlungsprodukte ungewisser Struktur aus Pinen.

Pinenoxyd $C_{10}H_{16}O$. Linksdrehende Form. B. Aus l-Pinen und Benzoyl-hydroperoxyd in Ather oder Chloroform hei 0° (PRILESHAJEW, B. 42, 4814). — Kp₅₀: $102-103^{\circ}$. D_{16}^{is} : 0,9689. n_{10}^{is} : 1,4708; $[a]_{\text{D}}$: — 92°. — Liefert bei der Hydratation Sobrerol.

Pinenozonid $C_{10}H_{16}O_3$. Rechtsdrehende Form. B. Neben etwas festem Ozonid durch Einleiten von ozonisiertem Sauerstoff in schwach rechtsdrehendes Terpentinöl vom Kp₁₅: 50°, α_p : +9° (l=10 cm), gelöst in Tetrachlorkohlenstoff (Harries, Neresheimer, B. 41, 38). — Dickflüssiges Öl. $D_4^{a_0}$: 1,31. Leicht löslich außer in Hexan. $[a]_{50}^{a_0}$: +11°40' (in Chloroform; p=52,45). — Gibt beim Kochen mit Wasser rechtsdrehende Pinonsäure.

Verbindung $C_{10}H_{16}O_4Cl_4Cr_2 = C_{10}H_{16} + 2CrO_2Cl_2$. B. Aus rechtsdrehendem Pinen und Chromylchlorid in CS_2 unter Eiskühlung (Henderson, Smith, Soc. 55, 45; Hend., Gray, Sm., Soc. 83, 1301). — Voluminöser dunkelbrauner Niederschlag, trocken graubraunes Pulver (Hend., Gr., Sm.). — Spaltet bei $80-90^{\circ}$ in heftiger Reaktion 1 Mol. HCl ab (Hend., Sm.). Zerfließt an der Luft unter Zers. (Hend., Sm.; Hend., Gr., Sm.). Wird durch

Wasser zersetzt unter Bildung eines Aidehyds $C_{10}H_{16}O$ (Syst. No. 618a) eines Ketons $C_9H_{14}O$ (Syst. No. 616) und einer Verbindung $C_{10}H_{15}OCl$ (s. u.) (Hend., Heilbron, Soc. 93, 288). Verbindung $C_{10}H_{15}OCl$. B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Wasser auf die aus Pinen und Chromylchlorid entstehende Verbindung $C_{19}H_{16}O_4Cl_4Cr_2$ (Henderson, Heilbron, Soc. 93, 294). — Krystallinisch. F: 168°. Kp40: 160—165°. — Zersetzt sich beim Erhitzen über den Schmelzpunkt unter Abspaltung von HCl. Ist sehr indifferent. Bei der Einw. von Natrium auf die siedende alkoh. Lösung entstehen geringe Mengen einer chlorfreien, nach Campher riechenden Substanz vom F: 165°.

tigte Lösung von Nitrosylchlorid in einem Gemisch gleicher Teile Chloroform und Ligroin wird unter Rühren und Kühlung (Temp. nicht über ca. 0°) in eine Mischung von inakt. Pinen (dargestellt durch Mischen entsprechender Mengen von rechts- und linksdrehendem Pinen) mit ca. $^2/_3$ Vol. Ligroin eingetropft, bis das Nitrosylchlorid sich in deutlichem Überschuß befindet; dann gibt man ca. das $1^1/_2$ -fache des Gesamtvolumens an Alkohol hinzu, läßt noch ca. $^1/_2$ Stde. unter Eiskühlung stehen und saugt ab (TILDEN, Soc. 85, 760). Man fügt zu je 6 ccm einer Mischung von 14 ccm Pinen mit 20 ccm Amylnitrit und 34 ccm Eisessig in kleinen Anteilen und unter guter Kühlung 3 com einer Mischung gleicher Vol. 33 % iger Salzsäure und Eisessig, löst das abgeschiedene Krystallpulver in Chloroform und fällt mit Methylalkohol (WALLACH, A. 245, 251). Man trägt in ein Gemisch von je 50 ccm Terpentinöl, Eisessig und Athylnitrit unter Kühlung durch Kältemischung nach und nach 15 cem 33% giger Salzsäure ein (Wallach, Otto, A. 253, 251); die Ausbeute wird etwa doppelt so groß, wenn man, anstatt wäßr. Salzsäure zuzusetzen, das Gemisch gleicher Teile Pinen, Eisessig und Athylnitrit unter Eis-Kochsalzkühlung mit trocknem Chlorwasserstoff sättigt (Ahlström, Aschan, B. 39, 1445 Anm.). — Weißes Krystallpulver (aus heißem Benzol). Schmilzt bei 103^a unter Zersetzung und Braunfärbung (Tilden, Shenstone, Soc. 31, 556; Wall., A. 245, 252); F: 103—104^a (Golubew, K. 40, 1016; C. 1908 II, 1865), 108^a (van Romburgh, C. 1901 I, 1865), 108^a (van Romburgh 1006), 1150 (aus Chloroform) (TILDEN, Soc. 85, 761). Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol (Tild., Soc. 28, 514). Die mit Alkohol verd. Lösung in Chloroform zersetzt sich bei mehr-(HLD., Soc. 25, 314). Die inte Alkonoi verd. Losung in Chronoio zersetzt sien bei meinstündigem Stehen unter Orangerotfärbung (Tild., Soc. 85, 762). Unlöslich in wäßr. Natronlauge (Tild., Soc. 28, 515) oder Kalilauge (Wall., A. 245, 252) erhält man Nitrosopinen C₁₀H₁₅ON (Syst. No. 620); bei der Einw. von methylalkoh. Natriummethylat entsteht außer diesem eine Verbindung C₁₁H₁₉O₂N (S. 154) (Deussen, Philipp, A. 369, 62). Beim Stehen von Pinennitrosochlorid mit Chlorwasserstoff oder Bromwasserstoff in Äther wird inaktives Hydrochlor- bezw. Hydrobromearvoxim geoder Bromwasserstoff in Ather wird maktives Hydrochlor- bezw. Hydrochlorid gebildet (Baeyer, B. 29, 20, 21). Beim Erwärmen von Pinennitrosochlorid mit Kalium-cyanid in Alkohol entsteht Pinennitrosocyanid C₁₁H₁₆ON₂ (Syst. No. 1285) (Tlld., Burrows, P. Ch. S. No. 254), mit Kaliumcyanat in Alkohol die Verbindung C₁₂H₁₇O₃N₃ =

CH · CH₂ - C — N·O·CO (Syst. No. 4673) (Leath, Soc. 91, 13). Durch (CH₃) CH — C(CH₃)·NH—CO (CH₂) + Soc. Philotophysic conditions acctat in Eisessiglösung wird neben anderent Produkten dl. Pinen erhalten (Wall) 4 246 (290). Feliktst man Pinennitrosochlorid mit Natriumacctat in Eisessiglösung wird neben anderent Produkten dl. Pinen erhalten (Wall) 4 246 (290). Feliktst man Pinennitrosochlorid mit Kalium-cyanid in Alkohol entsteht Pinennitrosochlorid mit Natrium-acctat in Eisessiglösung wird neben anderent Pinennitrosochlorid mit Natrium-ac

Produkten dl-Pinen erhalten (WALL., A. 346, 220). Erhitzt man Pinennitrosochlorid mit Anilin in Alkohol und übersättigt mit Salzsäure, so erhält man neben Aminoazobenzol reines dl-Pinen (WALL., A. 252, 132; 258, 344); letzteres entsteht auch durch Erhitzen von Pinennitrosochlorid mit alkoh. Monomethylanilin, Dimethylanilin oder Dimethyl-p-toluidin (TILD., Soc. 85, 763). Andere Amine reagieren mit Pinennitrosochlorid unter Bildung teils von Nitrolaminen, teils von Nitrosopinen, teils beider Produkte: durch kurzes Erwärmen mit alkoh. Lösungen primärer aliphatischer Amine entstehen glatt Nitrolamine, z. B. mit Propylamin das Pinennitrolpropylamin C₁₀H₁₄(NO)(NH·C₃H₇) (Wall., A. **268**, 217), analog mit Benzylamin Pinennitrolbenzylamin (Wall., A. **252**, 130); durch Erhitzen mit alkoh. Diäthylamin entsteht Nitrosopinen (Wall., A. **245**, 254); Erhitzen von 10 g Pinennitrosochlorid mit 10 g Piperdin und 30 ccm Alkohol auf dem Wasserbad führt zur Bildung aus Pinennitrolprin entstehen von 10 g Pinennitrosochlorid mit 10 g Piperdin und 30 ccm Alkohol auf dem Wasserbad führt zur Bildung aus Pinennitrolprin entstehen von 10 g Pinennitrolprin entstehen von 10 g Pinennitrosochlorid mit 10 g Piperdin und 30 ccm Alkohol auf dem Wasserbad führt zur Bildung von Pinennitrolprin entstehen von 10 g Pinennitrolprin entstehen glatt Nitrolamine, z. B. mit Propylamin das Pinennitrolpropylamin C₁₀ H₁₀ H₂ (NO) (NH·C₃H₇) (Wall., A. **268**, 217), analog mit Benzylamin Pinennitrolpropylamin (Wall., A. **261**, 130); durch Erhitzen mit alkoh. Diäthylamin entstehen von 10 g Pinennitrosochlorid mit 10 g Piperdin und 30 ccm Alkohol auf dem Wasserbad führt zur Bildung von Pinennitrolpropylamin (Wall., A. **261**, 1018). von Pinennitrolpiperidid (Hauptprodukt) und von Nitrosopinen (Golubew, Ж. 40, 1016; C. 1908 II, 1865; vgl. Wall., A. 245, 253). Bei der Einw. von Methylmagnesiumjodid auf Pinennitrosochlorid in Äther entstehen Methylpinonoxim C₇H₁₂-C: N·OH (Syst. No. 619)

und Chlordihydrodimethylpinylamin C $_7$ H $_{12}$ —CH·N(CH $_3$) $_2$ (Syst. No. 1595) (TILDEN, STOKES, Soc. 87, 836).

Verbindung C₁₁H₁₂O₂N. B. Neben Nitrosopinen durch Einw. von Natriummethylat auf Pinennitrosochlorid (Deussen, Phillipp, A. 369, 62). — Krystalle (aus Alkohol). F: 101-102°.

Pinennitrosobromid C₁₀H₁₆ONBr. Darst. Man versetzt ein gut gekühltes Gemisch aus 14 ccm Terpentinöl, 20 ccm Amylnitrit und 20 ccm Alkohol sehr allmählich mit einem Gemenge aus 7 ccm Bromwasserstoffsäure (von 60%) und 10 ccm Alkohol (WALLACH, A. **245**, 253). - F: $91-92^{\circ}$ (Zers.).

 $HO \cdot N : C \cdot C(CH_a)(CN) \cdot CH$ Pinennitrosocyanid $C_{11}H_{16}ON_2 =$ s. Syst. No. 1285.

Verbindung $C_{16}H_{19}O_7N_3$ aus Pinen und Pikrinsäure. a) Präparat von Lextreit, C.r. 102, 555. B. Durch kurzes Kochen von Pikrinsäure mit überschüssigem l-Pinen. — Farblose Blättchen (aus siedendem Alkohol). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Ather und in siedendem Alkohol. — Gibt

b) Präparat von Tilden, Forster, Soc. 63, 1388. B. Man erhitzt französisches oder amerikanisches Terpentinöl mit ¹/₁₀ Gewichtsteil Pikrinsäure zum Kochen, worauf die Reaktion ohne Wärmezufuhr unter Weitersieden der Flüssigkeit zu Ende geht. — Strohgelbe Blättchen (aus siedendem Alkohol). F: 133°. Leicht löslich in kaltem Alkohol und heißem Ligroin, Schwefelkohlenstoff, Alkohol und Eisessig. — Färbt sich am Sonnenlicht tief rot. Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt destilliert Camphen, das am besten erhalten wird, wenn man nach Beginn der Destillation Wasserdampf durch die Schmelze leitet. Entfärbt in Schwefelkohlenstoff- oder Ligroinlösung Brom nicht. Durch Kochen mit Kaliumhydroxyd oder Bariumhydroxyd in wäßr. Lösung entsteht inaktives Borneol, mit alkoh. Ammoniak Pikramid und inaktives Borneol. Löst man das Pikrat in warmem Pyridin und destilliert mit Dampf, so geht Borneol über, während beim Erhitzen der Pyridinlösung neben Pyridin Camphen abdestilliert und Pyridiniumpikrat zurückbleibt. — Verbindung $C_{16}H_{18}O_7N_3K$ scheidet sich beim Erkalten ab, wenn man die siedende alkoh. Lösung des Pikrats mit 1 Mol.-Gew. alkoh. Kalilauge versetzt. Flache, rote, bronzeglänzende Nadeln; zersetzt sich beim Kochen mit Wasser, gibt mit kaltem Alkohol wieder das ursprüngliche Pikrat; beim Erhitzen auf 150° sublimieren Camphen und etwas Borneol, während Kaliumpikrat zurückbleibt.

- 2¹-Chlor-2.6.6-trimethyl-bicyclo-[1.1.3]-hepten-(2), Chlorpinen $C_{10}H_{15}Cl=$ Rechtsdrehende Form, Myrtenylchlorid. B. Durch HC: C(CH₂Cl)——CH Einw. von PCl₅ auf Myrtenol in Petroläther (SEMMLER, BARTELT, H_2C B. 40, 1368). - Kp_{12} : 90°. D^{20} : 1,015. n_D : 1,49762. a_D : H_2C - CH - $C(CH_3)_2$ + 24° (l = 10 cm). - Durch Eintragen von Natrium in die siedende alkoh. Lösung des Chlorids entsteht stark rechtsdrehendes Pinen neben Myrtenoläthvläther.
- 21-Nitro-2.6.6-trimethyl-bicyclo-[1.1.3]-hepten-(2), Nitropinen $C_{10}H_{15}O_2N = HC: C(CH_2\cdot NO_2)$ —CH Linksdrehende Form, "Nitroterebenthen". B. Entsteht aus vorhandenem β -Pinen (s. u.), wenn man rechtsoder linksdrehendes Terpentinöl unter Kühlung mit verd. H₂C CH—C(CH₃)₂ Schwefelsäure und Kaliumnitritlösung behandelt und mit Wasserdampf destilliert (WALLACH, ISAAC, A. 346, 243; vgl. Prsor, Bettell, G. 16, 338; 18, 220). Nicht destillierbares Öl. Langsam flüchtig mit Wasserdampf (WALL., I.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Schwefelkohlenstoff, Chloroform (P., B., G. 16, 339), etwas in Wasser (WALL., I.). Stark linksdrehend (P., B., G. 16, 339). Zersetzt sich beim Erhitzen im Vakuum gegen 200° (P., B., G. 16, 339). Wird durch Zink und Essigsäure zu linksdrehendem 2¹-Amino-pinen reduziert (P., B., G. 16, 341; 18, 221). Die alkoh. Lösung gibt mit alkoh. Kalilauge eine rotbraune Färbung (P., B., G. 16, 339).
- 43. 6.6-Dimethyl-2-methylen-bicyclo-[1.1.3]-heptan, $H_2C \cdot C : CH_2 CH$ β -Pinen, "Nopinen", "Pseudopinen" $C_{10}H_{14} =$ Zur Nomenklatur und Konstitution vgl.: Wagner, Slawinski, B. 32, Linksdrehende Form.
- V. Findet sich neben d-, l- oder dl-a-Pinen in den meisten Terpentin- und Kienölen, so in rechtsdrehendem amerikanischem Terpentinöl (Ahlström, Aschan, B. 39, 1443; vgl. Gildemeister, Köhler, Wallach-Festschrift [Göttingen 1909], S. 419) und in linksdrehendem französischem Terpentinöl (Darmois, C. r. 149, 731; vgl. Ahlström, Aschan, B. 39, 1444; Barbier, Grignard, Bl. [4] 5, 514), und zwar ist der Gehalt in amerikanischem Terpentinöl durchweg höher als der in französischem (Wallach, Blumann, A. 356, 229);

im russischen Terpentin- und Kienöl (Schindelmeiser, Ch. Z. 32, 8); im sibirischen Fichtennadelöl (G., K., Wallach-Festschrift [Göttingen 1909], S. 418); im Citronenöl (Gildemeister, Müller, Wallach-Festschrift [Göttingen 1909], S. 442; C. 1909 II, 2159); in Corianderöl (Walbaum, Müller, Wallach-Festschrift [Göttingen 1909], S. 657; C. 1909 II, 2160); in Cuminöl (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1909, 35; C. 1909 II, 2156); zu ca. 14% im Ysopöl (G., K., Wallach-Festschrift [Göttingen 1909], S. 417; C. 1909 II, 2158).

B. β-Pinen wird neben anderen Produkten erhalten, wenn man Nopinolessigsäure C_{II}H_{IS}O₃ (Syst. No. 1054) mit dem gleichen Gewicht Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbad erwärmt, nach ca. 1/4 stdg. Kochen erkalten läßt, in Wasser gießt und mit Dampf destilliert

(WALL., A. 863, 10).

WALL., A. 363, 10).

Das (nicht völlig einheitliche) β-Pinen aus Nopinolessigsäure zeigte: Kp: 162° bis 163° ; D^{22} : 0,866; n_0^{∞} : 1,4724; a_0 : -22° 20′ (1 = 10 cm) (WALL., A. 363, 10).

Die β-Pinenfraktion aus Ysopöl zeigte: Kp₇₆₈: $164-166^{\circ}$; D^{15} : 0,8650; n_0^{∞} : 1,47548; a_0 : -19° 29′ (1 = 10 cm) (Schimmel & Co., Bericht vom April 1908, 119; Gildemeister, Müller, Wallach-Festschrift [Göttingen 1909], S. 416; C. 1909 II, 2158).

Durch Oxydation von β-Pinen mit kalter 1° /_oiger wäßr. Kaliumpermanganatlösung entstehen β-Pinenglykol $C_{10}H_{18}O_2$ (Syst. No. 550) und linksdrehende Nopinsäure $H_2C \cdot C(OH)(CO_2H) \cdot CH$ (Syst. No. 1054) (Wall., A. 363, 11). Schüttelt man 300 g

einer β -Pinen enthaltenden Terpentinölfraktion mit einer Lösung von 700 g Kaliumpermanganat und 150 g Natrium-- CH--C(CH₃)₂ hydroxyd in 9 Liter Wasser, ohne zu kühlen, destilliert mit Dampf und konzentriert den filtrierten Destillationsrückstand unter Einleiten von Kohlendioxyd auf ca. 3 Liter, so krystallisiert beim Erkalten nopinsaures Natrium aus (Wall., A. 356, 228). — Sättigt man eine Lösung von β -Pinen in trocknem Ather oder Eisessig mit Chlorwasserstoff unter Kühlung, so erhält man ein Gemisch von l-Bornylchlorid und Dipentenbis-hydrochlorid (WALL., A. 363, 15). — Wird Terpentinöl mit verd. Schwefelsäure unter allmählichem Zusatz von Kaliumnitritlösung geschüttelt und das Reaktionsprodukt mit Wasserdampf destilliert, so liefert das in dem Terpentinöl enthaltene β -Pinen das Nitropinen $C_{10}H_{15}O_2N$ (S. 154) (Wallach, Isaac, A. 346, 243; vgl. Pesci, Bettelli, G. 16, 338). \(\beta\)-Pinen liefert kein festes Nitrosochlorid (Gildemeister, Köhler, Wallach-Festschrift [Göttingen 1909], S. 418). — Bei mehrtägigem Schütteln mit $3^{\circ}/_{0}$ iger Schwefelsäure verwandelt sich β -Pinen zum größten Teil in Kohlenwasserstoffe vom Kp: 170—175°; außerdem entstehen geringe Mengen Terpinhydrat (Wall., A. 368, 8). Über Polymerisation von β -Pinen zu linksdrehendem Diterpilen durch Ameisensäure vgl. bei α -Pinen, S. 151. Durch mehrstündiges Erwärmen von β -Pinen mit Eisessig-Schwefelsäure auf 60° erhält man Terpinen (Wall., A. 363, 14). Nach Barber, Grignard (Bl. [4] 5, 524) entsteht das bei der Hydratisierung von francischen Terpostrießt durch eine Mischung von Francischen Terpostrießt der Personne Perso von französischem Terpentinöl durch eine Mischung von Eisessig, konz. wäßr. Benzolsulfonsäurelösung und Acetanhydrid in geringer Menge auftretende rechtsdrehende (Ld-) Fenchylacetat aus dem im Ausgangsprodukt enthaltenen β-Pinen; vgl. dazu Gildem.-Hoffm, 1, 415.

Zum Nachweis von β -Pinen in Terpengemischen oxydiert man die zwischen 160° und 170° siedende Fraktion mit Kaliumpermanganat in natronalkalischer Lösung nach dem Verfahren von Wallach (s. o.) und scheidet die entstandene Nopinsäure als Natriumsalz

ab (Gildem.-Hoffm. 1, 315).

1.7.7-Trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-hepten-(2), Bornylen $C_{10}H_{16} =$ H₂C-C(CH₃)-CH Ist in einer linksdrehenden - sterisch dem d-Borneol entsprechenden und in einer rechtsdrehenden - sterisch dem l-Borneol entsprechenden -· Form bekannt.

 $H_2C-CH---CH$. a) Linksdrehende Form. B. Entsteht neben anderen Produkten aus 2-Brom-camphan-carbonsäure-(3) vom F: 90-91° (Syst. No. 894) oder 2-Chlor-camphancarbonsäure-(3) vom F: 84-85° (Syst. No. 894) (beide Säuren dargestellt aus d-Campher) durch Kochen der neutralen oder stark alkal.-wäßr. Natriumsalzlösungen, am besten durch rasches Erhitzen der Natriumsalzlösungen auf 140—150° im geschlossenen Rohr (Bredt, Sandkuhl, A. 366, 51). Aus dem Silbersalz der obigen 2-Brom-camphan-carbonsäure-(3) durch trockne Destillation (Br., Sa.). Nicht völlig einheitlich (Br., Sa.) durch Erhitzen des d-Bornyl-xanthogensäuremethylesters (Syst. No. 508) auf 220-2300 (Tschugajew, Ж. 36, 1043; C. 1905 I, 93). Zur Darstellung von Bornylen aus d-Bornylchlorid vgl. Kondakow, D. R. P. 215336; C. 1909 II, 1907. — Krystalle (aus methylalkoholischer, bei 40° gesättigter Lösung). F: 113°; Kp₇₄₀: 146°; außerordentlich flüchtig, geht schon mit Ätherdämpfen über; $[a]_{\rm B}^{\rm ib}$: -21,69° (in Toluol; p = 10,45 (Bre., Sa.). — Liefert, in benzolischer Lösung mit KMnO₄ oxydiert, rechtsdrehende Camphersäure (Bre., Sa.). Über das sonstige

chemische Verhalten s. a. bei der rechtsdrehenden Form.
b) Rechtsdrehende Form. B. Wird (nicht rein, vgl. Bredt, Sandkuhl, A. 366, 53) erhalten, wenn man 240 g l-Bornyljodid (S. 100) mit 120 g Kaliumhydroxyd und 180 g

96% jegem Alkohol 4 Stunden im geschlossenen Gefäß auf 170° erhitzt und aus dem neben anderen Produkten entstandenen Kohlenwasserstoffgemisch die Hauptmenge des Camphens entfernt, indem man letzteres durch 3-stdg. Erhitzen mit schwefelsäurehaltiger Essigsäure (25 Tle. Eisessig + 1 Tl. 50°/0 jeger Schwefelsäure) im geschlossenen Gefäß auf 55-60° in Isobornylacetat überführt (Wagner, Brykner, B. 83, 2122). Ein gleichfalls nicht völlig einheitliches (Bredt, Sa.) rechtsdrehendes Bornylen wird durch Erhitzen des 1-Bornyl-xanthogensäuremethylesters auf 220-230° erhalten (Tschugajew, Ж. 36, 1039; C. 1905 I, 94; vgl. Kondakow, J. pr. [2] 67, 281, 577). — Bornylen liefert mit Chlorwasserstoff in alkoh. Lösung Bornylenhydrochlorid (S. 98) (Wag., Bry., Ж. 35, 535; Ch. Z. 27, 721). Addiert Essigsäure, bedeutend schwieriger als Camphen, durch 20-stdg. Erhitzen mit Eisesig-Schwefelsäure auf 100°; vgl. Wag., Bry., Ж. 35, 535; Ch. Z. 27, 721.

45. 2.2-Dimethyl-3-methylen-bicyclo-[1.2.2]-heptan, Camphen $C_{10}H_{16}=H_2C-CH\cdot C(CH_3)_2$ Zur Konstitution 1) vgl. Wagner, Brykner, B. 33, 2124; zur Frage der Einheitlichkeit vgl.: Moycho, Zienkowski, A. 340, 20, 40; Semmler, CH_2 B. 42, 246. — In einer rechtsdrehenden Form (d-Camphen, veraltet: $CH_2C-CH\cdot C=CH_2$ Austracamphen), einer linksdrehenden Form (l-Camphen, veraltet: Terecamphen) und einer inaktiven Form (dl-Camphen) bekannt.

Vorkommen von Camphen,

Beide aktive Formen kommen in Pflanzen vor.

1-Camphen bezw. linksdrehende Camphenfraktionen finden sich: in geringer Menge in amerikanischem Terpentinöl (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1897, 68; zum Vorkommen von Camphen in Terpentinölen vgl. Gildem.-Hoffm. 2, 24); in ätherischen Öl von Abies sibirica (Schindelmeiser, Ж. 35, 75; C. 1903 I, 335; Golubew, Ж. 36, 1107; C. 1905 I, 95); im Öl der Blätter von Juniperus phoenicea (in sehr geringer Menge) (Rodié, Bl. [3] 35, 924); in Citronellöl (Bertram, Walbaum, J. pr. [2] 49, 16); in Citronenöl (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1902, 34; Burgess, Child, Chemist and Druggist 62, 476; zitiert nach Gildem.-Hoffm. 3, 25); in Neroliöl (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1902, 60; Hesse, Zeitschel, J. pr. [2] 68, 492; Walbaum, Hüthig, J. pr. [2] 67, 316); in Bergamottöl (Burgess, Page, Soc. 85, 1328); in Baldrianöl (Oliviero, C. r. 117, 1097); in Kessoöl (Bertram, Walbaum, J. pr. [2] 49, 19); in Riono-Kiku-Öl (von Chrysanthemum sinense var. japonicum) (Keimarsu, Journ. of the pharm. Soc. of Japan 1909, No. 326; zitiert nach Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1909, 27); im äther. Öl von Artemisia herba alba (Grimal, Bl. [3] 31, 696); im äther. Öl der Samen von Monodora grandiflora (Leimbach, Wallach-Festschrift [Göttingen 1909], S. 506; C. 1909 II, 1870).

d-Camphen bezw. rechtsdrehende Camphenfraktionen finden sich; in Cypressenöl (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1904, 32); in süßem Orangenblütenöl (Theuller, Bl. [3] 27, 279) und -zweigöl (Litteber, Bl. [3] 33, 1080); in Ingweröl (Bertram, Walbaum, J. pr. [2] 49, 18); im äther. Muskatnußöl (Power, Salway, Soc. 91, 2044); in Campheröl (Be., W.; Sch., Bericht vom Oktober 1903, 41); im Öl von Eucalyptus globulus (Sch., Bericht vom April 1904, 47); in Spiköl (Voiry, Bouchardat, C. r. 106, 551; Bou., C. r. 117, 1094); in Fenchelöl (Sch., Bericht vom April 1908, 29).

Camphen von ungewissem optischem Verhalten findet sich: in Douglassichtennadelöl (Brandel, Sweef, Pharm. Review 26, 326; zitiert nach Gildem. Hoffm. 2, 138); in Petitgrainöl (?) (Walbaum, Höthio, J. pr. [2] 67, 321); in Myrtenöl (?) (Schimmel & Co., Bericht vom April 1907, 81); in Rosmarinöl (Gildemeister, Stephan, Ar. 235, 587); im Edelschafgarbenöl (Echtermeyer, Ar. 243, 246).

Bildung und Darstellung von l., d. und dl-Camphen.

Entsteht Camphen aus aktiven Verbindungen, die das Kohlenstoffskelett nicht vorgebildet enthalten, so erfolgt, wenn nicht besondere Vorsichtsmaßceregeln in bezug auf Reaktionsmedium, temperatur und dauer angewandt werden, mehr oder weniger weitgehende, sehr oft vollständige Racemisierung (vgl. hierzu, speziell bei der Bildung von Camphen aus Bornylchlorid: Bertheceregeln in bezug auf Reaktionsmedium, temperatur und dauer angewandt werden, mehr oder weniger weitgehende, sehr oft vollständige Racemisierung (vgl. hierzu, speziell bei der Bildung von Camphen aus Bornylchlorid: Bertheceregeln in bezug auf Reaktionsmedium, temperatur und dauer angewandt werden, mehr oder Bildung von Camphen aus Bornylchlorid: Bertheceregeln in bezug auf Reaktionsmedium, temperatur und dauer angewandt werden, mehr oder Bildung von Camphen aus Bornylchlorid: Bertheceregeln in bezug auf Reaktionsmedium, temperatur und dauer angewandt werden, mehr oder Bildung von Camphen aus Bornylchlorid: Bertheceregeln in bezug auf Reaktionsmedium, temperatur und dauer angewandt werden, mehr oder weniger weitgehende, sehr oft vollständige Racemisierung (vgl. hierzu, speziell bei der Bildung von Camphen aus Bornylchlorid: Bertheceregeln in bezug auf Reaktionsmedium, temperatur und dauer angewandt werden, mehr oder weriger weitgehende, sehr oft vollständige Racemisierung (vgl. hierzu, speziell bei der Bildung von Camphen aus Bornylchlorid: Bertheceregeln in bezug auf Reaktionsmedium, temperatur und dauer angewandt vergeln in bezug auf Reaktionsmedium, temperatur und dauer angewandt vergeln in bezug auf Reaktionsmedium, temperatur und dauer angewandt vergeln in bezug auf Reaktionsmedium, temperatur und dauer angewandt vergeln in bezug auf Reaktionsmedium, temperatur und dauer angewandt vergeln in bezug auf Reaktionsmedium, temperatur und dauer angewandt vergeln in bezug auf Reaktionsmedium, temperatur und dauer angewandt vergeln in bezug auf Reaktionsmedium, temperatur und dauer angewandt vergeln in bezug auf Reaktionsmedium, temperatur u

¹⁾ Die oben aufgeführte Strukturformel, welche zur Zeit des für dieses Handbuch geltenden Literatur-Schlußtermins [1, I. 1910] noch nicht sicher feststand, ist in der Folge bestätigt worden.

Camphen entsteht neben anderen Produkten aus Pinen durch Einw. von Brom (WAL-LACH, A. 264, 5), von konz. Schwefelsäure (Armstrong, Tilden, B. 12, 1753) oder durch Erhitzen mit 1 Mol.-Gew. Eisessig auf ca. 200° in geschlossenem Gefäß (Zeitschel, D. R. P. 204163; C. 1908 II, 1751). — Aus Bornylchlorid (Pinenhydrochlorid) erhält man Camphen durch Behandlung mit HCl abspaltenden Mitteln; über die vielen Ausführungsformen dieser HCl-Abspaltung siche bei Bornylchlorid, S. 95-96. Wird Racemisierung vermieden, so entsteht aus I-Bornylchlorid I-Camphen, aus d-Bornylchlorid d-Camphen (BERTHELOT, C. r. 55, 498; A. Spl. 2, 229). Camphen entsteht durch längeres Erhitzen von Isobornylchlorid mit überschüssigem Wasser auf ca. 100° im gesehlossenen Rohr (RIBAN, A. ch. [5] 6, 365; vgl. KACHLER, SPITZER, A. 200, 349); die HCl-Abspaltung wird dabei durch Zusatz von MgO erleichtert (KACHLER, A. 197, 96). Noch besser erhält man Camphen aus Isobornylchlorid durch Erhitzen mit dem gleichen Gewicht Anilin bis nahe an den Siedepunkt des Anilins (WALLACH, A. 230, 233; vgl.: Brühl, B. 25, 148; Wall, B. 25, 917) oder durch vorsichtiges Erhitzen mit Kalium-Stearat (Berthelot, C. r. 55, 545; A. Spl. 2, 234). Aus linksdrehendem Isobornylchlorid entsteht rechtsdrehendes Camphen, aus rechtsdrehendem Isobornylchlorid linksdrehendes Camphen (Berthelot, C.r. 55, 545; A.Spl. 2, 234). Ein vermutlich Bornylen enthaltendes (vgl. Wagner, Brykner, B. 33, 2124) Camphen wird aus dem beim Behandeln von Campher mit PCl₅ entstehenden, nicht einheitlichen (vgl. Marsh, Gardner, Soc. 71, 288) "Campherchlorid" vom F: 155-155,50 durch Einw. von Natrium in Äther erhalten (SPITZER, B. 11, 1815; A. 197, 126; vgl. DE MONTGOLFIER, C. r. 85, 286). Bornylbromid (Pinenhydrobromid) liefert bei mehrstündigem Kochen mit 1 Tl. Natriumacetat und 2 Tl. Eisessig in glatter Reaktion Camphen (Wall, A. 239, 7; 264, 6 Anm.). — Aus Borneol gewinnt man Camphen durch mehrstündiges Erhitzen mit dem gleichen Gewicht trocknem KHSO4 auf 200° unter Rückfluß (Wall, A. 230, 240) oder durch 6—8-stdg. Erhitzen mit verd. Schwefelsäure (1 Vol. H₂SO₄ + 2 Vol. H₂O) auf 60—100° (Konowalow, Ж. 32, 76; C. 1900 I, 1101), aus Isoborneol durch 1-stdg. Kochen mit ¹/₂ Tl. Benzol und ²/₃ Tl. Zinkchlorid oder durch mehrstündiges Kochen mit 1 Tl. Schwefelsäure und 2 Tln. Wasser (Bertram, Walbaum, J. pr. [2] 49, 8) bezw. mit 20°/₀iger Schwefelsäure (Moycho, Zienkowski, A. 340, 61). Das Camphen aus Isoborneol enthält ca. 0,4°/₀ Tricyclen (Moyr, Zi., A. 340, 25). Camphenhydrat C₁₀H₁₈O meltet beim Schützeln mit wed Mingesläurer in der Wärgene kurtom Kochen mit Flesseig spaltet beim Schütteln mit verd. Mineralsäuren in der Wärme, kurzem Kochen mit Eisessig oder Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat leicht Wasser ab unter Bildung von Camphen (Aschan, B. 41, 1093), ebenso Methylcamphenilol bei 2-stdg. Kochen mit 20oder 30% iger Schwefelsäure (Mox., Zi., A. 340, 61; B. 38, 2463). — Camphen entsteht aus (sterisch nicht einheitlichem; vgl. Forster, Soc. 73, 386) Bornylamin oder Formylbornylamin durch Erhitzen mit 1½—2 Tln. Essigsäureanhydrid auf 200—210° (Wallach, GRIEPENKERL, A. 269, 348).

Darstellung von 1-Camphen. Aus l-Bornylchlorid (dargestellt aus l-Pinen vom [a]_D: -40,3°) durch 70-75-stdg. Erhitzen mit 5 Tln. trocknem Natriumstearat (dargestellt aus Natronlauge mit etwas mehr als der theoretischen Menge Stearinsäure) unter Rückfluß; besser durch 75-stdg. Erhitzen mit 1 Tl. Kaliumhydroxyd in 3-4 Tln. 94°/bigem Alkohol auf 180° im geschlossenen Gefäß; Ausbeute 50°/o des Ausgangsmaterials (RIBAN, A. ch. [5] 6, 353, 357; vgl. Berthelot, C. r. 55, 498, 545; A. Spl. 2, 229). In geringerer Ausbeute, aber stärker drehend erhält man 1-Camphen durch 48-stdg. Erhitzen von 1-Bornylchlorid ([a]_D: -28° 30′) mit etwas weniger als dem gleichen Gewicht Kaliumacetat in Alkohol auf 150° im geschlossenen Gefäß (BOUCHARDAT, LAFONT, C. r. 104, 693; Bl. [2] 47, 488). Durch 6-8-stdg. Erhitzen von 17,3 g 1-Bornylchlorid und 14 g krystallisiertem Natriumacetat mit 5 g Natriumhydroxyd und 40 ccm 96°/bigem Alkohol auf 180-200° (Brühl, B. 25, 147). Man löst 25 g Kaliumhydroxyd in 65 g heißem Phenol, entfernt die Hauptmenge des vorhandenen Wassers durch Erhitzen auf 175°, gibt 35 g 1-Bornylchlorid ([a]_D: -26,5°) zu und erhitzt 20-25 Minuten unter Rückfluß auf 160-170° (Reychler, B. 29, 696; Bl. [3] 15, 371). — Aus dem sibirischen Fichtennadelöl erhält man ein stark linksdrehendes Camphen, wenn man die zwischen 156° und 165° übergehende Fraktion zur Zerlegung der vorhandenen Ester mit alkoh. Kalilauge behandelt, dann die am leichtesten angreifbaren Bestandteile durch Schütteln mit alkal. Permanganatlösung fortoxydiert und den mit Wasserdampf abgeblasenen Rückstand durch Ausfrieren und Rektifikation reinigt (Wallach, Gutmann, 857, 80; vgl. Schindelmeiser, Ж. 35, 75; C. 1903 I, 835; Golubew, Ж. 36, 1107; C. 1905 I, 95).

Darstellung von d-Camphen. Darst. aus linksdrehendem (d-)Isobornylchlorid s. o. hei Bildung von Camphen. — Ein stark rechtsdrehendes Camphen wird erhalten, wenn man das durch Reduktion von linksdrehendem (d-)Campheroxim gewonnene Bornylamin (vgl. darüber o. bei Bildung von Camphen) in essigsaurer Lösung mit 1 Mol. Natriumnitrit umsetzt, dann mit Wasserdampf destilliert und die höher siedenden Beimengungen durch Fraktionieren, Ausgefrieren und Abpressen entfernt (Wallach, Gutmann, A. 357, 84).

Physikalische Eigenschaften des Camphens.

1-Camphen, dargestellt aus 1-Bornylchlorid mit Natriumstearat oder alkoh. Kali (RIBAN, A. ch. [5] 6, 357). Farblose, weiche, eigentümlich riechende Krystallmasse oder gefiederte Krystalle (aus Alkohol). F: $45-48^{\circ}$ (mit Natriumstearat dargestellte Präparate schmelzen etwas niedriger als mit alkoh. Kali dargestellte). Kp₇₆₀: $156-157^{\circ}$ (korr.). D^{4,7}: 0,8481; D^{28,8}: 0,8387; D^{28,7}: 0,8211; D^{27,7}: 0,8062. [a]¹³: $-51,88^{\circ}$ (in Alkohol; p = 37,89); $\lceil a \rceil \% : -53.28^{\circ}$ (flüssig).

1-Camphen aus l-Bornylchlorid von Bouchardat, Lafont, C.r. 104, 693; Bl. [2] 47, 488. F: 55° (VAVON, C.r. 149, 998). [a]_D: -80° 37′ (B., L.).

l-Camphen aus l-Bornylchlorid von Brühl, B. 25, 147, 160. Krystalle (aus Alkohol + Wasser). F: $51-55^\circ$; Erstarrungspunkt: 50° ; Kp: $158,5-159,5^\circ$ (korr.); D4: 0.84224; D5: 0.83473; n5: 1.45514; n5: 1.45085 (Be.). Molekular-Dispersion: Br. Molekular Verbrennungswärme bei konstantem Vol.: 1464,4 Cal. (Stohmann, Kleber, Ph. Ch. 10, 412).

1-Camphen aus 1-Bornylchlorid von Reychler, Bl. [3] 15, 371. F: 41.5-43°.

 $[a]_{\rm p}^{15}$: -49, 12° (in 21 $^{\circ}$ /oiger alkoh, Lösung).

1-Camphen aus sibirischem Fichtennadelöl. Krystallinisch. F: 390 (WALLACH, Gutmann, A. 357, 80), 40° (Schindelmeiseb, IK. 35, 76; C. 1903 I, 835), 40-41° (Golubew, **28.** 36, 1107; C. 1905 I, 95). Kp: 159–160° (SCHIND.; GOL.), 160–161°; D⁴⁰: 0,8555; n⁵₅: 1,46207 (Wall., Gut.). [a]⁶₅: -84,9° (in Ather; p = 11,36) (Wall., Gut.), -85° (in Alkohol, c = 1,7648) (Gol.); [a]₀: -94,61° (SCHIND.). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 10831 cal. (Gol.).

d-Camphen aus Bornylamin (s. S. 157) von Wallach, Gutmann, A. 357, 84. F: 50°. Kp: 160-161°. [a] $^{\circ}$: +103.89° (in Ather, p=9.67).

Schwach rechtsdrehendes oder inaktives Camphen aus d-Borneol über linksdrehendes (d-)Isobornylchlorid erhalten, "Bornecamphen". Krystalle (aus Alkohol). F: 48° (Riban, A. ch. [5] 6, 384), 48—49° (Wallach, A. 230, 234; B. 25, 919; ygl. Brühl, B. 25, 148, 164), 50,7° (korr.) (Kachler, A. 197, 97), 51,2° (korr.) (Kachler, Spitzer, A. 200, 350). Kp: 157° (Rib.), 160—161° (Wall., A. 230, 234); Kp_{739,9}: 160° bis 162° (Kach., Sp.). Verflüchtigt sich rasch an der Luft (Kach.). D⁴⁸: 0,850 (Wall., A. 245, 210). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Ather (Kach.); relativ schwer löslich in Alkohol (Wall., A. 230, 234). n⁶/₅: 1,4581 (Wall., A. 245, 210). Mol.-Refr.: Wall., A. 245, 210; pp. 1629. Physical B. 265, 1629. 252, 138; BRÜHL, B. 25, 163.

dl-Camphen: F: 50°; Kp: 159-160° (aus Isoborneol) (BERTRAM, WALBAUM, J. pr. [2] 49, 8); Kp: $157-158^{\circ}$ (aus inaktivem Methylcamphenilol) (Movemo, Zienkowski, B. 38, 2463). D⁷⁶: 0,8223; n_a: 1,44115; Dispersion: Eljkman, C. 1907 II, 1210. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Vol.: 1468,9 Cal. (BERTHELOT, VIEILLE, A. ch. [6] 10, 454; vgl. Berth., Matignon, C. r. 112, 1161).

Dielektrizitätskonstanten eines rechtsdrehenden, linksdrehenden und eines inaktiven

Camphens: STEWART, Soc. 93, 1061.

Ein Camphen von unbekanntem optischen Verhalten zeigte: Kp750: 157-157,50; D. Camphen von unbekanntem optischen Verhalten zeigte: Kp750: 157-157,50; D. Camphen von unbekanntem optischen Verhalten zeigte: Kp750: 157-157,50; D. Camphen von unbekanntem optischen Verhalten zeigte: Kp750: 157-157,50; D. Camphen von unbekanntem optischen Verhalten zeigte: Kp750: 157-157,50; D. Camphen von unbekanntem optischen Verhalten zeigte: Kp750: 157-157,50; D. Camphen von unbekanntem optischen Verhalten zeigte: Kp750: 157-157,50; D. Camphen von unbekanntem optischen Verhalten zeigte: Kp750: 157-157,50; D. Camphen von unbekanntem optischen Verhalten zeigte: Kp750: 157-157,50; D. Camphen von unbekanntem optischen Verhalten zeigte: Kp750: 157-157,50; D. Camphen von unbekanntem optischen von unbekanntem optischen Verhalten zeigte: Kp750: 157-157,50; D. Camphen von unbekanntem optischen von unbekanntem von unbekanntem optischen von unbe 0.8609; D_{∞}^{∞} : 0.8565; D_{∞}^{∞} : 0.8524; magnetische Drehung: Perkin, Soc. 81, 316.

Chemisches und biochemisches Verhalten des Camphens.

Camphen zersetzt sich bei längerem Erhitzen auf $250-270^{\circ}$ im geschlossenen Rohr zum Teil unter Schwärzung und Bildung niedriger und höher siedender Produkte (WALLACH, A.

Die Einw. von Ozon auf Camphen in Chloroformlösung führt zur Bildung von Camphenozonid C10H16O3 (S. 160) (SEMMLER, B. 42, 247); zur Einw. von Ozon vgl. auch Nordheim, ozonid $C_{10}H_{16}O_3$ (S. 160) (Semmler, B. 42, 247); zur Einw. von Ozon vgl. auch Nordheim, D. R. P. 64 180; Frdl. 3, 882. Camphen oxydiert sich in Gegenwart von Platinschwarz zu Campher (Berthelot, C. r. 47, 267; A. 110, 368). — dl-Camphen liefert mit $1^{\circ}O_{0}$ igem wäßr. Kaliumpermanganat bei gewöhnlicher Temp. hauptsächlich neutrale, mit $4^{\circ}O_{0}$ iger KMnO₄-Lösung bei 60° hauptsächlich saure Oxydationsprodukte (Wagner, Moycho, Zienkowski, B. 37, 1033; Mo., Zi., A. 340, 21; vgl. auch Mo., Zi., B. 38, 2464); die neutralen Reaktionsprodukte sind außer öligen Körpern: Camphenglykol $C_{10}H_{18}O_{2}$ (Syst. No. 550) (Wagner, B. 23, 2311), Camphenilon $C_{9}H_{14}O$ (Syst. No. 616) und eine Verbindung $C_{10}H_{16}O_{2}$ (S. 160), die sauren: imaktive Camphencamphersäure $C_{10}H_{16}O_{4}$ (Syst. No. 966) vom F: 137,5°, Camphenilsäure $C_{10}H_{16}O_{3}$ (Syst. No. 1054), eine Säure $C_{10}H_{14}O_{3}$ vom F: 138,5° (s. u.), außerdem eine Säure vom F: 90° und ölige 5-Oxy-camphenilonsäure $C_{9}H_{16}O_{3}$ (Syst. No. 1053) (Mo., Zi., A. 340, 22; vgl. Semmler, B. 42, 249). Durch Oxydation von l-Camphen mit wäßr. KMnO₄ wurden neben anderen Produkten erhalten: ein rechtsdrehendes Camphenglykol (Wagner, E. 28, neben anderen Produkten erhalten: ein rechtsdrehendes Camphenglykol (WAGNER, Ж. 28, 65; Bl. [3] 16, 1834; MILOBENDSKI, Ж. 39, 1396), ferner eine linksdrehende Camphencamphersäure vom F: 142° (WALLACH, GUTMANN, A. 357, 81). Eine Camphencamphersäure von gleichem Schmelzpunkt entsteht aus d-Camphen mit KMnO₄ (WALL., GUT.,

A. 357, 84). Camphersäure entsteht aus Camphen mit KMnO₄ in neutraler Lösung nicht (SEMMLER, B. 33, 3422). — Durch Erhitzen von I-Camphen mit wäßr. Kaliumdichromatlösung und Schwefelsäure erhält man neben anderen Produkten schwach linksdrehenden Campher und Essigsäure (RIBAN, A. ch. [5] 6, 387; vgl. Berthelot, C. r. 68, 335; A. 150, 374). Oxydation von d'Camphen mit Chromsäuremischung: KACHLER, SPITZER, A. 200, 359. dl-Camphen liefert mit Chromsäure dl-Campher (Armstrong, Tilden, B. 12, 1756). — Oxydiert man Camphen durch Erhitzen mit verd. Salpetersäure und dampft zu kleinem Vol. ein, man Camphen durch Ernitzen mit verd. Salpetersaure und dampit zu kieinem vol. ein, so erhält man als Hauptprodukt Carboxyapocamphersäure $C_{10}H_{14}O_{6}$ (Syst. No. 1005), außerdem neben anderen Produkten Terephthalsäure, Camphersäure, Bernsteinsäure und eine flüssige lactonartige Verbind ung $C_{8}H_{12}O_{2}$ vom Kp: 250° (Marsh, Gardner, Soc. 59, 649; 69, 74); destilliert man die salpetersäurehaltige Oxydationsflüssigkeit ohne vorheriges Eindampfen mit Wasserdampf, so enthält das Destillat: Camphenilon (Syst. No. 616), "Camphenilnitrit" (S. 161) und geringe Mengen Tricyclensäure $C_{10}H_{14}O_{2}$ (Syst. No. 895) (Jagelki, B. 32, 1498; Komppa, Hintikka, B. 41, 2747). Durch Erhitzen von Camphen mit verd. Salpetersäure (D: 1,075) auf 100° entstehen neben anderen Produkten eine sck. Nitroverbindung und Camphenilon (Konowalow, Ch. Z. 26, 91). Mit kalter rauchender Salpetersäure liefert Camphen eine Verbindung C₁₀H₁₇O₃N (S. 161), außerdem anscheinend ein zweites Additionsprodukt, das sich bei der Wasserdampfdestillation unter Abspaltung von Camphen wieder zersetzt (Bouveault, Bl. [3] 28, 537). Durch Einw. von salpetriger Säure auf Camphen in Ligroinlösung entstehen Camphennitrosit $C_{10}H_{16}O_3N_2$ (S. 161), Camphennitronitrosit $C_{10}H_{16}O_5N_3$ (S. 161) und "Camphenilnitrit" (JAGELKI, B. 32, 1501). Leitet man unter Eiskühlung Stickstoffdioxyd auf festes Camphen, so verwandelt sich dieses zunächst in eine erst grüne, dann blaue Flüssigkeit, die, sobald 1 Mol.-Gew. NO2 aufgenommen ist, in heftiger Reaktion Stickoxyde und Wasser abgibt; destilliert man dann mit Wasserdampf, so geht "Camphenilnitrit" über; kocht man das rohe Prod. der Einw. von NO2 auf Camphen mehrere Stunden mit wäßr. Kalilauge und destilliert dann mit Dampf, so erhält man außer Camphenilon noch Isoborneol (Blaise, Blanc, Bl. [3] 23, 173). Die Einw. von Salpetersäureanhydrid auf Camphen in Chloroform unter Kühlung führt zu einer Säure C₁₀H₁₅O₅N (S. 161) (Dемјаноw, Ж. 33, 283; С. 1901 П, 346).

Durch Schütteln einer äther. 1-Camphenlösung in einer Wasserstoffatmosphäre mit Platinschwarz erhielt Vavon (C. r. 149, 998) ein festes Isocamphan C₁₀H₁₈ (S. 103); ein Isocamphan vom Kp: 164—165° wurde erhalten durch Hydrierung von 1-Camphen in Gegenwart von Nickel bei 165—175° (Sabatier, Sendebens, C. r. 132, 1256; A. ch. [8] 4, 391; vgl. Zelinsky, H. 36, 769). — Beim Erhitzen von 1-Camphen mit überschüssiger Jodwasserstoffsäure auf ca. 280° wird als Hauptprodukt eine Flüssigkeit der Zusammensetzung C₁₀H₂₂,

Kp: 155-160°, gebildet (Berthelot, Bl. [2] 11, 23; J. 1869, 333).

Läßt man Chlor auf Camphen in Eisessiglösung unter Kühlung einwirken, so erhält man neben anderen Produkten "Camphentrichlorid" C₁₀H₁₅Cl₃ (S. 104). Bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Brom auf Camphen in Petroläther bei -10° (Revenler, B. 29, 900), in Ather-Control of the Control of Alkohol (R.; vgl. Wallach, A. 230, 235; Jünger, Klages, B. 29, 546; Wagner, God-LEWSKI, B. 32, 2304 Anm.) oder in Eisessig (SEMMLER, B. 33, 3426) entstehen als Haupt-produkte Camphendibromid C₁₀H₁₆Br₂ (S. 99) und Bromcamphen C₁₀H₁₅Br (s. S. 162). — Mit Chlorwasserstoff in Alkohol oder Ather liefert d-Camphen linksdrehendes (d-)Isobornylchlorid, I-Camphen rechtsdrehendes (I-) Isobornylchlorid, dI-Camphen inaktives Isobornylchlorid (Berthelot, C. r. 55, 545, 546; A. Spl. 2, 233, 234; RIBAK, Å. ch. [5] 6, 363, 372). Analog wird Bromwasserstoff in Alkohol unter Bildung von Isobornylbromid (Semmler, B. 33, 3428), Jodwasserstoff unter Bildung von Isobornyljodid (Kondakow, Lutschinin, Ch. Z. 25, 132; Zellinsky, Alexandrow, Ch. Z. 27, 1245) addiert. Camphen liefert bei der Einw. von unterchlo- H₂C-CH-C(CH₃)₂ (Syst. No. 508), eine Verbindung C₁₀H₁₈Cl₂ vom (Syst. No. 508), eine Verbindung $\rm C_{10}H_{16}Cl_2$ vom F: 139 -140° (S. 104) und ein Gemisch isomerer riger Säure ein CH, Verbindungen C₁₀H₁₅Cl (SŁAWIŃSKI, C. 1906 I, H₂C-CH-C(OH)·CH₂Cl 136). — Beim Verreiben mit 1,6 Tln. PCl₅ gibt Camphenglykolchlorh ydrin Camphen nach anfänglicher Verflüssigung ein festes Prod., das wahrscheinlich im wesentlichen aus einer Verbindung $C_{10}H_{15}Cl_4P$ besteht und mit Wasser ein Gemisch von a- und β -Camphenphosphonsäure (Syst. No. 2286a) liefert (Marsh, Gardner, Soc. 65, 36), während es bei der Destillation im Vakuum HCl abspaltet unter Bildung einer Verbindung C₁₀H₁₄Cl₃P (S. 162) (Ma., Ga., Soc. 59, 653; 65, 36). Erwärmt man Camphen mit viel PCl₅, so entsteht eine Verbindung C₁₀H₁₄Cl₅P, die sich mit Wasser unter Bildung einer Säure C₁₀H₁₆O₅ClP umsetzt (MA., Soc. 65, 36). Durch kurzes Erhitzen mit P₂O₅ wird Camphen z. T. in eine bei tiefer Temp. nicht mehr erstarrende Flüssigkeit verwandelt, z. T. verharzt (WALLACH, A. 230, 235). — Beim Erhitzen von Camphen mit Zinkchlorid auf 200° entsteht eine mit Wasserdampf flüchtige, in der Kälte nicht erstarrende Flüssigkeit und ein mit Wasserdampf nicht destillierbares dickes Öl (WALLACH, A. 230, 235). — Chromylchlorid wird von Camphen in Schwefelkohlenstofflösung addiert unter Bildung einer Verbindung C₁₀H₁₆O₄Cl₄Cr₂ (S. 162) (Bredt, Jagelki, A. 310, 119).

Konzentrierte Schwefelsäure reagiert energisch mit Camphen (WALL., A. 230, 235); läßt man dieses mit ½ Gewichtsteil konz. Schwefelsäure 24 Stdn. stehen und verdünnt dann mit Wasser, so erhält man neben anderen Produkten Diisobornyläther (Syst. No. 508) und Isoborneol, letzteres entstanden durch Zersetzung primär gebildeter Isobornylschwefelsäure (Bouchardat, Lafont, Bl. [3] 11, 902). Beim Erhitzen von Camphen mit verd. Schwefelsäure entsteht etwas Isoborneol (Kachler, Spitzer, A. 200, 354; Schmitz & Co., D. R. P. 212893). Beträchtlich höher wird die Ausbeute an Isoborneol, wenn man Camphen in Acetonlösung mit wäßr. Schwefelsäure, Salzsäure, Phosphorsäure oder Sulfonsäuren im geschlossenen Gefäß erhitzt (SCHMITZ & Co., D. R. P. 212893; C. 1909 II, 1024). Durch Kochen von Camphen mit einer Lösung von 5 Tln. konz. Schwefelsäure in 95 Tln. Methylalkohol entsteht Isoborneolmethyläther (HESSE, B. 39, 1138), mit einer Lösung von 7 Tln. konz. Schwefelsäure in 50 Tln. absol. Alkohol Isoborneoläthyläther (SEMMLER, B. 33, 3430). Isoborneolmethyläther wird auch durch 5-stdg. Erhitzen von Camphen mit Methyljodid und Methylalkohol auf 130-140° im geschlossenen Rohr gebildet (Reychler, C. 1907 I, 1125). — Bei mehrwöchigem Stehen von dl-Camphen mit Ameisensäure entsteht dl-Isobornylformiat (LAFONT, A. ch. [6] 15, 167). 48-stdg. Erhitzen von l-Camphen mit 11/2 Tln. Eisessig auf dem Wasserbad führt zur Bildung von rechtsdrehendem (l-)Isobornylacetat (LAF., A. ch. [6] 15, 147; vgl. auch Bouchardat, Laf., A. ch. [6] 9, 509). Erheblich leichter bildet sich Isobornylacetat, wenn man 100 g Camphen mit 250 g Eisessig und 10 g 50% iger Schwefelsäure 2-3 Stdn. unter wiederholtem Schütteln auf 50-60° erwärmt, und zwar entsteht dabei aus l-Camphen ($[a]_v$: -67^o) schwach rechtsdrehendes (l-)Isoborneol (Bertram, Wal-BAUM, J. pr. [2] 49, 1, 13; vgl. auch Vebley, Urbain, Feige, D. R. P. 207156; C. 1909 I, 961). Als Nebenprodukt entsteht bei der Addition von Essigsäure an Camphen nach BERTRAM-Walbaum immer Bornylacetat (Aschan, B. 40, 4923). Ester des Isoborneols werden auch erhalten, wenn man Camphen mit organischen Säuren (Ameisensäure, Essigsäure, Isobuttersäure, Isovaleriansäure) und etwas Zinkchlorid stehen läßt oder schwach erwärmt (Kon-DAKOW, LUTSCHININ, J. pr. [2] 65, 223). Das durch eintägiges Stehen von Camphen mit Trichloressigsäure entstehende Additionsprodukt liefert bei der Verseifung gleichfalls Isoborneol (Reychler, B. 29, 697; Bl. [3] 15, 371). Bei mehrtägigem Stehen von Camphen mit wasserfreier Oxalsäure und etwas Schwefelsäure in Acetonlösung oder beim Erhitzen von Camphen mit Oxalsäure in Gegenwart oder Abwesenheit von Kondensationsmitteln entstehen neutraler und saurer Oxalsäureisobornylester (BASLER & Co., D. R. P. 193301; C. 1908 I, 998); auch beim Erhitzen mit aromatischen Oxycarbonsäuren entstehen Isobornylester, z. B. mit Salicylsäure Isobornylsalicylat (Chem. Fabr. von Heyden, D. R. P. 175097, 178934; C. 1906 II, 1589; 1907 I, 198).

Camphen addiert Phenylmercaptan; das Reaktionsprodukt liefert bei der Oxydation ein Sulfon C₁₆H₂₂O₂S (Syst. No. 524); analog verläuft die Reaktion mit Benzylmercaptan (Posner, B. 38, 653).

Mit Mercuriacetat liefert Camphen eine Verbindung C14H22O5Hg2 (S. 162) (BALBIANO, Paolini, B. 36, 3576; Pa., Vespignani, Ba., G. 36 I, 308).

d-Camphen wird im Organismus des Kaninchens in eine Camphenglykolglykuronsäure (S. 162) übergeführt (Fromm, Hildebrandt. H. 33, 579; Fr., Hi., Clemens, H. 37, 196).

Umwandlungsprodukte ungewisser Struktur aus Camphen,

Camphenozonid C₁₀H₁₆O₃. B. Durch Einleiten von Ozon in die Lösung von Camphen in einem indifferenten Mittel (Semmler, B. 42, 247). — Zähftüssiges Öl. — Liefert bei der Destillation im Vakuum oder mit Wasserdampf hauptsächlich Camphenilon C₂H₁₄O und δ-Oxy-camphenilonsäure C₂H₁₆O₃ (Syst. No. 1053).

Verbindung C₁₀H₁₆O₂. B. Neben anderen Produkten bei der Oxydation des dl-Camphens durch währ Kaliumporngange (Wilson) Moyoro (Transport Description)

phens durch wäßr. Kaliumpermanganat (Wagner, Moycho, Zienkowski, B. 37, 1034, M., Z., A. 340, 42). — Sechsseitige Tafeln (aus Äther). F: 169-170° (W., M., Z.; M., Z.). Rotiert auf Wasser wie Campher (M., Z.). – Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄-Lösung außer geringen Mengen eines mit Wasserdampf flüchtigen Ketons (F des Semicarbazons: 84°) eine Säure C₁₀H₁₄O₃ vom F: 198° (S. 161), eine Säure C₁₀H₁₆O₄ vom F: 203° (S. 161) sowie eine mit Wasserdampf flüchtige Säure vom F: ca. 95° (M., Z.). Indifferent gegen Semicarbazid und Hydroxylamin, rötet kaum fuchsinschweflige Säure und reduziert Feitungsche Lösung sicht (M. M. Z.). M. Z. M. Z.

nicht (W., M., Z.; M., Z.). Liefert mit Benzoylchlorid ein Monobenzoat (s. u.) (M., Z.).

Benzoat der Verbindung C₁₀H₁₆O₂, C₁₇H₂₀O₃ = C₁₀H₁₅O·O·CO·C₆H₅. B. Aus der Verbindung C₁₀H₁₆O₂ (s. o.) und Benzoylchlorid in Gegenwart von Pyridin (Moycho, Zienkowski, A. 340, 42). — F: 71°. — Wird von PCl₅ bei Zimmertemperatur nicht angegriffen. Säure C₁₀H₁₄O₃ vom Schmelz punkt 138,5°. B. Neben anderen Verbindungen bei der Oxydation von dl-Camphen oder von dem aus dl-Camphen erhaltenen Camphenglykol mit KMnO₄-Lösung (Moycho, Zienkowski, A. 340, 38, 45). — Vierseitige Prismen (aus Äther

und Ligroin). F: 138,5°. — Indifferent gegen Semicarbazid. Lagert in äther. Lösung ein Mol. HCl an unter Bildung einer Säure $C_{10}H_{15}O_3Cl$. Reagiert nur mit einem Mol. PCl_5 . — $Na\,C_{10}H_{13}O_3$. Blättchen. — $A\,g\,C_{10}H_{13}O_3$.

Säure $C_{10}H_{15}O_3$ Cl. B. Aus der bei 138,5° schmelzenden Säure $C_{10}H_{14}O_3$ (S. 160) und trocknem Chlorwasserstoff in Äther (Moycho, Zienkowski, A. 340, 46). — Regeneriert beim Behandeln mit siedender alkob. Kalilauge die Säure $C_{10}H_{14}O_3$ vom F: 138,5°. Läßt sich durch Erwärmen mit Silberacetat und Eisessig und darauffolgende Verseifung mit wäßr. Kalilauge in die Säure $C_{10}H_{14}O_3$ vom F: 198—200° (Zers.) (s. u.) überführen. Liefert mit Benzoylchlorid bei Gegenwart von Pyridin ein bei 110° schmelzendes Benzoat.

Säure C₁₀H₁₄O₃ vom Schmelzpunkt 198° (Zers.). B. Neben anderen Produkten bei der Oxydation der Verbindung C₁₀H₁₆O₂ (S. 160) mit KMnO₄-Lösung (WAGNER, M., Z., B. 37, 1034; M., Z., A. 340, 43). Aus der Säure C₁₀H₁₆O₃Cl (s. o.) durch 4-stdg. Erwärmen mit Silberacetat in Eisessig und Verseifen des Produkts durch währ. Kalilauge (M., Z., A. 340, 46). — Linsenförmige Blättchen. F: 198° (Zers.); sehr leicht löslich in Äther, Essigester und Alkohol, weniger in Ligroin (M., Z., A. 340, 44). — Indifferent gegen Semicarbazid; wird in äther. Lösung durch trocknen Chlorwasserstoff nicht verändert (M., Z., A. 340, 44).

Säure $C_{10}H_{16}O_4$. B. Neben anderen Produkten bei der Oxydation der Verbindung $C_{10}H_{16}O_2$ (S. 160) mit KMnO₄-Lösung (Wagner, Moycho, Zienkowski, B. 37, 1034; M., Z., A. 340, 44). — Krystalle (aus Essigester oder verd. Alkobol). F: 203°. Fast unlöslich in Ather, Ligroin, löslich in Alkobol, Essigester. — $AgC_{10}H_{15}O_4$. Nadeln (aus Wasser).

Verbindung $C_{10}H_{17}O_3N$. B. Entsteht, anscheinend neben einem zweiten Additionsprodukt, das sich bei der Wasserdampfdestillation unter Abspaltung von Camphen zersetzt, wenn man eine Lösung von Camphen in der dreifacben Gewichtsmenge Chloroform vorsichtig in stark abgekühlte, rauchende Salpetersäure einträgt, in Eiswasser gießt, das Chloroform auf dem Wasserbade verjagt und mit Dampf destilliert (Bouveault, Bl. [3] 23, 537). — Öl. Kp₁₀: 110°. Unzersetzt flüchtig mit Dampf. — Wird durch alkoh. Kalilauge in Camphen und Salpetersäure gespalten.

Säure $C_{10}H_{15}O_5N=C_9H_{14}(O\cdot NO_2)(CO_2H)$. B. 22 g Camphen werden in 50 ccm Chloroform gelöst und in kleinen Portionen zu 65 g Salpetersäureanhydrid und 250 ccm Chloroform unter starker Kühlung gegeben (Demjanow, Æ. 33, 284; C. 1901 II, 346). — Prismen (aus wäßr. Alkohol). F: 140—141°. Sehr sobwer löslich in Wasser, ziemlich leicht in Eisessig, leicht in Alkohol, Äther, Chloroform und heißem Benzol. — Färbt sich beim Erbitzen über den Schmelzpunkt gelblich, zersetzt sich bei $165-170^\circ$ vollständig. Gibt beim Erhitzen mit konz. Kalikuge oder bei der Reduktion mit Zinn und HCl Tricyclensäure $C_{10}H_{14}O_2$ (Syst. No. 895). — Kaliumsalz. Löslich in Wasser. — Ag $C_{10}H_{14}O_5$ N. Weißer Niederschlag. Schwer löslich in kaltem Wasser.

Campbennitrosit $C_{10}H_{16}O_3N_2$. B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von salpetriger Säure auf Campben in Ligroinlösung (JAGELKI, B. 32, 1502). — Grünliches, angenehm riechendes Öl. Zersetzt sich bei der Destillation im Vakuum von 50° ab in Wasser, Stickoxydul und Campbenilnitrit (s. u.). — $KC_{10}H_{15}O_3N_2$. Rote Krystalle (aus Alkohol), beim Erhitzen verpuffend. — Das Benzoylderivat $C_{10}H_{15}O_3N_2$ (CO· C_6H_5) bildet eine grünlichgelbe, dicke, unter vermindertem Drucke destillierbare Flüssigkeit.

Camphennitronitrosit $C_{10}H_{15}O_5N_3$. B. Scheidet sich bei langandauernder Einw. von salpetriger Säure auf Campben in Ligroinlösung aus (Jagelki, B. 32, 1501). — Weißes Pulver. Färbt sich bei vorsichtigem Erwärmen erst blau und zersetzt sich bei 149° unter Abgabe von H_2O und Stickstoffoxyden. Unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, löslich in Nitrobenzol beim Erwärmen mit blauer, beim Erkalten verschwindender Farbe.

 $H_2C-CH-C(CH_3)_2$ (?) $C_{10}H_{15}O_2N =$ $C_{10}H_{15}O_2N =$ $H_2C-CH-C_1CH_3$ $C_{10}H_{15}O_2N =$ $H_3C-CH-C_1CH_3$ $H_3C_3CH_3$ H_3C_3CH

H₂C-CH-C: CH·NO₂ anderen Produkten, wenn man Camphen mit verd. Salpetersäure auf dem Wasserbad erbitzt, dann das Gemisch mit Dampf destilliert (J., B. 32, 1501). Durch Erwärmen von Campbennitrosit im Vakuum über 50° (J., B. 32, 1502). — Hellgelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 66° (J.). Kp₁₂: 147° (J.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther (J.). — Verpufft bei starkem Erhitzen (J.). Gebt durch Oxydation mit KMnO₄ in Camphenilon C₉H₁₄O, durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure, Zinkstaub und Eisessig oder Natrium und Alkohol in Campbenilanaldehyd C₁₀H₁₆O (Syst. No. 618) über (J.). Beim Erhitzen mit konz. wäßr. oder alkob. Kalilauge bildet sich neben CO₂ und NH₃ quantitativ Camphenilon (J.). Löst man das Camphenilnitrit in kalter konz. Schwefelsäure, gießt die Lösung auf Eis und leitet dureb die erhaltene Lösung Wasserdampf, so erbält man Tricyclensäure (Syst. No. 895) neben einem bei 198° schmelzenden und einem bei 137° schmelzenden Lacton (Bredt, May, Ch. Z. 33, 1265). Bei schwachem Erwärmen von Camphenilnitrit mit konz. Schwefelsäure tritt eine kirschrote Färbung auf (J.).

Verbindung $C_{10}H_{16}O_4Cl_4Cr_2=C_{10}H_{16}+2CrO_2Cl_2$. B. Man fügt zu einer stark gekühlten Lösung von 40,8 g Camphen in 400 ccm trocknem Schwefelkohlenstoff unter Umschütteln allmählich eine Lösung von 95 g Chromylchlorid in 950 ccm Schwefelkohlenstoff (Bredt, A. 310, 119). — Hellbraunes, süß schmeckendes, sehr hygroskopisches Pulver, das an der Luft leicht zu einer grünen Flüssigkeit zerfließt. Etwas löslich in Äther, unlöslich in Benzol, Ligroin und Tetrachlorkohlenstoff. — Wird durch Wasser unter Bildung von Camphenilanaldehyd $C_{10}H_{16}O$, Chromchlorid und Chromsäure zersetzt.

Von Camphenianaidenyd C₁₀H₁₆O, Chromeniorid und Chromsaure zersetzt.

Basische Quecksilberverbindung C₁₀H₁₈O₃Hg₂ = C₁₀H₁₆O(Hg·OH)₂. B. Das Acetat entsteht durch Schütteln einer Petrolätherlösung von Camphen mit konz. wäßr. Mercuriacetat (Balbiano, Paolini, B. 36, 3576; Pa., Vespignani, Ba., G. 36 I, 308). — Chlorid C₁₀H₁₆OCl₂Hg₂. B. Durch Kochen des Acetats in alkoh.-wäßr. Suspension mit NaCl. Weißes mikrokrystallinisches Pulver. Unlöslich in neutralen Mitteln. Erweicht bei ca. 150°, ist bei 230° noch nicht geschmolzen. — Acetat C₁₄H₁₂O₅Hg₂ = C₁₀H₁₆O(Hg·O·CO·CH₃)₂. Weiße Blättchen. F: 188—189°. Sehr wenig löslich in Wasser und Alkohol. Zersetzt sich mit H₂S in verd. salzsaurer Lösung unter Rückbildung von Camphen.

Verbindung C₁₀H₁₄Cl₃P. B. Destilliert über, wenn man das durch Verreiben von Camphen mit 1,6 Tln. PCl₅ zunächst entstehende feste Prod. im Vakuum erhitzt (Marsh, Gardner, Soc. 65, 36) oder wenn man 2 Mol.-Gew. Camphen mit 3 Mol.-Gew. PCl₅ und etwas PCl₃ 3 Tage auf dem Sandbad und schließlich im Vakuum erhitzt (Ma., Ga., Soc. 59, 653). — Krystalle. Kp_{17—18}: 166—168⁶ (Ma., Ga., Soc. 59, 653). — Liefert mit heißer verd. Natronauge das Natriumsalz einer einbasischen Säure C₁₀H₁₆O₂ClP (Ma., Ga., Soc. 59, 653).

Camphenglykolmonoglykuronsäure $C_{16}H_{26}O_8$. B. Das Kaliumsalz wird erhalten, wenn man die Bleiessig-Fraktion des nach Verfüttern von d-Camphen an Kaninchen erhaltenen Harns mit Kaliumsulfidlösung oder folgeweise mit Schwefelwasserstoff und Kalilauge behandelt (Fromm, Hildebrandt, Clemens, H. 37, 200). — $KC_{16}H_{25}O_8+H_2O$ (exsicatortrocken). Krystalle (aus siedendem absol. Alkohol). Gibt im Vakuum $^{1}/_{2}$ Mol. Wasser ab. Dreht in wäßr. Lösung links. Durch Kochen mit verd. Säuren erfolgt Spaltung in Camphenilanaldehyd und Glykuronsäure.

Substitutionsprodukte des Camphens¹).

3¹-Brom-2.2-dimethyl-3-methylen-bicyclo-[1.2.2]-heptan, Bromcamphen $H_2C-CH\cdot C(CH_3)_2$ Sterische Einheitlichkeit der nach den verschiedenen Methoden $H_{15}Br=$ CH₂ den gewonnenen Präparate fraglich. — B. Neben Camphendibromid (S. 99) durch Einw. von 1 Mol.-Gew. Brom auf H₂C-CH·C:CHBr Camphen in Petroläther bei — 10° (Reychler, B. 29, 900) oder in Äther-Alkohol (R.; vgl. Wallach, A. 230, 235). Durch Destillation von Camphendibromid mit Chinolin (Semmler, B. 36, 3426; vgl. Jünger, Klages, B. 29, 546; Wagner, Godlewski, B. 32, 2303 Anm.). — Farbloses Öl. Kp: 226—227°; Kp₃₆: 120—125°; flüchtig mit Wasserdampf; D¹s: 1,265; n_p: 1,52605 (Jü., Kl.). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium + Alkohol Camphen (Se., B. 33, 3425). Addiert 1 Mol. Brom, das beim Behandeln mit Chinolin wieder als solches abgespalten wird (Jü., Kl.). Reagiert nicht mit Kaliumhydroxyd oder Silberacetat (Jü., Kl.). Wird durch konz. Schwefelsäure allmählich verharzt (Jü., Kl.).

46. 7.7-Dimethyl-2-methylen-bicyclo-[1.2.2]-heptan, Dl- und Ld-Fenchen $H_2C-CH-C:CH_2$

 $C_{10}H_{16} = C(CH_8)_2$. Zur Konstitution vgl. Wallach, Virck, A. 362, 186. $H_2C-CH-CH_2$

Literatūr über Fenchene: Wallach, A. 263, 149; 284, 332; 300, 313; 302, 376; 315, 279; 362, 181; 363, 1; J. pr. [2] 65, 586; Gardner, Cockburn, Soc. 73, 275; Bertram, Helle, J. pr. [2] 61, 298; Kondakow, Lutschinin, J. pr. [2] 62, 9; Ch. Z. 25, 131; Kondakow, J. pr. [2] 65, 227; 67, 94; Kondakow, Schindelmeiser, J. pr. [2] 68, 108.

a) Linksdrehende Form, Dl-Fenchen (zur Bezeichnung der aktiven Formen vgl. Wallach, A. 302, 374). — B. Entsteht neben anderen Produkten aus stark linksdrehendem Fenchylchlorid (dargestellt durch Umsetzung von Dl-Fenchylalkohol in Ligroin mit PCl₅ unter Kühlung, Waschen des Reaktionsproduktes mit kaltem Wasser und Destillation des getrockneten Rückstandes im Vakuum) durch Erhitzen mit Anilin auf dem Wasserbad (Wall-

¹⁾ Verbindungen, welche als Camphen-Derivate bezeichnet werden, ohne daß die Struktur des ihnen zugrunde liegenden Kohlenwasserstoffes bekannt ist, sind S. 165—166 eingeordnet.

LACH, NEUMANN, A. 315, 280). Neben Cineol, Dipenten und d-Limonen durch Einw. von Natriumnitrit und Essigsäure auf linksdrehendes Fenchylamin (Syst. No. 1595) aus d-Fenchon (Wallach, Virck, A. 362, 177). Durch mehrstündiges Erwärmen von Dd-Fenchen (s. u.) mit verd. Säuren (Wall., A. 302, 377; Wall., Neumann, A. 315, 281).

Dl-Fenchen aus linksdrehendem Fenchylamin zeigte: Kp: $156-157^{\circ}$; D¹⁰: 0,869; n¹⁰: 1,4724; a_{1}^{18} : -32° 12' (1=10 cm) (Wallach, Virok, A. 362, 181).

D1-Fenchen aus linksdrehendem Fenchylchlorid zeigte: Kp: $154-156^{\circ}$; D18: 0.866-0.867; $n_{\rm D}^{18}$: 1.4693-1.47047 (Wall., A. 300, 313); $a_{\rm D}$ (Höchstwert): -21° (l=10 cm) (Wall., A. 302, 377; vgl. Wall., Virck, A. 362, 181 Anm.).

Di-Fenchen wird in reinem Zustande selbst bei Gegenwart von freiem Alkali durch KMnO₄ nur schwer angegriffen; als Oxydations- resp. Abbauprodukte entstehen dahei Dl-Oxyfenchensäure C₁₀H₁₆O₃ (Syst. No. 1054), Fenchocamphoron und schließlich Apocamphersäure (Wallach, Virck, A. 362, 183; vgl. Wall., A. 302, 377; Wall., Neumann, A. 315, 283). Beim Erhitzen mit verd. Salpetersäure wird Apocamphersäure erhalten (Gardner, Cockburn, Soc. 73, 277). Brom wird unter Bildung eines krystallisierenden, rechtsdrehenden Dibromids C₁₀H₁₆Br₂ (S. 105—106) addiert (Wall., V., C. 1908 I, 2167; A. 362, 182). Durch Behandlung mit Eisessig + Schwefelsäure entsteht das Acetat des linksdrehenden Isofenchylalkohols (Bertram, Helle, J. pr. [2] 61, 300; Wall., V., C. 1908 I, 2167; A. 362, 191).

Uher halogenierte Fenchene s. S. 165.

Syst. No. 458.]

- b) Rechtsdrehende Form, Ld-Fenchen. B. Aus rechtsdrehendem Fenchylamin (aus l-Fenchon) mit Natriumnitrit und Essigsäure (Wallach, Viror, A. 362, 199). Aus der ungesättigten Säure $\rm C_{11}H_{16}O_2$ (Syst. No. 895), deren Ester durch Erhitzen von Nopinolessigsäureester (Syst. No. 1054) mit KHSO₄ entsteht, durch Destillation unter gewöhnlichem Druck (Wall., A. 357, 52; 363, 3).
- Ld-Fenchen aus rechtsdrehendem Fenchylamin zeigte: Kp: $155-156^{\circ}$; a_{D}^{o} : $+29^{\circ}$ (1 = 10 cm) (Wallach, Virck, A. 362, 199).
- Ld-Fenchen aus der Säure $C_1H_{16}O_2$ zeigte: Kp: $155-161^0$ (hauptsächlich 158°); D^{20} : 0,8630; n_D^{20} : 1,4699; $[a]_D^{21}$: $+15,93^\circ$; $[a]_D^{22}$: $+12,76^\circ$ (in Äther; p=13,64) (Wallach, A. 357, 52).
- Ld-Fenchen liefert bei der Oxydation mit alkal. KMnO₄-Lösung Ld-Oxyfenchensäure (Wall, A. 357, 54; 363, 3). Addiert trocknen Chlorwasserstoff unter Bildung flüssiger Produkte (Wall, A. 357, 56). Mit Brom entsteht linksdrehendes Dibromid $C_{10}H_{10}Br_2$ (Wall, Virck, A. 362, 199). Durch Einw. von Eisessig-Schwefelsäure erhält man das Acetat des rechtsdrehenden Isofenchylalkohols (Wall, A. 357, 56; 363, 5; C. 1908 I, 2167).

Über halogenierte Fenchene s. S. 165.

- 47. $\emph{Dd-}$ und $\emph{Ll-Fenchen}$ $C_{10}H_{16}.$ Literatur üher Fenchene s, hei Dl- und Ld-Fenchen, S. 162.
- a) Dd-Fenchen. Anscheinend noch nicht einheitlich erhalten (vgl. Wallach, Virck, A. 362, 193). B. Man bringt Di-Fenchylalkohol in Ligroinlösung ohne Kühlung mit PCl₅ in Reaktion, erwärmt das Gemisch noch 1 Stde. auf dem Wasserbad, destilliert mit Dampf und erhitzt das erhaltene rechtsdrehende Fenchylchlorid mit Anilin (Wall, Neumann, A. 315, 281; vgl. Wall, A. 302, 372, 376; Bertram, Helle, J. pr. [2] 61, 298). Durch Erhitzen von linksdrehendem Isofenchylalkohol in wenig Benzol mit Zinkchlorid auf 120° (Bert., He., J. pr. [2] 61, 303; Wall, V., A. 362, 192).

Das Präparat von Bertram, Helle aus Isofenchylalkohol zeigte: Kp: $155-156^{\circ}$; D¹⁷: 0,8636; n¹⁸: 1,46862; α_D^{12} : +15° 46′ (l = 10 cm). — Die Drehung der Dd-Fenchene aus Fenchylchlorid ist wechselnd; beobachteter Höchstwert: α_D : +21° (l = 10 cm) (Wall., A. 302, 377).

Dd-Fenchen wird von KMnO₄ viel rascher als Dl-Fenchen oxydiert; als erstes Oxydationsprodukt entsteht eine Substanz, die sich mit MnO₂ verbindet und die bei weiterer Oxydation Dd-Oxyfenchensäure $C_{10}H_{16}O_3$ (Syst. No. 1054) gibt (Wall., N., A. 315, 283; vgl. Wall., A. 302, 377). Dd-Fenchen addiert Chlorwasserstoff unter Bildung eines anscheinend nicht einheitlichen linksdrehenden Fenchylchlorids (Wall., A. 302, 382). Durch mehrstündiges Erwärmen von 20 g Kohlenwasserstoff mit 40 g Alkohol und 7 ccm verd. Schwefelsäure auf dem Wasserbad entsteht Athylisofenchyläther (Syst. No. 508) neben wenig Dl-Fenchen (Wall., N., A. 315, 281).

Über halogenierte Fenchene s. S. 165.

b) Ll-Fenchen. Der als Ll-Fenchen zu bezeichnende optische Antipode des Dd-Fenchens entsteht manchmal (unter nicht genau festzulegenden Bedingungen an Stelle von Ld-Fenchen) bei der Trockendestillation der Säure $C_1H_{16}O_2$ (s. o. bei Ld-Fenchen) (Wallach, A.

- 363, 5). Er hiefert bei der Oxydation eine Oxycarbonsäure vom F: $135-136^{\circ}$, bei der Hydratation mit Eisessig-Schwefelsäure Isofenchylacetat.
 - Über halogenierte Fenchene s. S. 165.
- 48. Isopinen $C_{10}H_{16}$. B. Wird erhalten, wenn man das beim Sättigen von amerikanischem Rohpinen mit Chlorwasserstoff abfallende flüssige Chloridgemisch mit Basen bei höherer Temp. zerlegt, die bei $145-148^{\circ}$ übergehende Fraktion ("Pinolen") des entstandenen Terpengemisches in äther. Lösung unter Kühlung mit Chlorwasserstoff behandelt und das abgeschiedene, bei $36-37^{\circ}$ schmelzende Hydrochlorid mit Anilin zersetzt (Aschan, C. 1909 II. 26; vgl. A., B. 40, 2750). Entsteht auch aus dem β -Pinolen-hydrochlorid (S. 105) durch Zers. mit Anilin (A.). Kp: $154,5-155,5^{\circ}$. D_1^{∞} : 0,8658. n_5^{∞} : 1,470253. a_p : $+2,61^{\circ}$. Ist sehr beständig gegen KMnO₄; bei $60-70^{\circ}$ in alkal. Lösung damit oxydiert, liefert es Fenchenonsäure $C_{10}H_{16}O_3$ (Syst. No. 1284) und Apocamphersäure. Mit Chlorwasserstoff in Äther entsteht Isopinenhydrochlorid (S. 105).
- 49. Tricyclodecan, Dicyclopentadien-tetrahydrid $C_{10}H_{16} = H_2C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 + CH_2 \cdot CH$
- a) Tricyclodecan vom Schmelzpunkt 77°. B. Durch Hydrierung von Dicyclopentadien mit Wasserstoff und Nickel nach Sabatter-Senderens (Elikman, C. 1903 II, 989). Krystalle (aus Alkohol oder Eisessig) von campherartigem Geruch und Geschmack. F: 77°; Kp₂₄: 86°; Kp₁₀₀: 123°; Kp₇₆₉: 193° (E., C. 1903 II, 989). D⁷⁹: 0,9128 (E., C. 1907 II, 1209); D⁸⁰: 0,9120 (E., C. 1903 II, 989). n²_a: 1,47258 (E., C. 1907 II, 1209). Dispersion: E., C. 1907 II, 1209. Wird durch konz. Schwefelsäure nicht zersetzt (E., C. 1903 II, 989). Bei längerem Erhitzen mit konz. Schwefelsäure und wenig Pyroschwefelsäure auf eine den Schmelzpunkt etwas übersteigende Temp. erfolgt Umlagerung in ein Isomeres vom Schmelzpunkt ca. 9° (E., C. 1903 II, 989).
- b) Tricyclodecan vom Schmelzpunkt 9°. B. Aus dem bei 77° schmelzenden Tricyclodecan durch Erhitzen mit konz. Schwefelsäure und wenig Pyroschwefelsäure (EIJKMAN, C. 1903 II, 989). F: ca. 9°; Kp₇₆₉: 191,5° (E., C. 1903 II, 989). D^{20,8}: 0,9492; D^{29,8}: 0,9027 (E., C. 1907 II, 1209); D²⁰: 0,9120 (E., C. 1903 II, 989). $n_{\alpha}^{20,3}$: 1,49308; $n_{\alpha}^{23,2}$: 1,46705; Dispersion: E., C. 1907 II, 1209.
- 50. Kohlenwasserstoff C₁₀H₁₆, vielleicht CH₃·HC·CH·CH·CH₂

 vgl. Willstätter, Veraguth, B. 38, 1976; Doebner, B. 40, 146. B. Neben einem Kohlenwasserstoff C₁₅H₂₂ (Syst. No. 473) und Methan durch Erhitzen von Sorbinsäure mit Baryt (Doebner, B. 35, 2136). Ol von schwach aromatischem Geruch. Kp₁₅: 68-71°. D¹³: 0,8623. n²/₅: 1,49036.
- 51. 1.2.2-Trimethyl-3.6-methylen-bicyclo-[0.1.3]-hexan, Tricyclen, Cyclen CH Zur Konstitution vgl. Semmler, B. 35, 1018. B. Aus Pinendibromid C₁₀H₁₆Br₂ (S. 99) durch Erhitzen mit Zinkstaub und Alkohol (Godlewski, Wagner, Æ. 29, 121; C. 1897 I, 1055). Entsteht neben Camphen in sehr geringer H₂C-CH-C(CH₃)₂ Menge bei der Einw. von ZnCl₂ auf Isoborneol; man erhält es aus dem Manganschlamm, der bei der Oxydation des aus Isoborneol dargestellten Camphen-Präparats mit KMnO₄ zurückbleibt, durch Übertreiben mit Wasserdampf und Destillstion (Wagner, Moycho, Zienkowski, B. 37, 1035); der Tricyclengehalt in dem aus Isoborneol dargestellten Camphen beträgt ca. 0,4% (Moy., Zi., A. 340, 25). F: 65-66% (God., Wag.), 66,5% (Eltikman, C. 1907 II, 1210), 67,5-67,8% (Wag., Moy., Z.), 67,5-68% (Moy., Z.). Kp₇₄₇: 152,5% (El.); Kp₇₄₉: 152-152,8% (Moy., Z.); Kp_{757,5}: 152,8-153% (Wag., Moy., Z.). 5 cem Eisessig lösen bei 20% 0,49 g (Wag., Moy., Z.). D^{30,2}: 0,8268; n^{3,2}/₂: 1,42963; Dispersion: El. Wird durch KMnO₄-Lösung auch bei längerem Kochen nicht angegriffen (God., Wag.). In alkoholischer, schlechter in ätherischer oder Schwefelkohlenstoff-Lösung lagert es HCl an (God., Wag.). Gibt beim Erwärmen mit Eisessig und H₂SO₄ Isobornylacetat (Moy., Z.). Tricyclen ist vielleicht ein Bestandteil des Teresantalans C₁₀H₁₆, das erhalten wird, wenn man Teresantalol (Syst. No. 510) durch Behandlung mit PCl₅ in Ather in Teresantalyl-chlorid C₁₀H₁₅Cl(Kp₈: 78-85%; D²⁰: 1,0656) verwandelt und dieses mit Natrium und Alkohol

reduziert (vgl. Semmler, Bartelt, B. 40, 3104). Das so crhaltene Teresantalan zeigte: $Kp: 165-168^{\circ}; D^{20}: 0,892; n_0^{\infty}: 1,48033.$

- 52. 2.2.3-Trimethyl-3.6-methylen-bicyclo-[0.1.3]hexan (?), Isocyclen, β-Bornylen C₁₀H₁₆ = HC CH

 B. Man erhitzt Bornylenhydrochlorid C₁₀H₁₇Cl (S. 98) mit alkoh.
 Alkali im Autoklaven 10 Stdn. auf 140-150° und behandelt das neben hochsiedenden, sauerstoffhaltigen Produkten entstandene, bei 156-161° übergehende Terpengemisch mit wäßr. Kaliumpermanganat, wobei Camphen zerstört wird und Isocyclen zurückbleibt (Wagner, Brykner, K. 35, 536; Ch. Z. 27, 721). Krystalle (sublimiert). F: 117° (W., B.), 117,5° (EIJKMAN, C. 1907 II, 1210). Kp₇₄₃: 150-151°; noch flüchtiger als Bornylen (W., B.) n¹²⁶₁₀: 1,40996; Dispersion: E. Wird durch KMnO₄ bei Zimmertemperatur nicht angegriffen (W., B.).
- 53. β -Pinolen $C_{10}H_{16}$ (tricyclisch). B. Bleibt unangegriffen zurück, wenn man das beim Sättigen von amerikanischem Rohpinen mit HCl abfallende flüssige Chloridgemisch mit Basen bei höherer Temp. zerlegt und die bei $145-148^{\circ}$ übergehende Fraktion ("Pinolen") des entstandenen Terpengemisches mit wäßr. KMnO₄-Lösung bei $60-80^{\circ}$ behandelt (AscHan, C. 1909 II, 26; vgl. B. 40, 2750). Kp: $142-144^{\circ}$. D²⁰: 0,8588. n²⁰: 1,44769. [a]_D: $+0,28^{\circ}$. Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄-Lösung bei $60-80^{\circ}$ neben Oxalsäure und CO₂ eine in Äther und ebenso in siedendem Wasser schwer lösliche, oberhalb 280° schmelzende Säure. Gibt, in äther. Lösung bei -15° mit HCl gesättigt, ein sehr leicht flüchtiges Hydrochlorid $C_{10}H_{17}$ Cl (S. 105).
- 54. Firpen $C_{10}H_{16}$. Darst. Durch Destillation des Terpentins der Douglasfichte (Pseudotsuga taxifolia) mit Wasserdampf (Frankforter, Frary, Am. Soc. 28, 1461). Kp: 153° bis 153,5°. D²°: 0,8598. n_D^{**} : 1,47299. $[a]_D$: —47,2°. Verbindet sich mit HCl zu Firpenhydrochlorid (S. 106). Gibt kein krystallisierendes Nitrosochlorid.
- 55. **Terpen** C₁₀H₁₆ **aus Kornfuselöl.** 1 kg äthylalkoholfreies Fuselöl enthält 0,33 g (K. Windisch, Arbb. Kais. Gesundh.-Amt 8, 224, 228). Besitzt sehr starken, anhaftenden Geruch. Kp: 167—170°. D₁₅₅: 0,8492. n_p: 1,475.
- 56. Terpen $\rm C_{10}H_{16}$ aus weißem Perubalsam
s, bei weißem Perubalsam aus Honduras, Syst. No. 4745.
- 57. Kohlenwasserstoffe $C_{10}H_{16}$ von unbekannter Konstitution, s. auch bei äther. Ölen, Syst. No. 4728.
- 58. Derivate polycyclischer Kohlenwasserstoffe $C_{10}H_{16}$ von ungewisser Struktur.

Chlorfenchen $C_{10}H_{15}Cl.$ B. Aus a-Chlorfenchenhydrochlorid (S. 105) durch Destillation mit Dampf oder kurzes Erhitzen mit Anilin (Gardner, Cockburn, Soc. 73, 704; vgl. auch Soc. 71, 1159). Aus β -Chlorfenchenhydrochlorid durch 36-stdg. Kochen mit Zinkstaub und Eisessig (G., C.). — F: 89–90°. Kp₁₆: 80–83°; Kp: 190–192° (geringe Zers.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff. [a]_p: +35,92°.

Bromfenchen $C_{10}H_{15}Br$. B. Man kocht das aus d-Fenchon durch Einw. von Brom in PCl_3 erhältliche "Tribromfenchan" (S. 106, Z. 9 v. o.) mit Zinkstaub und Eisessig (CZERNY, B. 33, 2294). — Krystalle (aus Alkohol) von campherälmlichem Aussehen und Geruch. F: 115–116°. Sublimiert leicht.

Chlorbromfenchen $C_{10}H_{14}ClBr.$ B. Aus dem Natriumsalz der "Chlorfenchenphosphonsäure" (aus d-Fenchen; Syst. No. 618) mit Brom in wäßr. Lösung (Gardner, Cockburn, Soc. 73, 707). — Kp_{11} : $113-114^{\circ}$. D^{16} : 1,38039. $[a]_{\scriptscriptstyle D}$: $-8,42^{\circ}$.

"Chlorcamphen" $C_{10}H_{15}Cl.$ B. Aus a- oder β-Chlorcamphenhydrochlorid (S. 103) durch Kochen mit Zinkstaub und Eisessig; es ist nicht sicher, ob die aus der α- und aus der β-Verbindung isolierten Chlorcamphene identisch sind (Marsh, Gardner, Soc. 71, 289).

— Fest. Kp: ca. 202° (M., G.). Flüchtig mit Dampf (M., G.). [a]_D: -29,3° bezw. -33,2° (in Chloroform) (M., G.). — Entfärbt wäßr. KMnO₄-Lösung bei gewöhnlicher Temp. nicht (M., G.). Reagiert nicht mit Kaliumacetat und Eisessig bei 220° (M., G.). Spaltet mit Chinolin bei 250° keinen Chlorwasserstoff ab (M., G.). Lictert durch Einw. von konz. Schwefelsäure Carvenon (M., G.; M., Hartreider, Soc. 73, 853; vgl. Bredt, A. 314, 375).

"a-Dichlorcamphen" $C_{10}H_{14}Cl_2$. B. Durch Erhitzen von a-Chlorcamphensulfonsäurechlorid (Syst. No. 1518) für sich auf $160-180^\circ$ oder besser durch zweitägiges Er-

hitzen mit 5 Tln. Wasser auf 130-1400 (LAPWORTH, KIPPING, Soc. 69, 1559). - Prismen (aus kaltem Methylalkohol). F: 72-73°. Sublimiert leicht. Außerst flüchtig mit Wasserdampf. Sehr leicht löslich in Ligroin und Aceton, weniger in Alkohol und Methylalkohol unlöslich in Wasser. - Sehr beständig gegen Oxydations- und Reduktionsmittel.

"Dibromcamphen" C₁₀H₁₄Br₂. B. Durch Kochen von "a-Tribromcamphenhydrobromid" (S. 104) mit reduziertem Silber in Alkohol (DE LA ROYERE, Bull. Acad. roy. Belgique [3] 13, 126; J. 1887, 756). — Terpentinähnlich riechende Blättchen (aus Chloroform). F: gegen 58° . Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Mitteln. [a] $_{1}^{19,4}$: $+46,8^{\circ}$ (in 4° /giger Chloroformlösung). — Zersetzt sich bei höherem Erhitzen unter HBr-Abspaltung. Liefert mit Brom wieder das "a-Tribromcamphenhydrobromid".

"Tribromeamphen" $C_{10}H_{13}Br_3$. B. Aus "a-Tribromeamphenhydrobromid" (S. 104) durch $^1/_2$ -stdg. Erhitzen auf $^165-175^\circ$ im luftverdünnten Raum (DE LA ROYÈRE, Bull. Acad. roy. Belgique [3] 13, 130; J. 1887, 755), durch Kochen mit überschüssiger alkoh. Kalilauge oder feuchtem Silberoxyd in Alkohol (DE LA R., Bull. Acad. roy. Belgique [3] 9, 569; J. 1885, 763), durch Kochen mit Natriummethylat (MABSH, GARDNER, Soc. 71, 287) oder durch Rutzes Kochen mit alkoh. Silbernitrat (DE LA R., Bull. Acad. roy. Belgique [3] 13, 124; J. 1887, 755). Aus ", F-Tribromcamphenhydrobromid" (S. 104—105) durch Kochen mit Natriummethylat (Ma., Ga.). — Rhombisch (MIERS, BOWMAN, Soc. 71, 295; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 719). Nadeln (aus Alkohol), Tafeln (aus Ather). F: 75—76°; sehr leicht löslich in Chloroform; [a]₀: +32,5° (in Chloroform) (MA., GA.). - Absorbiert kein Brom; entfärbt Permanganat nicht (MA., GA.).

Permanganat nicht (MA., GA.).

"Nitrocamphen" $C_{10}H_{15}O_2N = C_{10}H_{15} \cdot NO_2$. B. Durch Kochen von 100 g 2-Brom-2-nitro-camphan (S. 101 – 102; aus Campheroxim) in 1 Liter absol. Alkohol mit anteilweise zugesetzten 110 g Silbernitrat (Forster, Soc. 79, 646). — Prismen (aus Alkohol). F: 56° (F.). Siedet unter gewöhnlichem Druck unzersetzt (F.). Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform (F.). [a];: +112,0° (0,5062 g in 25 ccm absol. Alkohol), +137,5° (1 g in 25 ccm Benzol) (F.). — Gibt durch Reduktion mit Zinkstaub + Eisessig ein "Amino-camphen" $C_{10}H_{17}N$ (Syst. No. 1596) (F.). Mit Bromwasserstoff entsteht eine Verbindung $C_{10}H_{16}O_2NBr$ (S. 105), mit Brom eine Verbindung $C_{10}H_{16}O_2NBr$ (S. 105) (F.). Reagiert mit Stickstoffperoxyd unter Bildung einer Verbindung $C_{10}H_{16}O_8N_3$ (s. u.) (F., MICKLETHWAIT, Soc. 85, 326). Gibt die Liebermannsche Nitrosoreaktion (F.).

Verbindung $C_{10}H_{15}O_6N_3$. B. Aus "Nitrocamphen" und Stickstoffperoxyd in Chloroform (Forster, Micklethwait, Soc. 85, 326). — Weiße Nadeln (aus siedendem Alkohol). — Wird bei gemäßigter Einw. von alkoh. Ammoniak, Piperidin oder Kaliumhydroxyd in eine Verbindung

gemäßigter Einw. von alkoh. Ammoniak, Piperidin oder Kaliumhydroxyd in eine Verbindung $C_{10}H_{14}O_4N_2$ verwandelt; bei stärkerer Einw. von alkoh. Alkali entsteht ein grünes Öl, das,

C₁₀- $\Pi_{14}O_{4}N_{2}$ verwändert; bei stärkerer Einw. Von arkoli. Arkali ein grünes O1, das, in ätzalkal. Lösung mit Ferricyankalium oxydiert, eine Verbindung $C_{10}H_{14}O_{5}N_{2}$ (s. u.) ergibt. Verbindung $C_{10}H_{14}O_{5}N_{3}$ (s. o.) unter gemäßigter Einw. von Piperidin, alkoh. Ammoniak oder alkoh. Kallauge (Forster, Micklethwart, Soc. 85, 327). — Durchsichtige Prismen (aus Alkohol). F: 123°. Sehr wenig löslich in Petroläther, schwer in kaltem, leicht in heißem Alkohol. [a] $_{5}^{2}$: — 159° (0,592 g in 25 ccm Chloro-

form). Unlöslich in verdünnten Säuren und Alkalien. Verbindung $C_{10}H_{11}O_5N_2Br_3$. B. Man unterwirft die Verbindung $C_{10}H_{15}O_6N_3$ (s. o.) der Einw. von überschüssigem alkoh. Kali und behandelt das resultierende grüne OI, in Kalilauge gelöst, mit Kaliumhypobromit (Forster, Micklethwart, Soc. 85, 334). — Hellbraune Prismen (aus Petroläther). F: 78°. Leicht löslich in Chloroform, weniger in Alkohol. $[a]_b^{\infty}$: +4,2° (1,2882 g in 25 cem Chloroform).

Verbindung $C_{10}H_{14}O_5N_2$. B. Man unterwirft die Verbindung $C_{10}H_{15}O_6N_3$ (s. o.) der Einw. von überschüssigem alkoh. Kali und oxydiert das resultierende grüne Öl, in Kalilauge gelöst, mit Ferrieyankalium (Forster, Micklethwait, Soc. 85, 328). — Weiße Nadeln (aus Petroläther). F: 85—86°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther. Löslich in Sodalösung. $[a]_0^{\infty}$: einer Lösung von 1,1925 g in 25 ccm Chloroform betrug anfangs $+3,6^{\circ}$ und erreichte in 11 Tagen den konstanten Wert $-11,9^{\circ}$. — Mit Natriumamalgam entsteht Hydroxylamin und ein tiefrotes, in Säuren und Alkalien lösliches Reduktionsentsteht Hydroxylamin und ein tiefrotes, in Säuren und Alkalien lösliches Reduktionsprodukt. Reagiert mit KOBr in alkal. Lösung unter Bildung eines Bromids $C_{10}H_{13}O_5N_2Br$ (s. u.). Mit Hydroxylamin entstehen eine Verbindung $C_{10}H_{14}O_4N_2$ und eine Verbindung $C_{10}H_{15}O_3N$. — NH₄C₁₀H₁₃O₅N₂. Farblose Nadeln. Zersetzt sich bei 155°. — Cu($C_{10}H_{13}O_5N_2$) + C₁₀H₁₄O₅N₂. Blaue Nadeln, die bei 2-tägigem Stehen im Exsicator olivgrün werden. — AgC₁₀H₁₃O₅N₂. Blaßgelber körniger Niederschlag. Löslich in heißem Wasser. Verbindung C₁₀H₁₃O₅N₂Br. B. Aus der Verb. C₁₀H₁₄O₅N₂ (s. o.) und KOBr in alkal. Lösung (F., M., Soc. 85, 332). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 167°. Schwer löslich in Petroläther, ziemlich in Alkohol, leicht in Chloroform. [a] $_0^{\infty}$: —68° (1,2415 g in 25 ccm Chloroform). — Wird durch alkoh. Kalilauge in die Verbindung C₁₀H₁₄O₅N₂ zurückverwandelt.

verwandelt.

Verbindung C₁₀H₁₄O₄N₂. B. Aus Verbindung C₁₀H₁₄O₅N₂ (S. 166) und Hydroxylamin (Forster, Micklethwart, Soc. 85, 332). — Orangefarbige Blättchen (aus heißem Wasser).

F: 184°. Mäßig löslich in Alkohol.

Ver bindung C₁₀H₁₅O₃N. B. Aus Verbindung C₁₀H₁₄O₅N₂ (S. 166) und Hydroxylamin (Forster, Micklethwait, Soc. 85, 332). — Farblose Pyramiden (aus heißem Wasser). F: 161°. Unlöslich in Petroläther, schwer löslich in Chloroform, mäßig in heißem Alkohol und Aceton. In Natriumcarbonatlösung leichter löslich als Verbindung C₁₀H₁₄O₄N₂ (s. o.).

7. Kohlenwasserstoffe $C_{11}H_{18}$.

- 1. 1-Methyl-3-[32-metho-propyl]-cyclohexadien-(4.6), [L.-R-Bezf.: Methyl-1-isobutyl-5-cyclohexadien-1.3] $C_{11}H_{18} = HC < CH = CH_2 > CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$.
- 5-Chlor-1-methyl-3-[3²-metho-propyl]-cyclohexadien-(4.6) $C_{11}H_{17}Cl=CH_3\cdot C_6H_5Cl\cdot C_4H_9$. B. Aus 1-Methyl-3-[3²-metho-propyl]-cyclohexen-(6)-on-(5) (Syst. No. 619) und PCl₅ (Gundlich, Knoevenagel, B. 29, 171). Ol. Kp₁₅: 113—115°. Mit 95°/ojger Schwefelsäure wird 1-Methyl-3-[3²-metho-propyl]-cyclohexen-(6)-on-(5) zurückgebildet.
- 2. 1-Āthyl-4-methoāthenyl-cyclohexen-(1) $C_{11}H_{18} = C_2H_5 \cdot C < CH_2 \cdot CH_2 > CH \cdot C(CH_3) \cdot CH_2$. B. Aus dem 1.4¹-Dichlor-I-āthyl-4-methoāthyl-cyclohexan (S. 57) durch Erwärmen mit Anilin (Wallach, A. 357, 61). Kp: 201—202°. D¹8: 0,8545. n_5^{18} : 1,4802. Liefert beim Bromieren in Eisessig unter Abkühlung ein festes Tetrabromid. Färbt sich in Eisessiglösung mit Amylnitrit und Salzsäure sofort blaugrün und gibt dann ein leicht lösliches krystallisiertes Nitrosochlorid.
- 3. 1.3-Dimethyl-1-[propen-(1^2)-yl]-cyclohexen-(3) (?) $C_{11}H_{18} = HC < C(CH_3) \cdot CH_2 < CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$
- | 5. Kohlenwasserstoff C₁₁H₁₈ von Rupe, Emmerich aus Carvenon. Struktur des Kohlenstoffskeletts: C—C—C—C—C. Unbestimmt, ob identisch mit dem Kohlenwasserstoff No. 4 (s. o.). B. Aus Carvenon mit Methylmagnesiumjodid in Äther (Rupe, Emmerich, B. 41, 1752). Süßlich riechende Flüssigkeit. Kp₁₀: 86—87°. D²⁰: 0,8563. Unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich. n²⁰: 1,49613. Molekularrefraktion: R., E. Läßt sich mit Natrium und Amylalkohol nicht reduzieren.
- 6. Kohlenwasserstoff C₁₁H₁₈ von Wallach aus Dihydrocarvon. Struktur des Kohlenstoffskeletts: C_CCCCCCCC. Unbestimmt, ob identisch mit dem Kohlenwasserstoff No. 7 (s. u.) und mit dem Kohlenwasserstoff No. 8 (S. 168). B. Man stellt aus Dihydrocarvon (Syst. No. 617), Bromessigester und Zink den Dihydrocarveol-essigester (Syst. No. 1054) dar, verseift ihn zu der entsprechenden Säure und unterwirft diese der trocknen Destillation (Wallach, A. 314, 166; 323, 158). Kp: 191—192°. D²⁰: 0,8465. n²⁰: 1,4771.

führt Dihydrocarvon (Syst. No. 617) mit Methylmagnesiumjodid in Äther in 1.2-Dimethyl-4-methoäthenyl-cyclohenanol-(2) (Syst. No. 509) über und destilliert dieses mit Phthalsäure oder Phosphorpentoxyd oder Zinkchlorid (Rufe, Emmerich, B. 41, 1401). Durch Einw. von heißem Chinolin auf 2-Chlor-1.2-dimethyl-4-methoäthenyl-cyclohexan (S. 107) (R., E.). — Flüssig. Kp₁₆: 72—74°. D²⁰: 0,8598. Leicht löslich. n_{0}^{∞} : 1,48598. Molekularrefraktion: R., E. $[a]_{0}^{\infty}$: — 25,33°. — Liefert mit Ferrocyanwasserstoff und Ferricyanwasserstoff krystallinische Verbindungen.

- 11. 1.1.2-Trimethyl-5-methoäthenyl-cyclopenten-(2) $C_{11}H_{18} = CH_3 \cdot C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH \cdot C \cdot CH_3^2$. B. Beim Kochen von festem 1.1.2 Trimethyl-5-[methoäthylol- (5^1)]-cyclopentanol-(2) (Syst. No. 549) mit Kaliumdisulfat (Perkin, Thorpe, Soc. 89, 801). Nach Citronen riechendes Öl. Kp_{754} : 177—179°.
- 12. "Homofenchen") $C_{11}H_{18}$. B. Durch Erhitzen von Homofenchylalkohol (Syst. No. 509) mit wasserfreier Oxalsäure (Zelinsky, Zelikow, B. 34, 3256). Beim Erhitzen von Homofenchylalkohol mit der $2^1/_2$ -fachen Menge Kaliumdisulfat auf 160^6 (Wallach, A. 353, 221). Für das Präparat von Zelinsky wurde gefunden: Kp_{743} : $172-173^6$; $D_i^{q_1}$: 0.8638; $n_D^{q_2}$: 1.4643; $[\alpha]_D$: $+19.68^6$. Für das Präparat von Wallach wurde gefunden: F: $32-37^6$; Kp: $170-172^6$; D^{q_2} : 0.8520; $n_D^{q_3}$: 1.4557; $[\alpha]_i^{q_1}$: $+23.06^6$ (in Äther; p=41.902). Wird von $4^6/_0$ iger Kaliumpermanganatlösung bei $40-50^6$ nur sehr langsam angegriffen.
- 13. "Homocamphen" 1) $C_{11}H_{18}$. B. Durch Erwärmen von Homoborneol (Syst. No. 509) mit Kaliumdisulfat (Wallach, A. 353, 224). Camphenähnliche Masse. F: 28°. Kp: $166-168^{\circ}$. Wird bei der Oxydation mit Kaliumpermanganatlösung unter Wasseranlagerung zu Borneolearbonsäure (Syst. No. 1054) oxydiert.

¹⁾ Nach einer Arbeit von RUZICKA (Helvetica Chimica Acta 1, 114; C. 1919 I, 357), die nach Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] erschienen ist, sind Homofenchen (No. 12) und "Homocamphen" (No. 13) identisch und bestehen aus einem Gemisch von Methylcamphen H₂C—C(CH₃)—C:CH₂

| CH₂ | und 2-Methylen | C(CH₃) | (vgl. auch BREDT, J. pr. [2] | (vgl. auch BREDT, J. pr.

- 14. Norbicyclocksantalan $C_{11}H_{18}$. Zur Zusammensetzung vgl.: Semmler, B. 43, 1723; Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1910, 102. B. Aus Chlordihydronorbicyclocksantalan $C_{11}H_{19}C1$ (S. 107) mittels alkoh. Kalilauge (Se., Bode, B. 40, 1142). Kp₈: 62—64°; Kp₇₆₆: 186—189°; D²⁰: 0,8827; n₀: 1,4779; α_0 : —19° (I = 10 cm) (Se., B.).
- 15. 1.2-Dimethyl-2-äthyl-3.6-methylen-bicyclo- $\mathbf{H_2C-CH-C(CH_3)\cdot C_2H_5}$ 15. 1.2-Dimethyl-2-athyl-3.6-methylen-bicyclo- [0.1.3]-hexan (?), Nortricycloeksantalan $C_{11}H_{18} = |$ cH₂C-CH-C(CH₃)· $C_{2}H_{5}$ vgl. auch No. 16. Zur Zusammensetzung vgl.: Semmler, B. 43, 1723; Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1910, 102. Zur Konstitution vgl. Semmler, B. 43, 1898. — Neben niedrig siedenden Säuren aus Tricycloeksantalsäure $C_{12}H_{18}O_{2}$ (Syst. No. 895) bei der Zersetzung der Ozonide des Rohsantalols $C_{15}H_{24}O$ (Syst. No. 533) im Vakuum (Semmler, Bode, B. 40, 1137). — Kp₈: 57—59°; Kp₇₆₇: 183,5°; D²⁰: 0,885; n₀: 1,46856; α_{D} : — 11° (Se., B.).
- 16. Kohlenwasserstoff $C_{11}H_{18}$ aus ostindischem Sandelholzöl (vielleicht identisch mit Nortricycloeksantalan, No. 15). V. In geringer Menge im ostindischen Sandelholzöl (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1910, 102; C. 1910 II, 1757). — Kp: 183°. D^{15} : 0,9133; D^{20} : 0,9092. n_0^2 : 1,47860. a_0 : —23° 55′ (1 = 10 cm). — Bei Zimmertemperatur gegen KMnO₄ beständig. Läßt sich nicht hydratisieren.
- 17. Kohlenwasserstoffe C₁₁H₁₈ aus tierischem Teer. Im tierischen Öle finden sich zwei Kohlenwasserstoffe C₁₁H₁₈ (WEIDEL, CIAMICIAN, B. 13, 80).
 a) Kp: 182°. Riecht schwach eitronenölartig. Wird von Oxydationsmitteln fast ganz verbrant und liefert nur eine sehr kleine Menge Isophthalsäure. Verbindet sich nicht
- b) Kp: 202-203°. Riecht äußerst schwach melissenartig. Wird bei der Oxydation total verbrannt.

8. Kohlenwasserstoffe C₁₂H₂₀.

- 1. 1.1-Dimethyl-3- $[3^2$ -metho-propen- (3^1) -yl]-cyclohexen-(4) $C_{12}H_{20}=$ $\text{H}_2\text{C} < \underbrace{\text{CH}}_{\text{C}(\text{CH}_3)_2} \cdot \text{CH}_2 > \text{CH} \cdot \text{CH} : \text{C}(\text{CH}_3)_2}_{\text{C}(\text{CH}_3)_2} \cdot \text{CH}_2 > \text{CH} \cdot \text{CH} : \text{C}(\text{CH}_3)_2}. \quad B. \quad \text{Durch Einw. von } \text{P}_2\text{O}_5 \text{ auf } 1.1\text{-Dimethyl-distance}_{\text{C}(\text{C}(\text{CH}_3)_2)} \cdot \text{CH}_2 > \text{CH}_2 > \text{CH}_3 > \text{CH}$ 3-[32-metho-propen-(31)-yl]-cyclohexanol-(5) (Syst. No. 509) (Knoevenagel, Schwartz, B. **39**, 3449). - Kp: $195 - 196^{\circ}$. D_{4}° : 0,8246. n_{D}° : 1,4653. - Addient 4 Atome Brom.
- 2. 1.1.2-Trimethyl-3-[3²-metho-propen-(3¹)-yl]-cyclopenten-(2), von BÉ-H₂C—CH₂ H_2 C—CH₂ CC·CH:C(CH₃). B.

Bei der Destillation des Alkohols $\frac{H_2C-CH_2}{(CH_3)_2C\cdot C(CH_3)}C\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot OH$ (Syst. No. 509) mit Essigsäureanhydrid unter gewöhnlichem Druck (BERAL, Bl. [3] 31, 462). Durch Destillation des Acetats des gleichen Alkohols unter gewöhnlichem Druck (B.). — Flüssig. Kp: $188-190^{\circ}$. D°: 0,8421; D¹5: 0,8311. n⁵5: 1,46707.

- 3. Kohlenwasserstoff $C_{12}H_{20}=H_2C < CH_2 \cdot CH_2 > C \cdot CC + CH_2 \cdot CH_2 > CH_2 \cdot CH_2 > CH_2 \cdot CH_2 > CH_2 \cdot CH_2 + CH_2 + CH_2 \cdot CH_2 +$ hexanol-(1) mit ZnCl₂ auf 160° (Sabatter, Mailhe, C. r. 138, 1323; Bl. [3] 33, 76; A. ch. [8] 10, 548). — Aromatisch riechende Flüssigkeit. Kp_{20} : 124°; D_0^0 : 0,923; D_1^{4} : 0,913; n_2^{6} : 1,495.
- 4. Bicycloeksantalan $C_{12}H_{20}$. Zur Zusammensetzung vgl. Semmler, B. 43, 1723. B. Aus Chlorbicycloeksantalan (s. u.) durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (Semmler, Bode, B. 40, 1141). Kp_{10} : $72-74^{\circ}$. D^{20} : 0.871. $n_{\rm b}$: 1,4774. Destilliert im CO₂-Strom unverändert über reduziertes Kupfer bei 500°.

Chlorbicycloeksantalan, Bicycloeksantalylchlorid $C_{12}H_{19}Cl$. Zur Zusammensetzung vgl. Semmler, B. 43, 1723. — B. Man läßt eine Lösung von 5 g Tricycloeksantalol $C_{12}H_{20}O$ (Syst. No. 510) in Petroläther allmählich zu 6,4 g PCl₅, das mit Petroläther überschichtet ist, hinzutreten und erwärmt schließlich auf dem Wasserbade, so daß die Umsetzung in etwa 30 Minuten beendet ist (Se., Bode, B. 40, 1141). — Kp_{10} : $110-114^\circ$; D^{20} : D^{20} D²⁰: 1,0083; n_D: 1,47348 (SE., B.).

- 5. Acenaphthen-dekahydrid, Dekahydro-acenaphthen, Acenaphthen-perhydrid $C_{12}H_{23} = \frac{H_2C-CH_2-CH_2-CH-CH_2}{H_2C-CH_2-CH-CH_2}$. B. Bei 12-16-stdg. Erhitzen von 1 Tl. Acenaphthen mit 5-6 Tln. Tln. rotem Phosphor auf 250-260° (Liebermann, Spiegel, B. 22, 781). Aus Acenaphthen durch mehrmalige Behandlung mit Wasserstoff bei Gegenwart von Niekeloxyd unter hohem Druck bei 290-300° (Ipatjew, B. 42, 2094; K. 41, 766; C. 1909 II, 1728). Flüssig. Kp: 230-234° (I.), 235-236° (L., S.). D°: 0,9370 (I.).
- 6. Kohlenwasserstoff C₁₂H₂₀ von unbekannter Konstitution. B. Beim Erhitzen von Carbazolin C₁₂H₁₆N (Syst. No. 3073) mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 300° bis 360° (Graebe, Glaser, A. 163, 356). Kp: 225°.
- 7. Kohlenwasserstoff' $C_{12}H_{20}$ von unbekannter Konstitution. B. Man behandelt Campher mit Phosphorpentachlorid und setzt das hierbei erhaltene Dichlorid $C_{10}H_{16}Cl_2$ vom F: $155-155,5^{\circ}$ mit Äthyljodid und Natrium um (Spitzer, A. 197, 133). Wie Terpentinöl riechende Flüssigkeit. Kp_{742,1}: $197,9-199,9^{\circ}$ (korr.). D²⁰: 0,8709. Ist rechtsdrehend.

9. Kohlenwasserstoffe $C_{13}H_{22}$.

- 1. 1-Methyl-3-n-hexyl-cyclohexadien-(4.6) $C_{13}H_{22} = HC \stackrel{CH}{\leqslant} C_{(CH_3)} \cdot CH_2 > CH \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_3$.
- 5-Chlorderivat $C_{13}H_{21}CI$. B. Aus 1-Methyl-3-hexyl-cyclohexen-(6)-on-(5) (Syst. No. 619) und PCl_5 (Gundlich, Knoevenagel, B. 29, 171). Kp_{25} : $148-150^6$.
- 2. Cyclohexylmethylen-cyclohexan $C_{13}H_{22} = H_2C < CH_2 \cdot C$
- 3. Kohlenwasserstoff $C_{13}H_{22}$ aus 1-Methyl-2-cyclohexyl-cyclohexanol-(2) $H_2C < CH_2 \cdot C(CH_3) > C \cdot HC < CH_2 \cdot CH_2 \cdot$
- 4. Kohlenwasserstoff $C_{13}H_{22}$ aus 1-Methyl-4-cyclohexyl-cyclohexanol-(4) $CH_3 \cdot HC < \stackrel{CH_2 \cdot CH_2}{\subset H_2} \cdot \stackrel{CH_2}{\subset CH_2} \cdot CH_2 > CH_2 \cdot CH_2 > CH_2 \cdot CH_2$ oder
- 5. Fluoren-dodekahydrid, Dodekahydro-fluoren, Fluoren-perhydrid $C_{13}H_{22}=H_2C$ $\begin{array}{c} CH_2\cdot CH \\ CH_2\cdot CH_2 \end{array}$ $\begin{array}{c} CH_2\cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot$

10. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C}_{14}\mathrm{H}_{24}.$

1. 1.1.2-Trimethyl-3-[3²-ātho-buten-(3¹)-yl]-cyclopenten-(2), von ВÉНАІ "Diāthylcampholandien" genannt, $C_{14}H_{24} = \frac{H_2C - CH_2}{(CH_3)_2C - C(CH_3)}C \cdot CH : C(C_2H_5)_2$. B. Bei der Destillation des Alkohols $\frac{H_2C - CH_2}{(CH_3)_2C - C(CH_3)}C \cdot CH_2 \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot OH$ (Syst. No. 509) mit

Essigsäureanhydrid (Béhal, Bl. [3] 31, 463). — Kp: 222—224°. D°: 0,8814; D¹°: 0,8688. n_0^{9} : 1,46875.

- 2. Kohlenwasserstoff $C_{14}H_{24} = H_2C < CH(CH_3) \cdot CH_2 > CH \cdot C < CH_2 \cdot CH(CH_3) > CH_2$.

 B. Bei der Einw. von 50 % jeger Schwefelsäure auf aktives 1-Methyl-cyclohexen-(3) (S. 67) (Markownikow, H. 35, 1069; C. 1904 I, 1346). Flüssig. Kp: 257—259%. D%: 0,9128; D%: 0,9119. [a]_D: +0,28%. Gibt mit Brom in Chloroform ein Dibromid, das bei weiterer Einw. von Brom in eine sirupöse Verbindung $C_{14}H_{23}Br_3$ übergeht.
- 3. 1.4-Dimethyl-6-āthyl-naphthalin-oktahydrid $\rm C_{14}H_{24}=(CH_3)_2C_{10}H_{13}\cdot C_2H_5$. B. Bei 10-stdg. Kochen von 250 g Santonin (Syst. No. 2479) mit 2,5 Liter rauchender Salzsäure, 400 g Zinn und 2,5 g CuCl₂ (Andreocci, B. 28 Ref., 622; G. 25 I, 487). Pfefferminzartig riechendes Öl. Kp: $247-248^{\circ}$.
- 4. Anthracen-tetradekahydrid, Tetradekahydro-anthracen, Anthracen-perhydrid C₁₄H₂₄ = H₂C·CH₂·CH·CH₂·CH·CH₂·CH₂·CH₂. B. Bei 12-stdg. Erhitzen von 1½ g Anthracen mit 1½ g rotem Phosphor und 8 g Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) auf 250° (Lucas, B. 21, 2510). Durch mehrmaliges Behandeln von Anthracen mit komprimiertem Wasserstoff in Gegenwart von Nickeloxyd bei 260-270° (IPATJEW, JAKOWLEW, RAKITIN, B. 41, 998; 3K. 40, 495; C. 1908 II, 1098). Aus Anthracenoktahydrid (Syst. No. 474) mit Wasserstoff bei 175-180° in Gegenwart von fein verteiltem Nickel (Godchot, C. r. 141, 1030; A. ch. [8] 12, 479). Durch 12-stdg. Erhitzen von Anthracenoktahydrid mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor im geschlossenen Rohr auf 250° (Godchot, C. r. 141, 1030; A. ch. [8] 12, 528). Blättehen oder Tafeln (aus Alkohol). F: 88° (L.), 88° bis 89° (I., J., R.). Kp: 270° (L.), 272-277° (I., J., R.). Ist mit Wasserdampf leicht flüchtig; leicht löslich außer in Wasser (L.). Wird durch Chromsäure vollständig oxydiert (L.). Reagiert nicht mit Salpeterschwefelsäure (I., J., R.). Wird von Brom in Schwefelkohlenstoff kaum angegriffen (L.).
- 5. Phenanthren-tetradekahydrid, Tetradekahydro-phenanthren, Phenanthrenperhydrid C₁₄H₂₄ = H₂C CH₂·CH
- 6. Kohlenwasserstoff $C_{14}H_{24}$ von unbekannter Konstitution. B. Man behandelt Campher mit Phosphorpentachlorid und setzt das hierbei entstehende Dichlorid $C_{10}H_{16}Cl_2$ vom F: 155–155,5° mit Isobutylchlorid und Natrium um (SPITZER, A. 197, 133). Wie Terpentinöl riechende Flüssigkeit. Kp_{750,4}: 228–229°. D²⁰: 0,8644. Linksdrehend.

11. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C_{15}H_{26}}$

- 1. Cedrendihydrid, Dihydrocedren $C_{15}H_{26}$. B. Man erhitzt 8 g Cedren (Syst. No. 471) mit 10 g konz. Jodwasserstoffsäure und 1,5 g rotem Phosphor im geschlossenen Rohr 5 Stdn. auf $180-210^{\circ}$ und reduziert das Reaktionsprodukt mit Natrium und Alkohol (Semmler, Hoffmann, B. 40, 3527). Kp₁₀: $116-122^{\circ}$. D¹⁵: 0,9052. n_p : 1,48721.
- 2. Guajendihydrid, Dihydroguajen $C_{15}H_{26}$. B. Beim Erhitzen von Guajol $C_{15}H_{26}$ O (Syst. No. 510) mit Zinkstaub im geschlossenen Rohr auf 220° (Gandurin, B. 41, 4361). Fast geruchlose Flüssigkeit. Kp₁₁: 122°. D⁴; 0,9089; D⁵; 0,8914. Leicht löslich in Äther, weniger in Alkohol und Eisessig. n_{20}^{203} : 1,49317. [a] $_{15}^{15}$: -26,65°.
- 3. Isocaryophyllendihydrid, Dihydroisocaryophyllen C₁₅H₂₆. B. Durch Erhitzen von Caryophyllenhydrat (Syst. No. 510) mit Zinkstaub in der Bombe (Semmler, B. 36, 1038). Durch Reduktion von Chlor-isocaryophyllen-dihydrid (S. 172) mit Natrium und Alkohol (S.). Kp₁₉: 137—138°. D²⁰: 0,919. n_D: 1,4925. Entfärbt weder Kaliumpermanganatlösung noch Bromwasser.

Chlorderivat C₁₅H₂₅Cl. B. Aus Caryophyllenhydrat (Syst. No. 510) und PCl₅ (Wallach, A. 271, 289; Semmler, B. 36, 1038). — Rhombisch (bisphenoidisch) (Tuttle, Z. Kr. 27, 526; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 759). F: 63° (W.), 64° (S.). Kp: 293—294° (W.), 295° (S.). — Wird von Natrium und Alkohol zu Dihydroisocaryophyllen reduziert.

Bromderivat $C_{15}H_{25}Br$. B. Aus Caryophyllenhydrat und PBr_3 (W., A. 271, 290). — Rhombisch (bisphenoidisch) (Tuttle, Z. Kr. 27, 527; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 760). F: 61° bis 62° (W.).

- Jodderivat C₁₅H₂₅I. B. Aus Caryophyllenhydrat und PI₃ in CS₂ (W., A. 271, 290). Rhombisch (bisphenoidisch) (Tuttle, Z. Kr. 27, 527; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 760). F: 61° (W.). Liefert in Äther mit Natrium einen Kohlenwasserstoff C₃₀H₅₀ (Syst. No. 474) (W.).
- 4. Santon $C_{15}H_{26}$. B. Entsteht neben anderen Produkten beim Kochen von Santonsäure (Syst. No. 1311) mit Jodwasserstoffsäure allein oder in Gegenwart von rotem Phosphor (Cannizzaro, Amato, B. 7, 1104; G. 4, 447). Flüssig. Kp: $235-245^\circ$; Kp₅: $110-112^\circ$.
- 12. Dioktonaphthylen $C_{16}H_{28}$. B. Entsteht neben zwei Oktonaphthylenen $C_{8}H_{14}$ (S. 73, 74) durch Kochen des Chloroktonaphthens vom Siedepunkt $169-171^{\circ}$ (S. 38) mit Zinkstaub in Benzol (Shukowski, 3f. 27, 303; Bl. [3]16, 127). Farblose dickliche Flüssigkeit. Kp: $262-264^{\circ}$. D₀: 0,9001; D₀: 0,8855.
- 13. Kohlenwasserstoff $C_{17}H_{30}$. V. Im Petroleum von Santa Barbara in Californien (Mabery, Am. 83, 272). Kp_{60} : 190—195°. D^{20} : 0,8919. n: 1,4778.

14. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C}_{18}\mathrm{H}_{32}$.

- 1. Reten-tetradekahydrid, Tetradekahydro-reten, Keten-perhydrid $C_{18}H_{32}$. B. Aus Reten (Syst. No. 485a) durch wiederholtes Erhitzen mit Wasserstoff unter hohem Druck in Gegenwart von Nickeloxyd auf $350-360^{\circ}$ (IPATJEW, B. 42, 2096; K. 41, 767; C. 1909 II, 1728). Kp: $300-315^{\circ}$.
- 2. Fichtelit. Zusammensetzung C₁₈H₃₂ (Bamberger, Strasser, B. 22, 3362). Zur Molekulargröße vgl. Plzäk, Rosigký, Z. Kr. 44, 341. Betrachtungen über die Konstitution: Bamberger, Strasser, B. 22, 3363; Ipatjew, B. 42, 2095. V. Im vermoderten Holzvon Pinus uliginosa, das sich in den Torflagern bei Redwitz (Fichtelgebirge, Bayern) findet (Bromets, A. 37, 304; Clark, A. 103, 236; Hell, B. 22, 498). Wurde zwischen verfaulten Holzresten im Moore von Salzendeich (Amt Elsfleth, Oldenburg) in krystallinischem Zustande gefunden (Schuster, Z. Kr. 12, 89). In vermodertem Fichtenholz, das sich in dem Hochmoor Kolbermoor (bei Rosenheim, Oberbayern) findet (Bamberger, B. 22, 635). In vermodertem Kiefernholz der Torflager von Borkovic (Böhmen) (Plzäk, Rosigký, Z. Kr. 44, 332). Darst. Man zieht das zerkleinerte Holz mit siedendem Ligroin aus; bei genügender Konzentration krystallisiert der Fichtelit aus (B., B. 22, 635). Krystallisiert monoklin hemimorph (Clark, A. 103, 238; Böckh, C. 1908 I, 161; Pl., Ro., Z. Kr. 44, 334). D: 1,010 (bei Zimmertemp.) (Pl., Ro., Z. Kr. 44, 339). F: 46° (Br.); 46,5° (Walden, Ch. Z. 30, 393). Kp₇₁₉: 355,2° (korv.); Kp₃₂: 235,6° (korr.) (Bam., Str.). Schwer löslich in kaltem Alkohol (Hell.); löslich in Chloroform und Ligroin (Bam.). [α]₀¹⁵: +19,00° (in Chloroform; c = 2,8) (Walden, Ch. Z. 30, 393); +18,08° (0,5669 g in 25 ccm Chloroform) (Pl., Ro.). Läßt sich unverändert über rotglühendes Bleioxyd destillieren (Bam., Str.). Wird von wäßt. Oxydationsmitteln, wie Kaliumdichromat und Schwefelsäure oder 10° (giger Kaliumpermanganatlösung, auch beim Kochen kaum verändert (Hell). Wird von Chromsäure in Eisessig auf dem Wasserbade unter Bildung von sauren Produkten oxydiert (Pl., Ro., Z. Kr. 44, 342; vgl. auch Hell.). Bleibt bei der Einw. von kalter rauchender Salpetersäure unverändert (Hell.). Wird beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,32) zunächst zu einem stickstoffhaltigen harzigen Prod., dann zu Oxalsäure oxydiert (Hell.). Über die Einw. von Chlor vgl. Cl., A. 103, 241, 245; über di
- 3. Kohlenwasserstoff $C_{18}H_{32}$ unbekannter Konstitution. V. Im Petroleum von Santa Barbara in Californien (Mabery, Am. 33, 273). $-Kp_{60}$: 210–215°. D^{20} : 0,8996. n^{20} : 1,484.
- 15. Triscyclohexyl-methan $C_{19}H_{34}=(C_6H_{11})_3CH$. B. Man leitet mit Hilfe eines Wasserstoffstromes Triphenylmethandämpfe bei 220° über Nickel, destilliert die Reaktions-

flüssigkeit unter 30 mm Druck und behandelt die unter 30 mm bei 175—222° siedende Fraktion nochmals mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 180° (Gоddhor, C. r. 147, 1058; Bl. [4] 7, 958). — Flüssigkeit von aromatischem Geruch. Кр₂₀: 140°. D¹³: 0,8406. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Eisessig, leicht in Äther und Benzol. — Bildet mit Brom in CS₂ Substitutionsprodukte. Färbt sich mit heißer konz. Schwefelsäure braun.

 $\textbf{16. Kohlenwasserstoff} \ \mathbf{C}_{20}\mathbf{H}_{36} = \frac{\mathbf{CH_3 \cdot HC \cdot CH_2 \cdot CH - CH - CH_2 - CH \cdot CH_3}}{\mathbf{H_2C \cdot CH_2 \cdot C(C_3H_7) \cdot C(C_3H_7) \cdot CH_2 \cdot CH_2}} (?).$

B. Aus den durch Einw. von Schwefelsäure auf Menthol (Syst. No. 503) entstehenden Produkten durch fraktionierte Destillation (Τοιλοοσκο, Ή. 29, 39; C. 1898 I, 105; ΚΑΝΟΝΝΙΚΟΝ, Ή. 31, 619; C. 1899 II, 860). — Flüssigkeit. Kp₂₀: 190—191°; D²₁: 0,8801; D²₂: 0,8814; D²₁: 0,8944; n²₁: 1,4841 (T.).

17. Kohlenwasserstoff $C_{23}H_{42}$. V. Im Trentonkalk-Petroleum von Ohio (Mabery, Palm, Am. 33, 261). — Kp_{30} : 253—255°. D^{20} : 0.8842. n: 1,4797.

18. Kohlenwasserstoffe C₂₄H₄₄.

- 1. Kohlenwasserstoff $C_{24}H_{44}$ unbekannter Konstitution. V. Im Petroleum von Santa Barbara in Californien (Mabery, Am. 33, 274). Kp_{80} : 250—255°. D^{20} : 0,9299.
- 2. Kohlenwasserstoff $C_{24}H_{44}$ unbekannter Konstitution. V. Im Trentonkalk-Petroleum von Ohio (M., Palm, Am. 33, 262). Kp_{36} : 263—265°. D^{20} : 0,8864. n: 1,4802.
- 19. Kohlenwasserstoff $C_{25}H_{46}$. V. Im Trentonkalk-Petroleum von Ohio (Mabery, Palm, Am. 33, 262). Kp_{30} : 275—278°. D^{20} : 0.8912. n: 1,4810.

D. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-6}.

Der Bestand dieser Kohlenwasserstoff-Reihe wird zum weitaus überwiegenden Teil durch die Benzol-Kohlenwasserstoffe — Benzol und seine Homologen (vgl. 8. 5) — geliefert. Die Konstitution des Benzols (vgl. dazu auch S. 176 den Abschnitt über die Substitution in der Benzol-Reihe) ist zwar mehr als jedes andere Strukturproblem der organischen Chemie erörtert worden; trotzdem ist man zu keinem abschließenden Ergebnis gelangt. Die Formel I (s. u.), die Kekulé (Bl. [2] 3, 98; A. 137, 129; 162, 77) 1865 aufstellte, ist stets die gebräuchlichste gewesen; sie besagt, daß das Molekül des Benzols aus sechs CH-Gruppen besteht, die sich derart zu einem Ringe vereinigen, daß sie miteinander abwechselnd in einfacher und doppelter Bindung stehen. Um sie mit den bei den Substitutions-Derivaten des Benzols herrschenden Isomerie-Verhältnissen (vgl. S. 176) in Einklang zu bringen (vgl. dazu Laden-

Burg, B. 2, 141), muß man die Annahme hinzufügen, daß — während die abwechselnde Folge von einfacher und doppelter Bindung erhalten bleibt — die Bindungsart zwischen zwei benachbarten Kohlenstoffatomen periodisch wechselt (Kekulé, A. 162, 86; s. auch Knorkenagel, A. 311, 225), daß also ein Oszillieren zwischen den Zuständen der Bindungsverteilung, wie sie in I und II unter Numerierung der einzelnen C-Atome eingezeichnet sind, stattfindet. Dieser Auffassung, von der man kurz unter der Bezeichnung "Kekulés Oszillationsformel" zu sprechen pflegt, sind mehrere andere entgegengestellt worden. Diejenigen von ihnen, welche als widerlegt gelten können, werden hier nicht mehr erwähnt. Zur Erörterung stehen noch die Formeln III, IV und V (S. 174). Die Formel III, welche man die zentrische Formel nennt, ist von Armstrong (Soc. 51, 264 Anm.) vorgeschlagen und besonders von Baryer (A. 245, 121; 251, 285) begründet worden; sie bringt die Annahme zum Ausdruck, daß von jeder CH-Gruppe je eine Valenz sich nach dem Inneren des Kernes richtet, und daß diese sechs Valenzen untereinander in gegenseitigen Ausgleich treten. Diese Art des Valenzausgleichs bezeichnet Bamberger (A. 257, 47) als den Zustand "potentieller" Bindung im

Gegensatz zu der "aktuellen" Bindung, bei welcher sich die Valenzen in gewöhnlicher Art paarweise ausgleichen. Der zentrischen Formel sehr ähnlich ist die von CLAUS aufgestellte Diagonal-Formel IV, wenn man die in ihr als Diagonalen des Sechsecks dargestellten

Bindungen dahin deutet, daß durch ihr Zusammentreffen im Mittelpunkt jedes C-Atom zugleich mit allen fünf anderen C-Atomen des Kerns in Beziehung tritt (vgl. Claus, B. 20, 1422). In der von Thiele (A. 306, 125) herrührenden Partialvalenzen-Formel V (vgl. dazu: Knoevenagel, A. 311, 224; Thiele, A. 311, 252; Michael, J. pr. [2] 68, 504) sollen die Bogen zwischen den C-Atomen 1 und 2, 3 und 4, 5 und 6 andeuten, daß die "Partialvalenzen (Affinitätsreste)" der einzelnen C-Atome, welche bei der Doppelbindung zweier C-Atome aneinander (1 an 6, 3 an 2, 5 an 4) unbefriedigt bleiben, sich gegenseitig sättigen. H. Kauffmann (B. 33, 1725; 34, 682; 35, 3668; 37, 2612; C. 1905 II, 965) erörtert das Benzolproblem unter dem Gesichtspunkt, daß der Zustand des Kerns für die verschiedenen Derivate unter dem Gesichtspunkt, daß der Zustand des Kerns für die verschiedenen Derivate unter dem Gesichtspunkt, daß der Zustand des Kerns für die verschiedenen Derivate unter dem Gesichtspunkt, daß der Zustand des Kerns für die verschiedenen Derivate unter dem Gesichtspunkt (2 and 2 desemble 2

denen Derivate wechselt (s. auch BAEYER, A. 269, 188; vgl. dagegen Brühl, J. pr. [2] 49,

201).
Zusammenfassungen der Literatur über die Struktur des Benzols: LADENBURG,
V. Liebergen (Promochweier 1876). R. MEYER in ERLENMEYERS Lehrbuch der organischen Chemie, zweiter Teil, Bd. I [Leipzig 1894], S. 29-102; MARCKWALD in Ahrenssche Sammlung chemischer und chemisch-technischer Vorträge, Bd. II [Stuttgart 1898], S. 1; Meyer-Jacobson, Lehrbuch der organischen Chemie, Bd. II, Teil I [Leipzig 1902], S. 46-78, 765-767. — Zur Kritik der Benzolformeln vgl. ferner: Hantzsch, B. 29, 960; Richardson, Am. 25, 123; Harries, A. 306, 335; Vidal, C. 1907 I, 1787; 1908 II, 240.

Erörterung der Benzol-Konstitution auf Grund physikalischer Konstanten, und zwar des Molekularvolums: R. Schiff, A. 220, 303; Lossen, Zander, A. 225, 119; Brühl, B. 27, 1065; auf Grund der Molekularrefraktion: Brühl, A. 200, 228; Ph. Ch. 1, 343; B. 27, 1065; 40, 901; Kanonnikow, 38. 15, 473; Smedley, Soc. 93, 382; auf Grund der Verbrennungswärmen: Thomsen, B. 13, 1808; Ph. Ch. 7, 59; Dieffenbach, Ph. Ch. 5, 573; Horstmann, B. 21, 2211; Stohmann, Langbein, J. pr. [2] 48, 453; Swietoslawski, C. 1909 I, 980; Ph. Ch. 67, 80; auf Grund der magnetischen Rotation: W. H. Perkin, Soc. 91, 806; auf Grund der magnetischen Rotation: W. H. Perkin, Soc. 91, 806; auf Grund der magnetischen Suszeptibilität: PASCAL, C. r. 149, 344.

Betrachtungen (und Versuche) zur Stereochemie des Benzols: Thomsen, B. 19, 2944; Herrmann, B. 21, 1949; 23, 2062; Sachse, B. 21, 2530; Ph. Ch. 11, 214; Baeyer, A. 245, 124; Marsh, Philosophical Magazine [5] 26, 426; Soc. 81, 961; Lewkowitsch, Soc. 53, 781; Loschmidt, M. 11, 29; Vaubel, J. pr. [2] 44, 137, 572; 49, 308; 50, 58; 52, 548; 55, 221; Ch. Z. 26, 244; Diamand, Ch. Z. 18, 155; V. Meyer, B. 28, 2794; Rügheimer, 8. 29, 1967; COLLIE, Soc. 71, 1013; ERLENMEYER jun., A. 316, 57; J. pr. [2] 65, 356; THIELE, A. 319, 136; GRAEBE, B. 35, 526; MARCKWALD, B. 35, 703; JONES; KEWLEY, C. 1903 I, 1338; É. BLOCH, Stereochemie der carbocyclischen Verbindungen (Wien u. Leipzig 1903), S. 32 ff., KÖNIG, Ch. Z. 29, 30; KNOEVENAGEL, Verhandt. des naturhistor.-medizin. Vereins zu Heidelberg, N. F. 9 [1907], 206; SHIBATA, Soc. 95, 1450; EABL, Chem. N. 100, 305.

Vorkommen und pyrogene Bildung von Gemischen der Benzol-Kohlenwasserstoffe. Wichtig ist vor allem das Vorkommen von Benzol und mehreren Homologen im Steinkohlenteer (vgl.: A. W. Hofmann, A. 55, 204; Mansfield, A. 69, 168; Ritthausen, J. pr. [1] 61, 74); vgl. die Zusammenstellung in Lunge-Köhler, Industrie des Steinkohlenteers und des Ammoniaks, 5. Aufl., Bd. I [Braunschweig 1912], S. 222, 238-252, ebenda S. 313-322 über die Theorie der Teerbildung. Auch im Braunkohlenteer (HEUSLER, B. 25, 1672; 30, 2744) finden sich Benzol und Homologe. Sie bilden sich, wenn man Öle, die wesentlich aus acyclischen oder alicyclischen Kohlenwasserstoffen bestehen (z. B. Petroleum), durch glühende Röhren leitet oder in anderer Weise überhitzt (vgl.: Lissenko, B. 11, 342; Liebermann, Burg, B. 11, 725; Letny, B. 11, 1210; Engler, B. 30, 2911, 2917, 2920; Ogloblin, C. 1904 II, 830); vgl. die Zusammenstellung bei Engler-Höfer, "Das Erdöl", Bd. I [Leipzig 1913], S. 587 bis 591.

Über Benzol-Kohlenwasserstoffe aus rohem Holzöl s.: Cahours, A. 76, 286; Kraemer, GRODZKI, B. 9, 1925; s. auch ATTERBERG, B. 11, 1222. Bildung bei der Destillation von Fetten unter Druck: Engler, Lehmann, B. 30, 2368.

Benzol-Kohlenwasserstoffe finden sich auch in Erdölen (vgl. z. B.: Warren de la Rue, H. Müller, J. pr. [1] 70, 300; Pebal, Freund, A. 115, 19; Lachowicz, A. 220, 196; Doroschenko, B. 18 Ref., 662; Markownikow, A. 234, 94; Mabery, Am. 19, 473; Edeleanu, Filiti, Bl. [3] 23, 387; Jones, Wootton, Soc. 91, 1148). Sehr reich daran sind die Erdöle von Borneo und manche californische Sorten, während die pennsylvanischen öle nur sehr geringe Mengen enthalten. Vgl. die Zusammenstellung bei Engler-Höfer, "Das Erdöl", Bd. I [Leipzig 1913], S. 358—370.

Bildung und Darstellung. Übersicht über die Methoden zum Aufbau höherer Benzol-Kohlenwasserstoffe aus niederen: Klages, B. 36, 1628; s. ferner: Werner, Zilkens, B. 36,

2116; HOUBEN, B. 36, 3083.

Sehr häufig wird für den Aufstieg von niederen Gliedern zu höheren die Reaktion von FRIEDEL und Crafts benutzt, die darauf beruht, daß das Aluminiumehlorid die Fähigkeit besitzt, aus Gemischen von aromatischen Kohlehwasserstoffen und Alkylhaloiden Halogenwasserstoff abzuspalten, so daß man z. B. aus Benzol und Äthylchlorid das Äthylbenzol herstellen kann (vgl. FRIEDEL, Crafts, C. r. 84, 1392; A. ch. [6] 1, 449). Die Reaktion bleibt nicht auf die Einführung eines Alkyls beschränkt; sie führt vielmehr z. B. bei der Anwendung von Toluol und Methylchlorid zu Dimethyl-, Trimethyl-, Tetramethyl-benzolen, Pentamethylbenzol und Hexamethylbenzol (F., C.; vgl. ferner: Addr. Rilliet, B. 12, 329; Jacobsen, B. 14, 2624). Sie wird ferner dadurch verwickelt, daß das Aluminiumchlorid — namentlich in Gegenwart von HCl — neben der synthetischen auch eine abbauende Wirkung ausübt, indem es aus den Benzol-Homologen Seitenketten in Form von Alkylhaloiden abspaltet, die ihrerseits nun wieder zum Aufbau dienen können; so entsteht z. B. aus Toluol beim Erwärmen mit AlCl₃ im HCl-Strom einerseits durch Abbau Benzol, andererseits durch Aufbau Dimethylbenzol (Xylol). Infolge dieser Verhältnisse (vgl. dazu: F., C., Soc. 41, 115; C. r. 100, 692; Jac., B. 18, 338; Anschütz, Immendobff, B. 18, 657; Anschütz, A. 235, 177; Heise, Töhl, A. 270, 155) können auch Isomerisationen durch Verschiebung von Seitenketten erfolgen. Endlich ist damit zu rechnen, daß die zur Anwendung gelangenden Alkylhaloide in isomerer Form reagieren können (vgl. dazu: Schamm, M. 9, 613; Seßkowski, B. 23, 2412; Genvresse, Bl. [3] 9, 508; Tissier, A. ch. [6] 29, 360; Konowatow, Bl. [3] 16, 864; C. 1899 I, 777; Konowalow, Jegorow, C. 1899 I, 776); so erhält man z. B. aus Benzol und Isobutylchlorid (CH₃)₃CH-CH₂Cl nicht Isobutylbenzol (CH₃)₂CH-CH₂CaH₅, sondern tert.-Butyl-benzol (CH₃)₃C-C₄H₅. — Darstellung des Aluminiumchlorids für die Friedell-Craftssche Reaktion: Stockhausen, Gattermann, B. 25, 3521; Escales, B. 30, 1314; Gustavson, J. pr. [2] 63, 11

Die Trennung der Benzol-Kohlenwasserstoffe von acyclischen und alicyclischen Kohlenwasserstoffen (z. B. von den Paraffinen und Naphthenen des Erdöls), auch die Trennung mehrerer Benzol-Kohlenwasserstoffe voneinander kann man darauf gründen, daß sie durch rauchende Schwefelsäure in Sulfonsäuren übergeführt werden, die sich durch Krystallisation ihrer Salze reinigen und durch geeignete Mittel wieder in Schwefelsäure und Kohlenwasserstoff spalten lassen (vgl. z. B. Zaloziecki, Hausmann, Z. Ang. 20, 1763); die Abspaltung der SO₃H-Gruppen (vgl. dazu: Armstbong, Miller, Soc. 45, 148; Friedel, Crafts, Bl. [2] 42, 66; C. r. 109, 95; Kelbe, B. 19, 92; Fournier, Bl. [3] 7, 652; Crafts, Bl. [4] 1, 917) kann man bewirken, indem man Dampf (normalen oder überhitzten) in das auf passende Temp. erhitzte Gemisch der Sulfonsäuren bezw. ihrer Salze mit Schwefelsäure oder Phosphor-

säure einleitet.

Eigenschaften. Die Benzol-Kohlenwasserstoffe sind farblose Stoffe, bei gewöhnlicher Temp. teils flüssig, teils fest, unzersetzt flüchtig, in Wasser praktisch unlöslich, in Alkohol und Ather löslich.

Nach Istratt (Éthylbenzines chlorées [Paris 1885], S. 146) läßt sich der Siedepunkt der Homologen des Benzols mit einer Seitenkette und mit normalen Alkoholradikalen nach folgender Formel berechnen: $80.5^{\circ} + 2(C_nH_{2n+1}) - 2$ n. C_nH_{2n+1} bedeutet das Molekulargewicht des Radikals ($C_2H_5 = 29$) und n die Anzahl der Kohlenstoffatome im Alkoholradikal.

Zusammenstellung über Refraktions- und Dispersionswert von CH₂ bei Benzol-Kohlenwasserstoffen: Brühl, Ph. Ch. 7, 162.

Verhalten. Der "aromatische Charakter" (vgl. S. 6), welcher die Benzol-Kohlenwasserstoffe und die durch Substitution aus ihnen hervorgehenden Abkömmlinge auszeichnet, zeigt sich:

a) in der Leichtigkeit, mit der sie Substitutions-Reaktionen zugänglich sind;
 so werden sie durch Salpetersäure leicht in Nitro-Derivate, durch starke Schwefelsäure leicht in Sulfonsäuren übergeführt;

b) in der Verminderung des Additionsvermögens, verglichen mit dem Additionsvermögen der aliphatisch- oder alicyclisch-ungesättigten Verbindungen; so lagern sie nicht Halogenwasserstoff an und sind gegen Oxydationsmittel unempfindlich;

c) in gewissen Eigentümlichkeiten, die im chemischen Verhalten der substituierenden Gruppen hervortreten; so lassen sich die NO2-Gruppen zu Azogruppen -N: N - reduzieren, die NH2-Gruppen durch salpetrige Säure in saurer Lösung glatt zu N.Ac-Gruppen diazotieren.

Die unter a hervorgehobene Substituierbarkeit gibt sich besonders auch bei den "Aluminiumchlorid-Reaktionen" (vgl. Friedel, Crafts, A. ch. [6] 1, 449) zu erkennen, deren eine S. 175 besprochen wurde. Unter Zuhilfenahme von Aluminiumchlorid lassen sich nämlich nicht nur Alkyle, sondern auch Acyle, Cyan, PCl, usw. in den Benzol-Kern einführen, wenn man es in Gegenwart passender organischer oder anorganischer Halogenverbindungen (Säurechloride, Cyanhalogenide, Phosphortrichlorid usw.) wirken läßt; vgl. die Umsetzungen des Benzols auf S. 185 ff. Die Reaktionen pflegen bei den Benzol-Homologen leichter ein-The recent description of the control of the contro A. 298, 252; BOESEKEN, R. 19, 19; 20, 102; 22, 301; 23, 98; 24, 1,6; KONDAKOW, J. pr. [2] 63, 116, 119; STEELE, Soc. 83, 1470.

Über Abspaltungen und Übertragungen von Seitenketten, die durch Aluminiumchlorid bewirkt werden, s. S. 175. Solchen Umwandlungen unterliegen Benzol-Homologe mit vielen Seitenketten auch unter der Wirkung von Schwefelsäure (vgl. O. Jacob-SEN, B. 19, 1209; 20, 896; 21, 2814); so entstehen z. B. bei längerem Stehen von Pentamethylbenzol mit konz. Schwefelsäure Hexamethylbenzol und Tetramethylbenzolsulfonsäure.

Die Substitution in der Benzol-Reihe.

Die verschiedenen Benzolformeln (S. 173-174) kann man für die Ableitung der Isomerie-Möglichkeiten, die für Substitutionsprodukte bestehen, durch das nebenstehende einfache Sechseckschema ersetzen. Es ergibt sich, daß
1. Monosubstitutions-Derivate nur in einer Form,

1 [6 2] 2. Disubstitutions-Derivate in 3 isomeren Formen (1.2 = 1.6, 1.3 = 1.5, 1.4)bestehen können. Bei Gleichheit aller Substituenten gibt es ferner für Triderivate 5 3 und Tetraderivate ebenfalls nur je 3 Isomerie-Möglichkeiten, für Penta- und Hexaderivate nur eine, während sich bei Ungleichheit der Substituenten die Zahl der Isomeren für 3-, 4-, 5- und 6-fache Substitution höher stellt.

Durch einen außerordentlich großen Bestand an Erfahrungen, der sich im Laufe von mehreren Jahrzehnten angesammelt hat, sind diese Forderungen bestätigt worden. Es sind aber auch besondere Untersuchungsreihen ausgeführt worden, um auf experimentellem Wege für die obigen Sätze No. 1 und 2 eine exakte Beweisführung zu liefern; vgl. hierüber: Ladenburg, B. 7, 1684; Theorie der aromatischen Verbindungen [Braunschweig 1876], S. 10, 12, 20; V. MEYER, A. 156, 293; LADENBURG, ENGELBRECHT, B. 10, 1224; WROBLEWSKY,

B. 8, 573; Norling, B. 37, 1015, 1027.

Hiernach gibt es also drei Reihen von Diderivaten, die man als ort ho-, meta- und para-Reihe (KÖRNER, J. 1867, 615) unterscheidet (vgl. S. 5): ortho = 1.2 und 1.6, meta = 1.3 und 1.5, para = 1.4 (vgl. Graebe, A. 149, 28). Von größter Wichtigkeit war natürlich die Entscheidung der Frage, welchen unter den bekannt gewordenen Diderivaten die ortho-Stellung der Substituenten, welchen die meta- und welchen die para-Stellung zukommt. Während in den ersten Jahren nach Aufstellung der Kekuléschen Formel hierüber widersprechende Ansichten herrschten, ist diese Frage seit Mitte der siebziger Jahre des vorigen Jahrhunderts durch exakte "Grundlagen der Ortsbestimmungen", die auf verschiedenen Wegen herbeigeschafft wurden, endgültig gelöst; vgl. hierüber besonders: GBAEBE, A. 149, 26; HÜBNEB, PETERMANN, A. 149, 129; LADENBURG, B. 2, 140; A. 179, 163; Theorie der aromatischen Verbindungen [Braunschweig 1876], S. 29; PETERSEN, B. 6, 368; 7, 58; Körner, G. 4, 305, 425 [vgl. dazu Marckwald, Ahrenssche Sammlung chem. und chem. techn. Vorträge, Bd. II (Stuttgart 1898), S. 9]; Griess, B. 7, 1226; Noelting, B. 18, 2687. Schluß aus liquokrystallinen Eigenschaften auf Parastellung: Vorländer, B. 40, 4535.

Im Laufe der Untersuchungen über die Substitution in der Benzol-Reihe und über das Verhalten der Substitutionsderivate hat sich eine gewisse Gegensätzlichkeit zwischen der ortho- und para-Stellung einerseits und der meta-Stellung andrerseits herausgestellt.

Diese zeigt sich zunächst, wenn man die Bildung der Diderivate aus Monoderivaten überschaut, hinsichtlich der Stellung, welchen der neu eintretende Substituent gegenüber dem schon vorhandenen aufsucht. Man beobachtet hierbei nämlich zwei Hauptfälle. Entweder verläuft die Hauptreaktion derart, daß der neu eintretende Substituent zugleich die o- und p-Stellung besetzt, die m-Stelle aber frei läßt; so entstehen z. B. heim Nitrieren von Phenol C_6H_5 ·OH nebeneinander o-Nitro- und p-Nitro-phenol, aber kein m-Nitro-phenol. Oder der neu hinzutretende Substituent besetzt in der Hauptreaktion die m-Stelle und läßt dagegen die o- und p-Stelle frei; so bilden sich z. B. bei weiterer Nitrierung des Nitrobenzols große Mengen von m-Dinitro-benzol, aber nur sehr kleine von o- und p-Dinitro-benzol. Flürscheim (J. pr. [2] 66, 323) faßt die für Nitrierung und Chlorierung vorliegenden Erfahrungen folgendermaßen zusammen:

A. Ausschließlich oder hauptsächlich nach o- und p- orientieren: Die Halogene, $-\mathrm{NH}\cdot\mathrm{NO}_2, -\mathrm{N}:\mathrm{N-}, -\mathrm{NO}:\mathrm{N-}, -\mathrm{NH}\cdot\mathrm{CO}\cdot\mathrm{CH}_3, -\mathrm{NH}\cdot\mathrm{CO}\cdot\mathrm{NH}_2, \mathrm{Alkyle}, -\mathrm{CH}_2\mathrm{Cl}, -\mathrm{CH}_2\cdot\mathrm{CO}_2\mathrm{H}, -\mathrm{CH}_2\cdot\mathrm{CH}$

B. Wesentlich nach m- orientieren: $-SO_3H$, -CN, $-NO_2$, $-NH_3 \cdot 0 \cdot SO_3H$, $-NH_3 \cdot 0 \cdot NO_2$, $-CO \cdot CH_2Br$, $-CH(NH_2) \cdot CO_2H$, $-CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO_2H$, $-CF_3$, $-SO_2 \cdot C_6H_5$, $-CH_2 \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_5$, $-CH \cdot N(OH) \cdot O$, -CHO, $-CO_2H$, $-CO \cdot CH_3$.

C. Bei der Nitrierung nach m-, bei der Chlorierung nach p- orientieren: —CHCl₂, —CCl₂.

Betrachtungen und Untersuchungen über diese Verhältnisse (auch Ausdehnung auf die weitere Substitution von Diderivaten) vgl. z. B. an folgenden Stellen: Hübner, B. 8, 873; Noellting, B. 9, 1797; Limpricht, A. 191, 252; Doebner, A. 210, 284; Noelting, Collin, B. 17, 261; E. Werner, Bl. [2] 46, 275; Armstrong, Soc. 51, 258, 583; Morley, Soc. 51, 579; Crub Brown, Gibson, Soc. 61, 367; Vaubel, J. pr. [2] 53, 241; Lapworth, Soc. 73, 454; 79, 1265; Holleman, R. 20, 229; 22, 277; J. pr. [2] 74, 157; C. 1906 I, 457; Friedlander, M. 23, 544 Anm.; Flürscheim, J. pr. [2] 66, 321; 71, 498; 76, 165, 194 ff.; H. Kauffmann, J. pr. [2] 67, 334; Obermiller, J. pr. [2] 75, I; 77, 65; Knoevenagel, Verhandl. d. naturhistorisch-medizin. Vereins zu Heidelberg, N. F. 9 [1907], 208.

Sedeng weier eich inder Georgestiglichkeit des Stellungen höufig im Verhalten der Di

Sodann zeigt sich jene Gegensätzlichkeit der Stellungen häufig im Verhalten der Diderivate. Man kann im allgemeinen sagen, daß ein Substituent des Benzolkerns in seinem Verhalten wesentlich verändert werden kann, wenn gewisse andere Substituenten zu ihm in der o- oder p-Stellung sich befinden, daß aber dieser modifizierende Einfluß durch die gleichen Substituenten nicht ausgeübt wird, wenn sie von der m-Stellung aus wirken. So ist z. B. das Brom im Brombenzol und im m-Nitro-brombenzol nur schwer austauschbar, dagegen im o-Nitro-brombenzol und im p-Nitro-brombenzol sehr leicht austauschbar. Vgl. hierüber z. B.: Lellmann, B. 17, 2719; Vaubel, J. pr. [2] 49, 308; 52, 548; Menschutkin, B. 30, 2966; Reissert, B. 30, 1032; Lobry de Bruyn, Steger, R. 18, 9; Lobry de Bruyn, C. 1901 II, 202; Obermiller, J. pr. [2] 75, 53.

Die Verbindungen der ortho-Reihe sind vor derjenigen der meta- und para-Reihe dadurch ausgezeichnet, daß sie leicht Reaktionen unterliegen, bei denen sich dem Benzolkern ein zweiter Ring (meist ein Hetero-Ring) angliedert. So liefert die o-Dicarbonsäure (Phthalsäure) im Gegensatz zur m- und p-Säure ein inneres Anhydrid C₆H₄—CO O, und in hesonders graßen Manniefalkinkeit gind. Onthe kendensatienen", wiese

großer Mannigfaltigkeit sind "Orthokondensationen", wie:
$$\frac{-NH_2}{C_6H_4-NH_2} + \frac{OC\cdot R}{OC\cdot R} = 2 H_2O + \frac{-NH_2}{C_6H_4-N} = \frac{C\cdot R}{C\cdot R}$$

bei den Diaminen, Aminophenolen und Aminomercaptanen der ortho-Reihe beobachtet worden.

Halogen-, Nitroso- und Nitro-Derivate der Benzol-Kohlenwasserstoffe.

Halogen-Derivate. In den Benzol-Kohlenwasserstoffen lassen sich die Wasserstoffatome des Kerns durch Einw. von Chlor oder Brom leicht bei Gegenwart von Halogen-Überträgern substituieren. Als Überträger sind z. B. zu nennen: Jod (H. MÜLLER, Soc. 15, 41), Aluminiumchlorid (Mouneyraar, Poubert, C. r. 127, 1025), amalgamiertes Aluminium (Сонен, Dakin, Soc. 79, 895, 1111), Zian (Pétricou, Bl. [3] 3, 189), Molybdänpentachlorid (Aronheim, B. 8, 1400), Ferrichlorid (Page, A. 225, 200; Scheufellen, A. 231, 152). Systematische Untersuchungen darüher, welche Elemente bezw. Verbindungen als Halogen-Überträger wirken: Willgebodt, J. pr. [2] 34, 264; 35, 391; s. dazu Lasabew, B. 23 Ref., 546. Dynamische Untersuchungen über die Chlorierung und Bromierung mit und ohne Überträger: Bruner, C. 1900 II, 257; 1901 II, 160; Ph. Ch. 41, 513; Slator, Ph. Ch. 45, 513; Bruner, Deuska, C. 1908 I, 1169. Bei der Einw. von überschüssigem Brom in Gegenwart von Albr₃ auf Benzolkohlenwasserstoffe werden längere Seitenketten häufig abgespalten;

so entsteht Tetrabromxylol C₆Br₄(CH₃)₂ aus Dimethyläthylbenzol (Bodroux, Bl. [3] 19, 888). - Auf manche Homologe des Benzols wirkt Brom auch für sich schon in der Kälte energisch ein und bewirkt Substitution im Kern, falls die Reaktion sich im Finstern vollzieht (vgl. Schramm, B. 18, 607, 1272; 19, 212).

Auf die Seitenketten richtet sich dagegen die substituierende Wirkung, wenn man Chlor oder Brom bei Siedehitze (vgl.: Cannizzaro, A. ch. [3] 45, 469; Beilstein, Geitter, A. 139, 331; Jackson, Field, B. 13, 1215) oder im Sonnenlicht reagieren läßt. Systematische Untersuchungen über die Chlorierung und Bromierung im Licht, auch unter Berücksichtigung verschiedener Lichtarten: Schramm, B. 18, 350, 607, 1272; 19, 212; M. 8, 101; Schramm, ZAKRZEWSKI, M. 8, 299; RADZIEWANOWSKI, SCHRAMM, C. 1898 I, 1019; s. auch Luther, GOLDBERG, Ph. Ch. 56, 43. Einfluß von Lösungsmitteln auf die Verteilung zwischen Kernund Seitenketten-Substitution: Brunner, Vorbrodt, C. 1909 I, 1807. S. ferner Holle-MAN, POLAK, R. 27, 435.

Die im Kern halogenierten Verbindungen zeigen einen schwachen und nicht unangenehmen Geruch; die in der Seitenkette halogenierten Verbindungen dagegen, wie C_8H_5 : CH_2Cl , besitzen meist einen äußerst stechenden Geruch und bewirken heftigen Tränenreiz.

Das im Kern gebundene Halogen ist im allgemeinen bei der Einw. von Alkalien, Alkalioder Silbersalzen, Ammoniak u. dgl. nicht oder nur schwer gegen OH, O·R, NH₂ usw. austauschbar. Vergleichende Untersuchungen über Einw. von Natriummethylat und Natriumäthylat auf einige Halogenbenzole: Blau, M. 7, 621; Jackson, Calvert, Am. 18, 298. Vergleichende Versuche über die Zersetzbarkeit der Halogenderivate des Benzols durch Natriumalkylate: Löwenherz, Ph. Ch. 29, 401 (vgl. dazu Lulofs, R. 20, 293); in alkoh. Lösung beim Auflösen von Natrium: L., Ph. Ch. 32, 477; 36, 469; in alkoh. Lösung durch Natrium-amalgam: L., Ph. Ch. 40, 399. — Dagegen ist das in der Seitenkette befindliche Halogen leicht austauschbar (vgl. Kekulé, A. 137, 191).

Einfluß der Substitution im Kern auf die Oxydierbarkeit der Seitenkette durch Salpeter-

säure bei halogenierten Toluolen: Cohen, Miller, Soc. 85, 174, 1622.

Im Benzolkern gebundene Halogenatome werden beim Erhitzen mit Jodwasserstoff und Phosphor leichter durch Wasserstoff ersetzt, wenn Methyl in o- oder p-Stellung zum Halogen steht. Die Abspaltung von Halogen findet beim Benzol selbst sehr schwierig statt. Die Abspaltbarkeit steigt vom Fluor zum Jod mit dem Atomgewicht (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 307). Über den Einfluß höherer Alkyle auf die Abspaltbarkeit durch HI s. KLAGES, STORP, J. pr. [2] 65, 564. — Umgekehrt wie bei der Wirkung von HI ist die Enthalogenierung durch Wasserstoff in Gegenwart von reduziertem Nickel (Sabatier, Mailhe, $C.\ r.$ 138, 245) bei den Jodderivaten schwieriger als bei den Brom- und Chlor-Derivaten.

Bei den Verbindungen, welche Jod im Benzolkern gebunden enthalten, geht das Jod leicht in den Zustand höherer Wertigkeit über. Hierdurch werden Vertreter von Verbindungsklassen gebildet, für welche es in der acyclischen Reihe nur wenige Analoga gibt, nämlich der

Jodosoverbindungen, wie Jodosobenzol $C_6H_5\cdot 10$;

Jodosoverbindungen, wie Jodosobenzol $C_6H_5\cdot 10$;

Jodoniumverbindungen, wie Diphenyljodoniumhydroxyd (C_6H_5)₂I(OH).

Da im Englischen und Französischen das Präfix "Jodo" zur Bezeichnung der Substitution yon H durch I gebraucht wird (z. B. "jodobenzène = C₈H₅ I), hat man für die Verbindungen mit der Gruppe IO₂ im Englischen das Präfix "Jodoxy" (vgl. Soc. 64 I, 149), im Französischen "Jodyl" (vgl. Bl. [3] 10, 486 Anm.) eingeführt. Statt der an Ammonium anklingenden Bezeichnung "Jodoniumverbindungen" benutzt Willgerodt (vgl. J. pr. [2] 49, 482) die Benennung "Jodoniumverbindungen"; vgl. dazu Hartmann, V. Meyer, B. 27, 505, 1592 Anm.

Nitroso-Derivate. Die Mononitrosoderivate der meisten Benzolkohlenwasserstoffe besitzen in Benzol-Lösung auch in der Kälte das einfache Molekulargewicht und dementsprechend eine blaugrüne bis grüne Farbe; abweichend verhalten sich Nitrosomesitylen und vic.-Nitrosom-xylol, die sich in kalten Lösungen zu über 50% als ungefärbte Doppelmoleküle befinden (BAMBERGER, RISING, B. 34, 3877). Die Nitrosoderivate bilden im allgemeinen mit den entsprechenden Nitroderivaten feste Lösungen (BRUNI, CALLEGARI, R. A. L. [5] 13 I, 572; Ĝ. **34** II, 246).

Nitro-Derivate. Untersuchungen über den Vorgang der Nitrierung von Benzol-Kohlenwasserstoffen, ihren Halogen- und Nitro-Derivaten im Kern in bezug auf Wärmeentwicklung, Abhängigkeit von Konzentration der Salpetersäure und den Mengenverhältnissen, sowie in bezug auf zeitlichen Verlauf und dessen Beeinflussung durch vorhandene Substituenten: Berthelot, A. ch. [5] 9, 316; Spindler, A. 224, 283; Giessbach, Kessler, Ph. Ch. 2, 676; HOLLEMAN, DE BRUYN, R. 19, 96; MARTINSEN, Ph. Ch. 50, 385; 59, 605. Während bei den Homologen des Benzols die Einw. von starker Salpetersäure in der Kälte Nitrierung im Kern bewirkt, kann durch Erhitzen mit verdünnter Salpetersäure Nitrierung in der Seitenkette erzielt werden; systematische Untersuchungen hierüber: Konowalow, B. 27 Ref., 193, 468; 28, 1856; C. 1899 I, 1237; s. auch Ko., C. 1901 II, 580.

Aromatische Kern-Nitroderivate geben bei der kryoskopischen oder ebulliosko-

Aromatische Kern-Nitroderivate geben bei der kryoskopischen oder ebullioskopischen Bestimmung in Ameisensäure zu niedrige Werte des Molekulargewichts, wenn sie noch unsubstituierte Kernwasserstoffatome enthalten (Trinitromesitylen also nicht) (Brunt, Bert, R. A. L. [5] 9 I, 274, 393). Kryoskopische Untersuchungen an Gemischen von Nitroderivaten mit korrespondierenden Halogenderivaten im Hinblick auf die isomorphogene Funktion der Nitrogruppe und der Halogenderivaten. Papoa. R. A. L. [5] 12 I. 348.

Funktion der Nitrogruppe und der Halogenatome: Bruni, Padoa, R. A. L. [5] 12 I, 348.

Über den Verlauf der elektrolytischen Reduktion von Kern-Nitroderivaten s. Haber, Z. Ang. 13, 433; vgl. dazu: Freundler, Bl. [3] 31, 455; Flürscheim, Simon, Soc. 93, 1463; Heller, B. 41, 2691 Anm.; Hofer, Jakob, B. 41, 3187. Eine Zusammenfassung der Erfahrungen über elektrochemische Reduktion und der theoretischen Folgerungen gab Kurt Brand in der Ahrensschen Sammlung chemischer und chem.-technischer Vorträge, Bd. 13 [Stuttgart 1908], S. 51 ff. — S. ferner über die vielgestaltigen Veränderungen der Nitrokörper durch Reduktionsmittel verschiedener Art die Angaben bei den einzelnen Vertretern, besonders bei Nitrobenzol, S. 235—239 und 1.3-Dinitro-benzol, S. 259—260.

— Über Depolarisation der Wasserstoff-Elektrode durch Nitroso- und durch Nitrokörper: De Bottens, Z. El. Ch. 8, 305, 332. — Kinetik der Reduktion mit Schwefelwasserstoff: H. Goldschmidt, C. 1903 II, 820; Z. El. Ch. 9. 725; durch Stannohalogenide: H. Goldschmidt, Ingebrechtsen, Ph. Ch. 48, 435.

Zusammenfassende Besprechung der Einw. von Kaliumcyanid auf aromatische Nitro-

körper: Lobry de Bruyn, R. 23, 47.

In den Halogennitro-Derivaten, welche NO₂ in o- oder p-Stellung zum Halogen enthalten, ist das Halogen leicht austauschbar (vgl. S. 177), z. B. gegen O·CH₃ bei der Einw. von Natriummethylat-Lösung. Vergleichende Untersuchung über die Geschwindigkeit der Umsetzung solcher Halogennitro-Verbindungen mit Natriumalkylaten; Lulofs, R. 20, 292. Quantitative Bestimmung der Nitro-Gruppen durch Reduktion mit Zinnchlorür und jodometrische Rücktiration des unverbrauchten Zinnchlorürs: Limpricht, B. 11, 35, 40. Syntyken 4, 294, 298. Veryer, Charles (1997) H. 1169. Aufmann J. J. 2018, 270.

Quantitative Bestimmung der Nitro-Gruppen durch Reduktion mit Zinnchlorür und jodometrische Rücktitration des unverbrauchten Zinnchlorürs: LIMPRICHT, B. 11, 35, 40; SPINDLER, A. 224, 288; Young, Swain, C. 1897 II, 1162; Altmann, J. pr. [2] 63, 370; durch Reduktion mit Zinkstaub und Rücktitration mit Ferrisulfat und Permanganat: GREEN, WAHL, B. 31, 1080; durch Reduktion mit titrierter Titantrichlorid-Lösung: KNECHT, HIBBERT, B. 36, 1554; 40, 3819.

1. Kohlenwasserstoffe C_sH_s.

1. Benzol (Benzen, "Phen") C6H6. Zur Konstitution s. S. 173 f.

Geschichtliches.

Benzol wurde 1825 von Faraday (Ann. d. Physik 5, 306) im komprimierten Ölgas aufgefunden, soll aber nach Schelenz (Z. Ang. 21, 2577) bereits ca. 40 Jahre früher bekannt gewesen sein. Mitscherlich (A. 9, 43) erhielt es 1833 durch trockne Destillation von Benzoesäure mit Kalk, ermittelte seine Zusammensetzung und seine Dampfdichte und gab ihm den Namen Benzin, den Liebig (A. 9, 43 Ann.) in Benzol umänderte (vgl. dazu S. 6). Marignac gewann Benzol 1842 (A. 42, 217) durch Destillation von Phthalsäure mit Kalk, Berthelot 1866 (C. r. 63, 479; A. 141, 173) durch Überhitzen von Acetylen. — Das Vorkommen von Benzol im Steinkohlenteer wurde zuerst von Leigh 1842 (s. Moniteur scient. 1865, 446) beobachtet und von A. W. Hofmann 1845 (A. 55, 204) sichergestellt. Die ersten Versuche zur fabrikmäßigen Erzeugung des Benzols aus Steinkohlenteer stellte Mansfield 1849 (A. 69, 162) an. Seit 1887 wird es in Deutschland auch aus Kokereigasen im großen gewonnen. — Kerulé stellte 1865 (Bl. [2] 3, 98) die erste Strukturformel des Benzols auf (vgl. S. 173) und begründete durch sie die Theorie der aromatischen Verbindungen.

Vorkommen.

In deutschen Erdölen (Kraemer, Böttcher, B. 20, 603). Im galizischen Erdöl (Pawlewski, B. 18, 1915; Lachowicz, A. 220, 198). Im rumänischen Erdöl (Poni, C. 1900 II, 452; 1901 I, 61; Edeleanu, C. 1901 I, 1070; Edeleanu, Filiti, Bl. [3] 23, 387). Im russischen Erdöl (Doroschenko, H. 17, 287; B. 18 Ref., 662; Markownikow, A. 234, 94); relativ reichlich im Grosnyer Erdöl (Mark., H. 34, 635; C. 1902 II, 1227; vgl. Charitschkow, H. 31, 657; C. 1899 II, 920. Wahrscheinlich im italienischen Erdöl (Balbiano, Zeppa, G. 33 II, 42; vgl. Balbiano, G. 32 I, 442). Im amerikanischen Erdöl, z. B. im pennsylvanischen Petröleum (Young, Soc. 73, 906), im californischen Erdöl (Mark., C. 1901 I, 650; Mabery, Hudson, Am. 25, 257), im Erdöl von Borneo (Jones, Wootton, Soc. 91, 1148), im ostindischen Erdöl (Müller, Warren de la Rue, J. 1856, 606). Über Vorkommen

von Benzol in Erdölen s. ferner C. Engler in C. Engler und H. v. Höfer, Das Erdöl, Bd. I [Leipzig 1913], S. 359.

Bildung.

Bei der trocknen Destillation der Steinkohle (vgl. dazu Heusleb, B. 30, 2744); ist daher im Steinkohlenteer (A. W. Hofmann, A. 55, 204) und im Leuchtgase (Couürbe, J. pr. 1] 18, 174; Engelhorn, A. Clemm, C. Clemm, D. 193, 333; Berthelot, C. r. 82, 928) enchalten. Bei der destruktiven Destillation von Braunkohlenteeröl (Schultz, Wübth, C. 1905 I, 1444; vgl. Heusleb, B. 25, 1673). Bei der trocknen Destillation der Wurzeln von Pinus silvestris und Pinus abies, daher im Vorlauf des finnländischen Kienöls (Aschan, Z. Ang. 20, 1814). Beim Überhitzen von Terpentinöl (Schultz, B. 10, 114; Tilden, Soc. 45, 411). Beim Durchleiten von Handelspetroleum (C. Liebermann, Burg., B. 11, 725) oder Petroleumrückständen (Letny, B. 11, 1212) durch ein glühendes, mit Kohle oder anderen Stoffen gefülltes Rohr (s. auch: Armstrong, J. 1884, 1816; Armstrong, Miller, J. 1886, 2153; Engler, Grünng, B. 30, 2917). Aus Fischtran (vom Menhadenfisch) durch Destillation unter Druck (Engler, Lehmann, B. 30, 2368). — Beim Überhitzen von Athylen (Norton, Noyes, Am. 8, 363). Beim Erhitzen von Acetylen in einer Retorte bis zum Weichwerden des Glases (Berthelot, A. ch. [4] 9, 446, 469; A. 141, 175). Aus Metallcarbiden (z. B. Bariumcarbid) mit Metallhydroxyden (z. B. Bariumhydroxyd) bei 600—800° (Bradley, Jacobs, D. R. P. 125936; C. 1902 I, 77). — Beim Durchleiten von Alkohol durch ein glühendes, mit Bimsstein gefülltes Rohr (Berthelot, A. 81, 110). Beim Durchleiten von Essigsäure durch ein glühendes, mit Bimsstein gefülltes Rohr (Berthelot, A. 81, 115). Beim Durchleiten von Toluol durch ein glühendes Porzellanrohr (Berthelot, A. 81, 115). Beim Durchleiten von Toluol durch ein glühendes Porzellanrohr (Berthelot, Bl. [2] 7, 219; J. 1866, 543). Beim Überhitzen von Styrol (Berthelot, Bl. [2] 7, 227; J. 1866, 543). Beim Überhitzen von Styrol (Berthelot, Bl. [2] 7, 227; J. 1866, 544). Beim Überhitzen mit AlCl₃, am zweckmäßigsten im Chlorwasserstoffstrom, aus m-Xylol, Pseudocumol, Mesitylen, Hexamethylbenzol, Athylbenzol, Propylbenzol, Isopropylbenzol und

Aus Phenol beim Überhitzen (Kramers, A. 189, 129; E. Müller, J. pr. [2] 58, 27). Aus Phenol beim Durchleiten durch ein rotglühendes, mit Holzkohle oder Eisenfeile gefülltes Glasrohr (Smith, Journ. Soc. Chem. Ind. 9, 447; Ch. I. 14, 77). Beim Überleiten von Phenoldämpfen über erhitzten Zinkstaub (Baeyer, A. 140, 295). Aus Phenol beim Erhitzen mit "Phosphortrisulfid" (Geuther, A. 221, 56). Aus Phenol beim Erhitzen mit AlCl₃ (Merz, Weith, B. 14, 189). Aus Phenol bei Behandlung mit Wasserstoff und in Gegenwart von auf 250–300° erhitztem Nickel (Sabatier, Senderens, A. ch. [8] 4, 427). Bei 1-stdg. Erhitzen von Phenol mit Naphthalin und Natriumamid auf 220° (Sachs, B. 39, 3023). Aus Brenzcatechin, Resorcin und Hydrochinon bei Behandlung mit auf es. 250° erhitztem Nickel (Sabatier, Senderens, A. ch. [8] 4, 428).

Beim Erhitzen von Benzoin in Gegenwart von Palladium, neben CO und Benzophenon (Knoevenagel, Tomaszewski, B. 36, 2830). Benzil liefert beim Glühen mit Natronkalk Benzol und Benzophenon (Jena, A. 155, 87).

Benzol entsteht beim Glühen von Benzoesäure mit Kalk (MITSCHERLICH, A. 9, 43). Beim Glühen von Phthalsäure mit Kalk (MARIGNAC, A. 42, 217). Bei der trocknen Destillation von Chinasäure (Wöhler, A. 51, 146). Bei der Destillation von Phthalid mit Kalk, neben Anthracen (Krczmar, M. 19, 456). — Aus Benzonitril durch Behandlung mit Natrium in siedendem Alkohol, neben Benzylamin und Benzoesäure (Bamberger, Lodter, B. 20, 1702, 1709).

Neben anderen Produkten bei der trocknen Destillation der Benzolsulfonsäure (A. FREUND, A. 120, 80). Beim Durchleiten von Wasserdampf durch ein auf etwa 175° erhitztes Gemisch von Benzolsulfonsäure mit Schwefelsäure (Armstrong, Miller, Soc. 45, 148; vgl. dazu Friedel, Crafts, C. r. 109, 95, 98).

Aus Phenylhydrazin beim Schütteln mit Fehlingscher Lösung (E. Fischer, A. 190, 102). — Aus Benzoldiazoniumsulfat durch Erwärmen mit Alkohol (Griess, A. 137, 69). Beim Zusatz einer Lösung von Zinnehlorür in Natronlauge zu einer Diazobenzollösung, die durch Eintragen von Benzoldiazoniumchloridlösung in eiskalte Natronlauge hergestellt ist (Friedländer, B. 22, 587). Neben Diphenyl, etwas p-Amino-phenol (?) und Phenol, bei der Einw. von unterphosphoriger Säure auf Benzoldiazoniumchlorid (Mai, B. 35, 163). Durch Einw. äquimolekularer Mengen von normalem Diazobenzolnatrium und Phenylhydrazin bei gewöhnlicher Temperatur; daneben entsteht etwas Azobenzol (Eibner, B. 36, 815). — Durch

Einw. von Wasser auf die Lösung von Phenylmagnesiumbromid in Äther (R. MEYEB, Toegel, A. 347, 59, 64, 65, 66).

Darstellung.

Darstellung im kleinen. Man destilliert 1 Tl. Benzoesäure mit 3 Tln. Kalk (Mrt-SCHERLICH, A. 9, 43).

Gewinnung im großen (vgl. Weger in F. Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. II [Berlin-Wien 1915], S. 361 ff.). a) Aus Kokereigasen. Die Gase werden von der Hauptmenge des Teers in einer Vorlage, von dem Rest des Teers in Luftkühlern, von dem Gaswasser in Wasserkühlern befreit. Darauf passieren sie Waschapparate, in denen sie zunächst ihr Ammoniak, dann ihr Benzol, Toluol, Xylol usw. abgeben. Die "Benzolwäscher" sind mit Holzhorden gefüllte schmiedeeiserne Zylinder von 10-15 m Höhe, in denen Teeröl (Kp: ca. 200-300°, sog. "Waschöl") herabrieselt. Die Gase durchströmen die Zylinder bei höchstens 25° von unten nach oben. Das mit Benzol beladene Waschöl wird in einem Kolonnenapparat durch direkten Dampf vom Benzol befreit, das dann in besonderen Fabriken (Teerdestillation) auf Halb- und Reinfabrikate verarbeitet wird. — b) Aus Teer (Gasanstaltsund Kokereiteer). Der Teer wird der fraktionierten Destillation unterworfen. Die erste Fraktion ("Leichtöl") wird durch eine rohe Kolonnendestillation in "Leichtbenzol", "Schwerbenzol" und "Carbolöl" zerlegt. Das Leichtbenzol wird in Waschapparaten durch Behandlung mit Natronlauge von Phenolen, durch Behandlung mit verdünnter Schwefelsäure von Pyridinbasen befreit. Dann wird es in gut wirkenden Kolonnenapparaten in Rohbenzol I (hauptsächlich Benzol enthaltend), Rohbenzol II (hauptsächlich Toluol enthaltend) und Rohbenzol III (vorwiegend aus Xylol bestehend) zerlegt. Aus diesen drei Produkten entfernt man durch ein- oder mehrmaliges Waschen mit ca. 2% konz. Schwefelsäure den größten Teil der Verunreinigungen (s. u.). Das gewaschene Rohbenzol I liefert nunmehr bei scharfer Fraktionierung folgende Handelprodukte: 80/81 er Reinbenzol (zwischen 80° und 81° übergehend). 90 er Handelsbenzol (Benzol I) (bis 100° zu $90^\circ/_0$ übergehend) und 50 er Handelsbenzol (Benzol II) (bis 100° zu $50^\circ/_0$ übergehend). Das 80/81er Eeinbenzol enthält von Verunreinigungen noch etwas Thiophen (V. MEYER, B. 16, 1465), Schwefelkohlenstoff und Spuren

von Tohiol und Paraffinen. Das 90er Handelsbenzol enthält 81—84% Benzol, das 50% ige Handelsbenzol enthält ca. 43—45% Benzol neben ca. 40% Toliol und 12% Xylol.

Im Vorlauf des Benzols sind nachgewiesen worden: Schwefelkohlenstoff (Helbing, A. 172, 281; Vincent, Delachanal, C. r. 86, 340), Trimethyläthylen (Ahrens, Stapler, B. 38, 1296; Ahrens, C. 1906 I, 510; vgl. Helbing), Athyläthylen (A., St.; A.), Cyclopentadien-(1.3) (Kraemer, Spilker, B. 29, 554), Acetonitril (V., D.), Alkohol (V., D.) und andere Produkte (Williams, A. 108, 385; Helbing, A. 172, 284).

Minderwertiges Benzol kann man durch starkes Abkühlen (wobei das Benzol erstarrt, während die beigemengten homologen Kohlenwasserstoffe flüssig bleiben) und Abpressen der wahrend die beigemengen komologen Konienwasserstoffe Hussig Diehlen) und Appressen der festen Masse reinigen (A. W. Hofmann, B. 4, 163). Trennung vom Toluol mittels fraktionierter Fällung der alkoholischen Lösung durch Wasser: Charitschkow, R. 38, 1388; C. 1907 I, 1738. Befreiung von Schwefelkohlenstöff durch Behandlung mit feuchtem Ammoniak: Schwalbe, D. R. P. 133761; C. 1902 II, 834; 1905 I, 360. — Befreiung des Benzols vom Thiophen: durch intensive Wäsche mit 3% konz. oder 2% rauchender Schwefelsäure (Weger in F. Ullmann, Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. II, S. 364; vgl. V. Meyer, B. 15, 284); durch Behandlung mit feuchtem Ammoniak (Schwalbe, D. R. P. 133761, 1909 II, 834, 1905 I, 360), durch gelgesige Rehandlung mit Stickwyden und mit 133761; 1902 II, 834; 1905 I, 360); durch sukzessive Behandlung mit Stickoxyden und mit konz. Schwefelsäure (Schwalbe, C. 1905 I, 360); durch Behandlung mit geringen Mengen Formaldehyd und Schwefelsäure und Abtreiben des Benzols von den entstandenen Kondensationsprodukten (Bad. Anilin- u. Soda-Fabr., D. R. P. 211239; C. 1909 II, 666). Man kocht das Benzol mit AlCl₃ und destilliert direkt vom AlCl₃ ab (Haller, Michel, Bl. [3] 15, 1067; D. R. P. 79505; Frdl. 4, 31). Man kocht 1 kg Benzol ¹/₂ Stde. mit einer Lösung von 40 g HgO in 300 ccm Wasser + 40 ccm Eisessig unter Umrühren; das Thiophen scheidet sich als C₄H₂S(Hg·O·CO·CH₃)·Hg·OH ab, während sehr geringe Mengen Phenylquecksilberacetat gelöst bleiben (DIMROTH, B. 32, 759).

Physikalische Eigenschaften.

(Eigenschaften von Gemischen des Benzols s. im nächstfolgenden Abschnitt.)

Farblose, mit Wasser nicht mischbare Flüssigkeit, von charakteristischem Geruch, brennbar mit leuchtender, stark rußender Flamme. Grenze der Brennbarkeit: РЕLET, JOMINI, Bl. [3] 27, 1210. — Erstarrt unter 0° zu rhombisch-bipyramidalen (Groth, B. 3, 450; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 3) Prismen. F: 5,5° (Mangold, Sitzungsber. K. Akad. Wiss. Wien 102 II a, 1075), 5,4° (Linebarger, Am. 18, 437), 5,42° (Lachowicz, B. 21, 2207), 5,43° (Bogojaw-Lenski, C. 1905 II, 946), 5,44° (J. Meyer, C. 1909 II, 1842). Anderung des Schmelzpunktes durch Druck: HULETT, Ph. Ch. 28, 653; TAMMANN, Ann. d. Physik [N. F.] 66, 481. -

Kp₇₆₀: 80,18° (Young, Fortey, Soc. 83, 58), 80,20° (Luginin, A. ch. [7] 13, 332), 80,36 (Regnault, J. 1863, 70); Kp_{757,3}: 80,12° (Linebarger, Am. 18, 437); Siedepunkt bei vermindertem Druck: Mangold; Neubeck, Ph. Ch. 1, 654; Young, Soc. 55, 501; Dampfdrucke bei verschiedenen Temperaturen: Kahlbaum, Ph. Ch. 26, 586; Woringer, Ph. Ch. 34, 257.

Spez. Gew. des luftfreien Benzols bei t⁰/4°:

450 0,85106 600 0,83450 00 0,89408 300 0,86718 75° 150 0,87868 0,81789 50° 0,84539 55° 0,83968 65° 0,82893 70° 0,82339 350 0,86184 50 0,88885 200 0,87360 800 0,81239 25° 0,87255 400 0,85649 80,40 0,81196 100 0,88376 (Lacmowicz, B. 21, 2210). Ältere Tabellen über spez. Gewichte s.: Luginin, A.ch. [4] 11, 458; Adrienz, B. 6, 442; Pisati, Paternò, J. 1874, 368; Janovsky, M. 1, 514. D. 0,00004 (Young, Fortey, Soc. 83, 58); D. 0,8979; D. 0,8760; D. 0,8709 (Gladstone, Soc. 59, 291); $D^{7.5}$: 0,8881; D^{10} : 0,8903 (Gladstone, Soc. 45, 244); $D^{8.5}$: 0,89137 (Perkin, Soc. 77, 273); $D^{4.2}$: 0,8779 (O. Schmidt, B. 86, 2479), 0,8839 (R. Schiff, A. 220, 91); D^{18} : 0,88341 (Landolt, Jahn, $\dot{P}h$. Ch. 10, 303); \dot{D}_{i}^{a} : 0,8799 (Brühl, \dot{A} . 200, 185; \dot{B} . 27, 1066); \dot{D}_{i}^{a} : 0,8736 (Dunstan, Stubbs, Soc. 93, 1921); D.: 0,87661 (Linebarger, Am. 18, 437); D.: 0,8111 (R. Schiff, A. 220, 91). D: 0,8995-0,001047 t-0,000000497 t2 (Luginin, A. ch. [4] 11, 465); D: 0,90048-0,0010668 t (LANDOLT, JAHN, Ph. Ch. 10, 292), 0,8991 (1-0,001192 t) (WALDEN, Ph. Ch. 65, 147). Spez. Gewicht des siedenden Benzols unter verschiedenen Drucken: NEUBECK, Ph. Ch. 1, 654.

 n_{a}^{18} : 1,50043 (ΕΙJKMAN, R. 12, 174); $n_{a}^{6,5}$: 1,50381; $n_{b}^{5,5}$: 1,50871; $n_{a}^{6,5}$: 1,53154 (Perkin, Soc. 77, 273); n_{a}^{16} : 1,4988; n_{b}^{16} : 1,5038; n_{a}^{16} : 1,5261 (Landolt, Jahn, Ph. Ch. 10, 303); n_{a}^{26} : 1,49690; n_{a}^{20} : 1,50165 (Kanonnikow, J. pr. [2] 31,352); n_{a}^{20} : 1,49668; n_{b}^{20} : 1,50137; n_{b}^{20} : 1,52377 (Brühl, A. 200, 185); $n_{a}^{20,4}$: 1,49547; $n_{b}^{20,5}$: 0,501545; $n_{a}^{20,5}$: 1,522042 (Chilesotti, G. 30 I, 151); n_{b}^{2} : 1,5122; $n_{b}^{23,7}$: 1,4993; $n_{b}^{20,5}$: 1,4960 (Gladstone, Soc. 59, 291); $n_{b}^{1,5}$: 1,5070; $n_{b}^{1,5}$: 1,5078; 1,5083 (Gladstone, Soc. 45, 244); $n_{b}^{1,6}$: 1,50196 (O. Schmidt, B. 36, 2479); $n_{b}^{1,5}$: 1,50095 (Pauly, C. 1906 I, 275). $n_{b}^{1,5}$: 1,514742—0,00066500 t (Weegmann, Ph. Ch. 2, 236). Zur Bestimming der Brechungsexponenten und der Dispersion vgl. auch: Erfle, Ann. d. Physik [4] 24, 690. — Absorptionsspektrum: Konic, J. 1885, 326; Spring, R. 16, 1; Pauer, Ann. d. Physik [N. F.] 61, 368; Baly, Collie, Soc. 87, 1341; Baly, Edwards, Stewart, Soc. 89, 523; Friederichs, C. 1905 II, 1073; Grebe, C. 1906 I, 341; Hartley, C. 1908 I, 1457; Chem. V. 97, 97. Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: Pauer, Hartley, Dobbie, Soc. 73, 695; Stark, Steubing, C. 1908 II, 752. Fluorescenzspektrum in alkoh. Lösung: Stark, R. Meyer, C. 1907 I, 1526). Die alkoh. Lösung zeigt bei tiefer Temp. (flüssige Luft) violette Phospborescenz (Dzierzbicki, Kowalski, C. 1909 II, 959, 1618; vgl. Kow., C. r. 148, 280).

Capillaritätskonstante bei verschiedenen Temperaturen: R. Schiff, A. 223, 104; Feustel, Ann. d. Physik [4] 16, 76. Kompressibilität: Ritzel, Ph. Ch. 60, 323, 324. Oberflächenspannung: Ramsay, Aston, Ph. Ch. 15, 91; Renard, Suye, C. 1907 I, 1478. Oberflächenspannung und Binnendruck: Walden, Ph. Ch. 66, 387; vgl. I. Teaube, Ann. d. Physik [4] 22, 540; Ph. Ch. 68, 293. Viscosität: Dunstan, Stubbs, Soc. 93, 1921; Thorpe, Rodger, Philosoph. Transact. of the Royal. Soc. of London 185 A, 519; vgl. Brillonin, A. ch. [8] 18, 204; Versuche über turbulente Reibung: Bose, Rauers, C. 1909 II, 407.

Latente Schmelzwärme: 30,67 Cal. (Bogojawlenski, C. 1905 II, 946), 30,435 Cal. (J. Meyer, C. 1909 II, 1842; vgl. ferner: Petterson, J. pr. [2] 24, 160; de Forcrand, C. r. 136, 947). Verdampfungswärme: Jahn, Ph. Ch. 11, 790; R. Schiff, A. 234, 344; Marshall, Ramsay, Philos. Magazine [5] 41, 49; Luginin, A. ch. [7] 13, 364; Brown, Soc. 87, 267. — Molek. Verdrennungswärme des flüssigen Benzols bei konstantem Druck: 776,000 Cal. (Berthelot, A. ch. [5] 23, 193), 779,530 Cal. (Stohmann, Rodatz, Herzberg, J. pr. [2] 33, 257). Molek. Verdrennungswärme des dampfförmigen Benzols bei konstantem Druck: 799,35 Cal. (Thomsen, Ph. Ch. 52, 343), 787,488 Cal. (Sto., Ro., He.) — Spezifische Wärme: Luginin, A. ch. [7] 13, 324; de Forcrand, C. r. 136, 947; Bogojawlenski, C. 1905 II, 946; Timofelew, C. 1905 II, 429. Mittlere spez. Wärme bei t bis ti. 0,3834 + 0,0005215 (t+t₁) (R. Schiff, A. 234, 319). Schallgeschwindigkeit im Dampf: Stevens, Ann. d. Physik [4] 7, 320. — Kritische Temperatur: 296,4° (G. C. Schmidt, A. 266, 278), 290,5° (Altschul), Ph. Ch. 11, 590). Kritischer Druck: 50,1 Atm. (Altschul).

Magnetische Drehung: Schönrock, Ph. Ch. 11, 758; Humburg, Ph. Ch. 12, 403; Perkin, Soc. 69, 1241. Magnetische Suszeptibilität: Pascall, Bl. [4] 5, 1069; Meslin, C. r. 140, 237. — Dielektrizitätskonstante: Negreano, C. r. 104, 423; Tomaszewski, Ann. d. Physik [N. F.] 33, 40; Landolt, Jahn, Ph. Ch. 10, 298; Nernst, Ph. Ch. 14, 659; Ratz, Ph. Ch. 19, 105; Drude, Ph. Ch. 23, 309, 313; Turner, Ph. Ch. 35, 412; Tangl, Ann. d. Physik [4] 10, 755; Beaulard, C. r. 141, 656; Veley, C. 1906 I, 430; Kahlenberg, Antrony, C. 1906 II, 1818. — Elektrisches Spektrum: Colley, Æ. 40 (phys. Teil) 228; C. 1908 II, 1425. Spezifischer Widerstand: di Ciommox, Ph. Ch. 44, 508. Ionisation des Dampfes durch Radiumstrahlen: Kleeman, C. 1907 II, 127.

Benzol als Lösungsmittel und in Mischung. Benzol hat ein beträchtliches Lösungsvermögen für Jod, Schwefel, Phosphor, besonders aber für Fette und Öle. Es mischt sich z. B. mit Methylalkohol, Athylalkohol, Aceton,

Ather und Eisessig.

Molekulare Gefrierpunktsdepression: 50 (RAOULT, A. ch. [6] 2, 91; s. a. J. MEYER, C. 1909 II, 1842). Molekulare Siedepunktserhöhung: 26,1 (Beckmann, Fuchs, Gern-HARDT, Ph. Ch. 18, 511), 25,70 (BECKMANN, Ph. Ch. 58, 554). Molekulare Siedepunktserhöhung bei verschiedenen Drucken: Innes, Soc. 81, 682.

In 100 g gesättigter benzolischer Lösung sind bei

4,706,60 10.5° 13,70 16.3° 8,63 9.60 10,44 11,23 g

Jod enthalten (Arcrowski, Z. a. Ch. 11, 276; vgl. Bruner, Ph. Ch. 26, 147). 100 Tle. Benzol lösen bei 26° 0,965 Tle. Schwefel, bei 71° 4,377 Tle. (Cossa, B. 1, 139). 100 g Benzol lösen bei 18° 3,1 g gelben Phosphor (Christomanos, Z. a. Ch. 45, 136). Löslichkeit von gelbem Phosphor in Benzol bei Temperaturen von 0° bis 81°: CHR., Z. a. Ch. 45, 136. Löslichkeit von Wasserstoff und Stickstoff in Benzol: Just, Ph. Ch. 37, 359, 361. Benzol absorbiert bei 25° reichlich Kohlenoxyd (Just, Ph. Ch. 37, 361; Ritzel, Ph. Ch. 60, 332). Volumveränderung bei der Absorption von Koblenoxyd: RITZEL. Löslichkeit von Kohlendioxyd bei 15,200 und 250 in Benzol: Just, Ph. Ch. 37, 354. Benzol mischt sich mit flüssigem Kohlen-Temperaturen: Dukelski, Z. a. Ch. 53, 329.

1000 ccm Benzol lösen 2,11 ccm Wasser (Herz, B. 31, 2671). Benzol löst sich in Wasser bei 15° zu 0,15°/₀ (Moore, Roaf, C. 1906 I, 381). 1000 ccm Wasser lösen 0,82 ccm Benzol (Herz, B. 31, 2671).

Dichten der Gemische von Benzol und Wasser: DRUDE, Ph. Ch. 23, 313. Brechungsexponenten der Gemische von Benzol und Wasser: Drude, Ph. Ch. 23, 313. Capillare Steighöhe der wäßr. Lösung: Motylewski, Z. a. Ch. 38, 418. Dielektrizitätskonstante für Gemische von Benzol und Wasser: DRUDE, Ph. Ch. 23, 288, 313.

Volumänderungen beim Mischen von Benzol mit Chloroform: GUTHRIE, Philos. Magazine [5] 18, 506. Oberflächenspannung von Gemischen aus Benzol und Chloroform: What-MOUGH, Ph. Ch. 39, 168. Viscosität der Gemische von Benzol mit Chloroform: Linebarger, Amer. Journ. Science [4] 2, 337. Molekulare Lösungswärme von Benzol in Chloroform: Timoffejew, C. 1905 II, 432. Siedepunkte und Dampfdrucke für Gemische von Benzol mit Kohlenstofftetrachlorid: LEHFELDT, Ph. Ch. 29, 500; v. Zawidzki, Ph. Ch. 35, 148, 169, 174; Young, Fortey, Soc. 83, 61; Schreinemakers, Ph. Ch. 47, 453; 48, 257; C. 1905 II, 531; Rosanoff, Easley, Am. Soc. 31, 970; Ph. Ch. 68, 662. Brechungsindices n^{45,3} und n^{5,46} von Gemischen aus Benzol und CCl₄: v. Zawidzki, Ph. Ch. 35, 145, 148. Oberflächenspannung von Gemischen aus Benzol und CCl4: RAMSAY, ASTON, Ph. Ch. 15, 93. Viscosität der Gemische von Benzol mit CCl₄: Findlay, Ph. Ch. 69, 205; Linebarger, Amer. Journ. Science [4] 2, 336. Molekulare Lösungswärme von Benzol in CCl₄: Timofejew, C. 1905 II, 432. Dielektrizitätskonstante von Gemischen aus Benzol und CCl₄: TIMOFEJEW, C. 1805 11, 432. Dielektrizitätskonstante von Gemischen aus Benzol und Col4: Linebarger, Ph. Ch. 20, 132. Partialdampfdrucke von Benzol in Gemisch mit Äthylendichlorid: Rosanofff, Easley, Am. Soc. 31, 979; Ph. Ch. 68, 674; v. Zawidzki, Ph. Ch. 35, 145, 148, 167. Brechungsindices not und not not und not not und Athylendichlorid: v. Zawidzki, Ph. Ch. 35, 145, 148. Oberflächenspannung von Gemischen aus Benzol und Athyljoidid: Whatmough, Ph. Ch. 39, 172. — Molekulare Lösungswärme von Benzol in Heptan und Octan: Timofejew, C. 1905 II, 432. Volumänderungen beim Mischen aus Denzel with Amylon. Commune Philos. Magazing 15118, 506.— Ein Gemisch von 60 45 50. von Benzol mit Amylen: Guthrie, Philos. Magazine [5] 18, 506. — Ein Gemisch von 60,45% Benzol und 39,55% Methylalkohol hat den konstanten Siedepunkt Kp₇₆₀: 58,34% (Young, Fortey, Soc. 81, 741). Viscosität der Gemische von Benzol mit Methylalkohol: Findlay, Ph. Ch. 69, 208. Molekulare Lösungswärme von Benzol in Methylalkohol: Timofejew, C. 1905 II, 432. Spezifische Wärme des Methylalkohols im Gemisch mit Benzol: Schröder, 3H. 40, 365; C. 1908 II, 479. Dielektrizitätskonstante von Gemischen aus Benzol und Methylalkohol: Philip, Ph. Ch. 24, 34. Volumänderungen beim Mischen von Benzol mit Athylalkohol: Guthrie, Philos. Magazine [5] 18, 506. Ein Gemisch von 67,64%, Benzol und 32,36%, Athylalkohol hat den konstanten Siedepunkt Kp760: 68,24% (Young, Fortey, Soc. 81, 741). Siedepunkte und Dampfdrucke der Gemische von Benzol und Äthylalkohol: Schreinemakers, Ph. Ch. 47, 451; Lehfeldt, Ph. Ch. 29, 500; Skirrow, Ph. Ch. 41, 155. Dichten und Brechungsindices (n_D) von Gemischen aus Benzol und Äthylalkohol: v. Kowalski, v. Modzelewski, C.r. 133, 34. Kompressibilität und Oberflächenspannung von Gemischen aus Benzol und Äthylalkohol: RITZEL, Ph. Ch. 60, 326, 329. Viscosität der Gemische von Benzol mit Äthylalkohol: Dunstan, Soc. 85, 822; Ph. Ch. 49, 592; Getman, C. 1906 II, 1813; FINDLAY, Ph. Ch. 69, 206. Molekulare Lösungswärme von Benzol in Athylalkohol: Timofejew,

C. 1905 II, 432. Spezifische Wärme des Äthylalkohols im Gemisch mit Benzol: Schröder, 3E. 40, 360, 364; C. 1908 II, 479. Dielektrizitätskonstante von Gemischen aus Benzol und Athylalkohol: Philip, Ph. Ch. 24, 31, 32, 35, 36. - Volumänderungen beim Mischen von Athylaikonol: Philip, Ph. Ch. 24, 31, 32, 35, 30. — volumanderungen beim Mischen von Benzol mit Äther: Guthrie, Philos. Magazine [5] 18, 506. Oberflächenspannung von Gemischen aus Benzol und Äther: Whatmough, Ph. Ch. 39, 167. Viscosität der Gemische von Benzol mit Äther: Linebarger, Amer. Journ. Science [4] 2, 334; Getman, C. 1906 II, 1813. Molekulare Lösungswärme von Benzol in Äther: Timofejew, C. 1905 II, 1906 II, 1813. Molekulare Lösungswärme von Benzol in Äther: TIMOFEJEW, C. 1905 II, 432. Dielektrizitätskonstante von Gemischen aus Benzol und Äther: LINEBARGER, Ph. Ch. 20, 132; PHILIP, Ph. Ch. 24, 28. — Ein Gemisch von 83,1% Benzol und 16,9% Propylalkohol hat den konstanten Siedepunkt Kp₇₆₀: 77,12° (Young, Fortey, Soc. 81, 747). Viscosität der Mischungen mit Propylalkohol: DUNSTAN, Soc. 87, 16; Ph. Ch. 51, 736. Molekulare Lösungswärme von Benzol in Propylalkohol: TIMOFEJEW, C. 1905 II, 432. Dielektrizitätskonstante von Gemischen aus Benzol und Propylalkohol: PHILIP, Ph. Ch. 24, 32. 35. Ein Gemisch von 66,7% Benzol und 33,3% Isopropylalkohol hat den konstanten Siedepunkt Kp₇₆₀: 71,92% (Young, Fortey, Soc. 81, 744). Ein Gemisch von 90,7% Benzol und 9,3% Isobutylalkohol hat den konstanten Siedepunkt Kp₇₆₀: 79,84% (Young, Fortey, Soc. 81, 744). Molekulare Lösungswärme von Benzol in Isobutylalkohol: TIMOFEJEW, C. 1905 II, 432. Ein Gemisch von 63,4% Benzol und 36,6% tert. Butylalkohol hat den konstanten 1432. Ein Gemisch von 63,4% Benzol und 36,6% tett Butylalkohol hat den konstanten Siedepunkt Kp₇₆₀: 73,95% (Young, Fortey, Soc. 81, 74%). Molekulare Lösungswärme von Benzol in Isoamylalkohol: Timofejew, C. 1905 II, 432. Dielektrizitätskonstante von Gemischen aus Benzol und Isoamylalkohol: Philip, Ph. Ch. 24, 35. — Oberflächenspannung von Gemischen aus Benzol und Aceton: Whatmough, Ph. Ch. 39, 161. Molekulare Lösungswärme von Benzol in Aceton: Timofejew, C. 1905 II, 432. - Dampfdrucke von Gemischen aus Benzol und Essigsäure: v. Zawidzki. Ph. Ch. 35, 151, 182, 183; Skirrow, Ph. Ch. 41, aus Benzol und Essigsaure: V. Zawidzki. Fh. Ch. 35, 151, 162, 183; Skirkow, Fh. Ch. 41, 157; Rosanoff, Easley, Am. Soc. 31, 985; Ph. Ch. 68, 682. Kryoskopisches Verhalten von Benzol in Essigsäure: Вескманн, Ph. Ch. 2, 734. Brechungsindices n²⁵⁻² und n²⁵⁻² von Gemischen aus Benzol und Essigsäure: V. Zawidzki, Ph. Ch. 35, 145, 151. Kompressibilität von Gemischen aus Benzol und Essigsäure: Ritzel, Ph. Ch. 60, 329. Oberflächenspannung von Gemischen aus Benzol und Essigsäure: Whatmough, Ph. Ch. 39, 171. Viscosität der Gemische von Benzol mit Essigsäure: DUNSTAN, Soc. 87, 15; Ph. Ch. 51, 736. Molekulare Lösungswärme von Benzol in Essigsäure: Timofrjew, C. 1905 II, 432. Viscosität der Gemische von Benzol mit Essigester: Linebarger, Amer. Journ. Science [4] 2, 336; Dunstan, Soc. 85, 820; Ph. Ch. 49, 591. Molekulare Lösungswärme von Benzol in Essig-DUNSTAN, Soc. 85, 820; Ph. Ch. 49, 591. Molekulare Lösungswärme von Benzol in Lssigester: Timofefew, C. 1905 II, 432. Dielektrizitätskonstante von Gemischen aus Benzol und Essigester: Linebarger, Ph. Ch. 20, 132. — Volumänderungen beim Mischen von Benzol mit Schwefelkohlenstoff: Gutherie, Philos. Magazine [5] 18, 506. Diehten der Gemische von Benzol mit CS₂: Brown, Soc. 35, 552. Oberflächenspannung von Gemischen aus Benzol und CS₂: Whatmough, Ph. Ch. 39, 168. Viscosität der Gemische von Benzol mit CS₂: Linebarger, Amer. Journ. Science [4] 2, 335. Molekulare Lösungswärme von Benzol in CS₂: Timofejew, C. 1905 II, 432. — Kompressibilität und Oberflächenspannung von Gemischen aus Benzol und Nitrobenzol: Ritzel, Ph. Ch. 60, 326, 329. Viscosität der Gemische von Benzol mit Nitrobenzol: Linebarger, Amer. Journ. Science [4] 2, 336. Dielektrizitätskonstante von Gemischen aus Benzol und Nitrobenzol: Philip. Ph. 336. Dielektrizitätskonstante von Gemischen aus Benzol und Nitrobenzol: PHILIF, Ph. Ch. 24, 31, 34. — Siedepunkte und Dampfdrucke von Gemischen aus Benzol und Toluol: MANGOLD, Sitzungsber. K. Akad. Wiss. Wien 102 II a, 1098; Young, Fortey, Soc. 83, 59; Y., Soc. 83, 71. Oberflächenspannung von Gemischen aus Benzol und Toluol: Whatmough, Ph. Ch. 39, 161. Viscosität der Gemische von Benzol mit Toluol: Linebarger, Amer. Journ. Science [4] 2, 335; Getman, C. 1906 II, 1813. Molekulare Lösungswärme von Benzol in Toluol: Timofejew, C. 1905 II, 432. Spezifischer Widerstand für Gemische aus Benzol und Toluol: Di Ciommox, Ph. Ch. 44, 509. — Kompressibilität von Gemischen aus Benzol und Anilin: Ritzell, Ph. Ch. 60, 326. Molekulare Lösungswärme von Benzol in Anilin: TIMOFEJEW, C. 1905 II, 432. Kryoskopisches Verhalten von Benzol in Anilin und in Di-

Timofejew, C. 1905 II, 432. Kryoskopisches Verhalten von Benzol in Anilin und in Dimethylanilin: Amfola, Rimatori, G. 27 I, 39, 51.

Siedepunkte und Dampfdrucke für Gemische von Benzol mit Alkohol und Kohlenstofftetrachlorid: Schreinemakers, Ph. Ch. 47, 445; 48, 257; C. 1905 II, 531. Ein Gemisch von 74,1% Benzol, 18,5% Athylalkohol und 7,4% Wasser hat den konstanten Siedepunkt Kp₇₆₀: 64,86% (Young, Fortey, Soc. 81, 742). Oberflächenspannung von Gemischen aus Benzol, Athylalkohol und Wasser: Whatmough, Ph. Ch. 39, 191. Ein Gemisch von 82,4% Benzol, 9,0% Propylalkohol und 8,6% Wasser hat den konstanten Siedepunkt Kp₇₆₀: 68,48% (Young, Fortey, Soc. 81, 748). Ein Gemisch von 73,8% Benzol, 18,7% Isopropylalkohol und 7,5% Wasser hat den konstanten Siedepunkt Kp₇₆₀: 66,51% (Young, Fortey, Soc. 81, 745). Ein Gemisch von 70,5% Benzol, 21,4% tert. Butylalkohol und 8,1% Wasser hat den konstanten Siedepunkt Kp₇₆₀: 67,30% (Young, Fortey, Soc. 81, 746). Verteilung von Aceton zwischen Wasser und Benzol: Herz, Fischer, B. 38, 1142. Oberflächenspannung von Gemischen aus Benzol, Aceton und Chloroform: Whatmough, Ph. Ch. 39,

187. Verteilung von aliphatischen Monocarbonsäuren zwischen Benzol und Wasser: Keane, Narracott, C. 1909 II, 2135; Herz, Fischer, B. 38, 1140. Oberflächenspannung von Gemischen aus Benzol, Essigsäure und Äthyljodid: Whatmough, Ph. Ch. 39, 188. Löslichkeit von Kohlenoxyd in benzolischen Lösungen von Nitrobenzol, Naphthalin, Phenanthren, α-Naphthol, β-Naphthol und Anilin: Skirrow, Ph. Ch. 41, 144, 145.

Chemisches Verhalten.

Einwirkung der Wärme und der Elektrizität. Benzol gibt beim Durchleiten durch ein glühendes Rohr Diphenyl, 1.3-Diphenyl-benzol, 1.4-Diphenyl-benzol, Di-p-xenyl C₅H₅·C₆H₄·C₆H₄·C₆H₅ (Syst. No. 491), Triphenylen C₁₈H₁₂ (Syst. No. 488) und andere Produkte (Berthelot, J. 1866, 540; E. Schmidt, B. 7, 1365; G. Schultz, A. 174, 203, 229; E. Schmidt, Schultz, A. 203, 118, 134; Olgiati, B. 27, 3385; Mannich, B. 40, 164). Zur Zersetzung des Benzols bei hohen Temperaturen siehe ferner Mc Kee, C. 1904 II, 199. Benzol zerfällt beim Erhitzen über 600° bei Gegenwart von Eisen in Diphenyl und Wasserstoff (Ipatiew, JK. 39, 692; C. 1907 II, 2035; B. 40, 1280). Benzol, über glühendes Spießglanzerz Sb₂S₃ geleitet, erzeugt H₂S und Diphenyl (Merz, Weith, B. 4, 394). Einwirkung von Aluminiumchlorid in der Hitze s. S. 188. — Läßt man Induktionsfunken durch flüssiges Benzol überspringen, so entweicht ein Gas, das 42—43 % Acetylen und 57—58 % Wasserstoff enthält (Destrem, Bl. [2] 42, 267). Bei der Einw. des Kohlenlichtbogens auf Benzol tritt starke Verkohlung ein; das entweichende Gas besteht aus 86% bis 90% Wasserstoff und geringen Mengen von Kohlenwasserstoffen (Loeb, B. 34, 917). Zersetzung des Benzols durch schwache elektrische Schwingungen: de Hemptinne, Ph. Ch. 25, 298. Über die Kondensation des Benzols durch dunkle elektrische Entladungen vgl. Losanitsch, B. 41, 2683; 42, 4399. Absorption des Stickstoffs durch Benzol hei Einw. dunkler elektrischer Entladungen: Berrhelot, C. r. 124, 528. Einw. dunkler elektrischer Entladungen auf Benzol in Gegenwart von Quecksilber und Argon: Be., C. r. 129, 78.

Oxydation. Über die pyrogene Zersetzung von Benzol unter Bildung von Diphenyl usw. s. o. bei Einwirkung von Wärme. Beim Erhitzen von Benzoldampf mit Luft und Wasserdampf entsteht Diphenyl (WALTER, D. R. P. 168291; C. 1906 I, 1199). Oxydation des Benzols durch Luftsauerstoff in Gegenwart von Kupfer als Kontaktsubstanz: Orlow, 3K. 40, 654; C. 1908 II, 1343. Beim Einleiten von Sauerstoff in siedendes Benzol in Gegenwart von AlCl₃ erfolgt Oxydation zu Phenol (FRIEDEL, CRAFTS, C. r. 86, 885; A. ch. [6] 14, 435). Behandelt man Benzol mit Luft und Wasser in Gegenwart von Phosphor, so erhält man Oxalsäure und Phenol, letzteres aher nur beim Arbeiten an der Sonne (Leeds, B. 14. 975). Bei der Einw. von Ozon auf Benzol entstehen Ameisensäure, Essigsäure und Ozobenzol C₆H₆O₉ (S. 197) (Houzeau, Renard, C. r. 76, 753; A. 170, 123; Renard, C. r. 120, 1177; Bl. [3] 13, 940; Harbies, Weiss, B. 37, 3431), dagegen kein Phenol (Otto, A. ch. [7] 13, 119). Nach Nencki, Giacosa (H. 4, 339) erhält man geringe Mengen Phenol, wenn man Benzoldämpfe mit ozonisiertem Sauerstoff behandelt und das in einem Kühler kondensierte Produkt in 1% lige wäßr. Kalilauge gelangen läßt. Phenol entsteht auch in geringer Menge beim Schütteln von Benzol mit Palladiumwasserstoff und etwas Wasser unter Luftzutritt (Hoppe-Seyler, B. 12, 1552). — Beim Kochen von Benzol mit 1,2% jegem Wasserstoff-superoxyd entstehen Phenol und Oxalsäure (Leeds, B. 14, 977). Benzol reagiert mit Wasserstoffsuperoxyd in Gegenwart von Ferrosulfat bei 45% heftig unter Bildung von Phenol, Brenzolfschien Wasserstoffsuperoxyd in Gegenwart von Ferrosulfat bei 45% heftig unter Bildung von Phenol, Brenzolfschien Wasserstoffsuperoxyd in Gegenwart von Ferrosulfat bei 45% heftig unter Bildung von Phenol, Brenzolfschien Wasserstoffschien Wasserstoffsuperoxyd in Gegenwart von Ferrosulfat bei 45% heftig unter Bildung von Phenol, Brenzolfschien Wasserstoffschien Wasser catechin, Hydrochinon und einem amorphen Produkt, das beim Erhitzen mit Kalilauge auf 2006 vorwiegend Brenzcatechin liefert (Cross, Bevan, Heiberg, B. 33, 2017). Benzol wird durch Silberperoxyd in Gegenwart von Salpetersäure oder durch eine Persulfat-Silbersalz-Mischung zu Chinon oxydiert (Kempf, B. 38, 3964). Benzol entfärbt augenblicklich ein Gemisch von "Caroschem Reagens" mit Kaliumpermanganatlösung (BAEYER, VILLIGER, B. 33, 2496). Bei der Oxydation von Benzol mit Braunstein und verdünnter Schwefelsäure werden Kohlendioxyd, Ameisensäure, Benzoesäure und Phthalsäure gebildet (Carius, A. 148, 50). Auch bei der Oxydation mit Bleisuperoxyd und Schwefelsäure entstehen CO_2 und Benzoesäure (Norton, Am. 7, 115). Bei der Einw. von Manganisalzen auf Benzol entsteht Chinon (Lang, D. R. P. 189178; C. 1908 I, 73). — Mit unterchloriger Säure verhindet sich Benzol direkt zu der Verbindung $C_6H_9O_3Cl_3$ ("Phenosetrichlorhydrin") (S. 198) (Carius, 1. 136, 324). Leitet man Chlor in ein Gemisch von Benzol mit 1% iger Natronlauge, so erhält man hoch- und niedrigschmelzendes 1.2.3.4.5.6-Hexachlor-cyclohexan (MATTHEWS, Soc. 59, 166). Bei Behandlung von Benzol mit Chlormonoxyd entstehen hoch- und niedrigschmelzendes 1.2.3.4.5.6-Hexachlorcyclohexan, eine Verbindung $C_6H_6OCl_4$ (S. 198), sowie kleine Mengen von Phenol und 2.4.6-Trichlor-phenol (Scholl, Nörr, B. 33, 725). Chlordioxyd gibt beim Einleiten in Benzol 2.5-Dichlor-chinon (Syst. No. 671) und Chlorbenzol (Carus, A. 143, 316). Beim Schütteln von Benzol mit Kaliumchlorat und Schwefelsäure entstehen 5.5.5-Trichlor-penten-(2)-on-(4)-säure-(1) (Bd. III, S. 732) (Ca., A. 142, 129; Kekulé, Stbecker, A. 223, 175), Chlorbenzol (Ca., A. 142, 140), Trichlorhydrochinon Syst. No. 555) (Krafft, B. 10, 797; Ke., St., A. 223, 179), 2.5-Dichlor-chinon (Ca., A. 143, 317), Oxalsäure (Ca., A. 142, 138) und eine amorphe Säure, die beim Erwärmen mit Barytwasser eine bei 171–172° schmelzende Säure C₄H₃O₄Cl (Bd. II, S. 753, Z. 23–25 v. o.) liefert (Carius, A. 142, 139; 155, 217). Einw. von Brom auf Benzol in Gegenwart von Natronlauge s. S. 187. Bei der Einw. von Chromylchlorid auf Benzol entsteht eine Verbindung C₆H₄(CrO₂Cl)₂ (S. 198), welche mit Wasser Chinon liefert (ETARD, A. ch. [5] 22, 269). Chromylchlorid, in Eisessig gelöst, oxydiert Benzol zu Trichlorchinon (Carstanjen, B. 2, 633). — Beim Erhitzen von Benzol mit anhydridhaltiger Salpeterschwefelsäure entsteht Tetranitromethan (Claessen, D. R. P. 184229; C. 1907 II, 366). — Benzol gibt, in verdünnter Schwefelsäure suspendiert, bei der elektrolytischen Oxydation Chinon (Kempf, D. R. P. 117251; C. 1901 I, 348). Beim Durchleiten eines elektrischen Stromes durch ein Gemisch

117251; C. 1901 I, 348). Beim Durchleiten eines elektrischen Stromes durch ein Gemisch einer alkoholischen Benzollösung mit wäßr. Schwefelsäure entsteht Hydrochinon (GATTERMANN, FRIEDRICHS, B. 27, 1942).

Hydrierung. Beim Erhitzen von Benzol mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) auf 280° entsteht Methylcyclopentan, daneben vielleicht Cyclohexan, aber kein Hexan (Kishner, IK. 23, 20; 24, 450; J. pr. [2] 56, 364; vgl. Wreden, IK. 9, 252; Berthelot, Bl. [2] 28, 498). Benzol addiert in Berührung mit Platinschwarz oder Palladiumschwarz Wasserstoff bei gewöhnlicher Temperatur (Lunge, Akunow, Z. a. Ch. 24, 191). Benzoldampf, mit Wasserstoff über reduziertes Nickel bei ca. 180° geleitet, liefert reichlich Cyclohexan (Sarater, Senderens, C. r. 132, 210); das Nickel läßt sich hierbei nicht durch Kobalt, Eisen, Kunfer oder Platinschwarz ersetzen (Sa. Se. C. r. 132, 567). Benzol wird durch konneri-Kupfer oder Platinschwarz ersetzen (Sa., Se., C.r. 132, 567). Benzol wird durch komprimierten Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 200—255° zu Cyclohexan reduziert (IPATJEW, K. 38, 89; 39, 692; C. 1906 II, 87; 1907 II, 2035; B. 40, 1280); bei 300° verläuft die Reaktion in umgekehrter Richtung (Ir., K. 39, 692; C. 1907 II, 2035). Auch in Gegenwart von Ni₂O₃ erfolgt durch komprimierten Wasserstoff bei 250° in theoretischer Ausbeute Reduktion zu Cyclohexan; in Gegenwart von NiO verläuft die Reaktion langsamer (IPA., 17, 20, 205. C. 1907 II, 2025. B. 40, 1282)

H. 39, 695; C. 1907 II, 2036; B. 40, 1283).

Einwirkung von Halogenen und von halogenierend wirkenden Verbin-dungen. Behandelt man Benzol mit Chlor im Sonnenlicht, so entsteht niedrigschmelzendes 1.2.3.4.5.6 Hexachlor-cyclohexan (FARADAY, A. ch. [2] 30, 274; MITSCHERLICH, Ann. d. Physik 35, 370; vgl. dazu: Goldberg, C. 1906 I, 1693; Luther, Goldberg, Ph. Ch. 56, 43). Beim Einleiten von Chlor in siedendes Benzol entstehen niedrigschmelzendes und hochschmelzendes 1.2.3.4.5.6-Hexachlor-cyclohexan (MEUNIER, C. r. 98, 436; A. ch. [6] 10, 227; Schüpphaus, B. 17, 2256; vgl. dazu L., G., Ph. Ch. 56, 44 Anm.). Behandelt man Benzol bei Gegenwart von etwas Jod mit etwas weniger als 2 At. Gew. Chlor, so entsteht Chlorbenzol (Jungfleisch, A. ch. [4] 15, 212; vgl. H. Müller, Soc. 15, 41). Behandelt man Benzol bei Anwesenheit von Jod mit Chlor, bis eine Probe in Wasser untersinkt und in der Kälte Krystalle abscheidet, so entsteht als Hauptprodukt p-Dichlor-benzol (H. Müller, 1994, 199 J. 1864, 524; JUNGFLEISCH, A. ch. [4] 15, 252), daneben wenig o Dichlor-benzol (Bellstein, Kurbatow, A. 176, 42; 182, 94). Bei längerer Einw. von Chlor auf Benzol in Gegenwart von Jod und bei erhöhter Temp. entstehen 1.2.4-Trichlor-benzol, 1.2.4.5-Tetrachlor-benzol, Pentschlorbenzol und Hexachlorbenzol (Ju., A. ch. [4] 15, 264, 277, 283, 287). Durch Behandlung von Benzol mit Chlor in Gegenwart von etwas AlCl₂ bei 50—55° entsteht zunächst Chlorbenzol (MOUNEYRAT, POURET, C. r. 127, 1026). Beim Einleiten von Chlor in ein auf 60° erwärmtes Gemisch von 1000 Tln. Benzol mit 30 Tln. AkCl₃, bis die für C₆H₄Cl₂ berechnete Gewichtszunähme erfolgt ist, entsteht p.Dichlor-benzol neben weng o- und m-Dichlor-benzol (MOUR DOUR CR. 187, 1008). 12 4.5 Tetrachlor benzol (Mov., Pov., C. r. 127, 1026). 1.2.4.5-Tetrachlor-benzol, Penta- und Hexachlorbenzol bilden sich bei längerer Einwirkung von Chlor auf Benzol in Gegenwart von AlCl₃ (Mov., Pov., C. r. 127, 1027). Hexachlorbenzol entsteht auch bei völliger Chlorierung von Benzol in Gegenwart von SbCl₅ (H. MÜLLER, J. 1864, 523) oder FeCl₃ (PAGE, A. 225, 200). Chlorierung von Benzol in Gegenwart von amalgamiertem Aluminium: Cohen, Dakin, Soc. 79, 1118; von Thallochlorid: Thomas, C. r. 144, 33; von Zinn: Pétricou, Bl. [3] 3, 189; von Molybdänpentschlorid; Aronheim, B. 8, 1400. Zur Einw. von Chlor auf Benzol bei Gegenwart von Schloderer, Katalusetoren, and von Links and Miller schiedener Katalysatoren und von Licht vgl.: Willebrodt, J. pr. [2] 34, 264; 35, 391; Slator, Soc. 83, 729; Ph. Ch. 45, 513; Schiluederberg, C. 1909 I, 65. Über den Einfluß von Pyridin auf die Chlorierung von Benzol vgl. Cross, Cohen, P. Ch. S. No. 335; C 1908 II, 153. Einw. von elektrolytisch entwickeltem Chlor auf Benzol vgl.: Schlubdebberg. Einw. von Chlor in Gegenwart von Natronlauge s. S. 185. — Chlorschwefel S_2Cl_2 wirkt erst bei 250° auf Benzol und erzeugt Chlorbenzol (E. Schmidt, B. 11, 1173). Durch Erhitzen von Benzol mit SO₂Cl₂ entsteht bei 160° glatt Chlorbenzol (DUBOIS, Z. 1866, 705). Beim Stehen einer Renzollösung von Chlorstickstoff im Sonnenlicht bildet sich niedrigschmelzendes 1,2,3,4,5,6. Hexachlor-cyclohexan (Hentschell, B. 30, 1436). Durch Kochen von Benzol mit Eisen-chlorid entsteht Chlorbenzol (Thomas, C. r. 126, 1212), desgleichen durch Erhitzen mit Ammo-niumbleiperchlorid PbCl₄+2NH₄Cl im Einschlußrohr auf 150° (Seyewetz, Biot, C. r. 135, 1120). - Einw. von unterchloriger Säure, Chlormonoxyd, Chlordioxyd, Kaliumchlorat und Schwefelsäure s. S. 185 unter Oxydation.

Bei Behandlung von Benzol mit Brom im Sonnenlicht (MITSCHERLICH, Ann. d. Physik 35, 374), namentlich beim Kochen des Benzols (MEUNIER, A. ch. [6] 10, 270), bildet sich niedrigschmelzendes 1,2.3.4.5.6-Hexabrom-cyclohexan. Über die Einw. von Brom auf überschüssiges Benzol im Sonnenlicht vgl. auch COLLIE, FRYE, Soc. 73, 241. Bei längerer Einw. von Brom auf die äquimolekulare Menge Benzol bildet sich Brombenzol (SCHRAMM, B. 18, 606; BRUNER, C. 1900 II, 257). Bei Einw. von Bromdampf auf siedendes Benzol entstehen Brombenzol und p-Dibrom-benzol (COUPER, A. ch. [3] 52, 309; A. 104, 225). Benzol gibt beim Kochen mit überschüssigem Brom p-Dibrom-benzol neben wenig o-Dibrom-benzol (RIESE, A. 164, 162, 176). Schneller verläuft die Bromierung des Benzols zu Brombenzol bei Anwesenheit von Jod (Schramm, B. 18, 607), ZnCl₂ (Schlaparelli, G. 11, 70 Anm.), AlCl₃ (Leroy, Bl. [2] 48, 211) oder amalgamiertem Aluminium (Cohen, Dakin, Soc. 75, 894). Aus Benzol und 2 Mol. Gew. Brom entsteht bei Gegenwart von Jod p-Dibrom-benzol (JANNASCH, B. 10, 1355). Aus 240 g Benzol und 960 g Brom bilden sich bei Anwesenheit von AlCl₂ neben p-Dibrom-benzol nicht unerbebliche Mengen m-Dibrom-benzol (LEROY, Bl. [2] 48, 211, 213). Bei Einw. von 3½ Mol.-Gew. Brom auf mit Eisenchlorid versetztes Benzol unter Kühlung erhält man p-Dibrom-benzol, 1,2.4-Tribrom-benzol und 1,2.4.5-Tetrabrom-benzol (Scheufflen, A. 231, 187). Beim Eintropfen von Benzol in überschüssiges, trocknes, mit FeCl₃ versetztes Brom entstebt Hexabrombenzol (Scheufelen, A. 231, 189). Uber den Einfluß von Jod, FeBr₂, AlBr₃, PCl₃, PBr₃, SbCl₂ und SbBr₃ auf die Bromierung von Benzol vgl. Bruner, Ph. Ch. 41, 513. Über den Einfluß von Pyridin auf die Bromierung von Benzol vgl. Cross, Сонем, P. Ch. S. No. 335; C. 1908 II, 153. Beim Eintragen von Brom in ein eiskaltes Gemisch von Benzol und 1% jer Natrolauge entsteht niedrigschmelzendes 1.2.3.4.5.6-Hexabrom-cyclohexan neben wenig hochschmelzendem 1.2.3.4.5.6-Hexabrom-cyclohexan (Orndorff, Howells, Am. 18, 315; vgl. Matthews, Soc. 78, 243). — Bei der Einw. von Bromschwefel und Salpetersäure auf Benzol entsteht Brombenzol (Edinger, GOLDBERG, B. 33, 2884).

Benzol liefert mit Jod bei Gegenwart von FeCl₃ Jodbenzol (L. Meyer, A. 231, 195). Jodbenzol entsteht auch beim Erhitzen von Benzol mit Jod, Jodsäure und Wasser auf 200° bis 240° im geschlossenen Rohr (Kekulé, A. 137, 162), beim Erhitzen von Benzol mit KIO₃ und verdünnter Schwefelsäure im geschlossenen Rohr (Peltzer, A. 136, 197), beim Erhitzen von 40 g Benzol mit 5 g Jod und 50 g konz. Schwefelsäure auf 150° im geschlossenen Rohr (Neumann, A. 241, 84). Kocht man Benzol mit viel Jod und konz. Schwefelsäure am Rückflußkühler, so erhält man u. a. 1.2.4-Trijod-benzol, 1.3.5-Trijod-benzol und zwei Tetrajodbenzole unbekannter Konstitution (F: 247° bezw. 220°) (Istratt, Georgescu, Ch. Z. Repert. 16, 102; vgl. Jackson, Behr, Am. 26, 56, 60). — Behandelt man Benzol mit Chlorjod in Anwesenheit von AlCl₃, so erhält man Jodbenzol (Greene, Bl. [2] 36, 234). Auch bei der Einw. von Jodschwefel und Salpetersäure auf Benzol entsteht Jodbenzol (Eddrere, Goldene).

BERG, B. 33, 2876).

Nitrierung. Beim Erhitzen mit verd. Salpetersäure (D: 1,075) auf 125—130° bleibt Benzol so gut wie unverändert (Konowalow, B. 27 Ref., 193). Beim Behandeln mit rauchender Salpetersäure entstebt Nitrobenzol (MITSCHERLICH, Ann. d. Physik 31, 625); über die Nitrierung mit Salpetersäure verschiedener Konzentration s. Spindler, A. 224, 292; zeitlicher Verlauf der Nitrierung: Giershach, Kessler, Ph. Ch. 2, 676; vgl. dazu Holleman, de Bruyn, R. 19, 96. Bei längerem Kochen von Benzol mit rauchender Salpetersäure entsteht m-Dinitro-benzol (Deville, A. ch. [3] 3, 187). Behandelt man Benzol mit konzentriertester Salpetersäure und konz. Schwefelsäure, so erhält man als Hauptprodukt m-Dinitrobenzol (Musperatt, A. W. Hofmann, A. 57, 214; Beilstein, Kurbatow, A. 176, 43; Rinne, Zincke, B. 7, 870; daneben entstehen wenig o-Dinitro-benzol und p-Dinitro-benzol (Rinne, Zincke, B. 7, 870; daneben entstehen wenig o-Dinitro-benzol und Dinitrobenzol: Berthelot, A. ch. [5] 9, 317, 320. Beim Eintragen von Benzol zu Nitro- und Dinitrobenzol: Berthelot, A. ch. [5] 9, 317, 320. Beim Eintragen von pulverisiertem Nitryltetrasulfat NO₂·O·SO₂·O·SO₂·O·SO₂·O·SO₂·O·NO₂ in Benzol entstehen m-Dinitro-benzol und Benzolsulfonsäure, beim Übergießen von Nitryltetrasulfat mit Benzol entstehen m-Dinitro-benzol und Benzolsulfonsäure (Pictet, Karl, C. r. 145, 239; Bl. [4] 3, 1117). Acetylnitrat reagiert mit Benzol glatt unter Bildung von Nitrobenzol (Pictett, Khotinsky, C. r. 144, 211; B. 40, 1165). Behandelt man Benzol bei Gegenwart von Quecksilber oder Quecksilbersalzen in der Wärme mit Salpetersäure, salpetriger Säure oder Stickstoffdioxyd oder mit Gemischen dieser Stickoxyde, so werden nitrierte Phenole (o-Nitro-phenol, 2.4-Dinitro-phenol, Pikrinsäure) gebildet (Wolffenstein, Böters, D. R. P. 194883, 214045; C. 1908 I, 1005; 1909 II, 1286). Bei 12—18-stdg. Erhitzen von Benzol mit Kupfernitrat auf 170—1909 erhält man neben anderen Produkten Nitrobenzol, Pikrinsäure, Benzoesäure, Oxalsäure (*) und Kohlendioxyd (Wassiljew, M. 34, 33; C. 1902

auch eine Verbindung C₆H₄O ("Isophenylenoxyd") erhalten, die bei 215°, ohne zu schmelzen, in feinen hellgelben Nadeln sublimierte, geruchlos war und sich in Alkohol löste (Leeds, Am. Soc. 2, 277). Beim Überleiten von Benzoldampf über die auf 290—300° erhitzten Verbindungen aus Stickstoffoxyden und Kupferoxyd oder Zinkoxyd entsteht Nitrobenzol (Landshoff & Meyer, D. R. P. 207 170; C. 1909 I, 962).

Einwirkung von Schwefel und anorganischen Schwefelverbindungen. Bei der Einw. von Schwefel auf siedendes Benzol in Gegenwart von AlCl₃ entstehen Diphenylsulfid $(C_6H_5)_2S$, Thianthren $C_6H_4 < {S \over S} > C_6H_4$ und sehr geringe Mengen einer bei 315^6 schmelzenden Verbindung (Boeseken, R. 24, 219; vgl. Friedel, Crafts, C. r. 86, 886; A. ch.

[6] 14, 437; J. 1878, 384).

Benzol und Schwefelchlorür reagieren erst bei 250°; es entsteht hierbei Chlorbenzol (E. Schmidt, B. 11, 1173). In Gegenwart von Aluminiumchlorid reagieren Benzol und S₂Cl₂ bei 10° unter Bildung von Diphenylsulfid und Schwefel (Boeseken, R. 24, 216). Beim Zusammenbringen von Benzol mit S₂Cl₂ in Gegenwart von amalgamiertem Aluminium entsteht Thianthren (Сонем, Skirrow, Soc. 75, 887). Bei Anwesenheit von Zinkstaub reagiert S₂Cl₂ lebhaft mit Benzol; durch Destillation des Reaktionsproduktes erhält man Phenylmercaptan, Diphenylsulfid und Thianthren, während die Destillation mit überhitztem Dampf wenig Diphenylsulfid ergibt (E. Schmidt, B. 11, 1173). Einw. von S₂Cl₂ in Gegenwart von Jod: Onufrowicz, B. 23, 3370. — Benzol liefert mit SCl₂ und AlCl₃ bei 0° Diphenylsulfid, bei 60° neben dieser Verbindung Chlorbenzol und Thianthren (BOSSEKEN, R. 24, 217; vgl. FRIEDEL,

CRAFTS, A. ch. [6] 1, 530; KRAFFT, LYONS, B. 29, 437). Benzol gibt mit SO_2 und $AlCl_3$ bei O^0 Benzolsulfinsäure (Smiles, Le Rossionol, Soc. 93, 754; vgl. Friedel, Crafts, A. ch. [6] 14, 443); diese Reaktion wird zweckmäßig durch Behandlung mit etwas HCl eingeleitet, das Reaktionsgemisch zuerst auf Eis gegossen und dann mit Natronlauge versetzt (Knoevenagel, Kenner, B. 41, 3318; Knoll & Co., D. R. P. 171789; C. 1906 II, 469). Bei längerem Erhitzen des mit SO₂ behandelten Gemisches von Benzol und AlCl₃ erhält man Diphenylsulfoxyd (C₆H₅)₂SO (Colby, Loughlin, 1906). B. 20, 195). Diphenylsulfoxyd entsteht auch beim Eintragen von AlCla in ein Gemisch

von Benzol und Thionylchlorid (Co., Lou., B. 20, 197).

Bei 20—30-stdg. Kochen von Benzol mit dem gleichen Volumen konz. Schwefelsäure entsteht Benzolsulionsäure (Michael, Adair, B. 10, 585). Benzolsulionsäure entsteht auch bei gewöhnlicher Temp. aus Benzol und konz. Schwefelsäure bei Anwesenheit von Kieselgur (Wendt, D. R. P. 71556; Frdl. 3, 19). Durch Einleiten von Benzoldampf in konz. Schwefelsäure bei ca. 240° entstehen Benzol-m- und -p-disulfonsäure (EGLI, B. 8, 817). Benzol löst sich in der Kälte in rauchender Schwefelsäure und bildet hauptsächlich Benzolsulfonsäure, sehr wenig Benzoldisulfonsäure und wechselnde Mengen Diphenylsulfon (Berthelot, B. 9, 349). Beim Erhitzen von Benzol mit rauchender Schwefelsäure bildet sich je nach den Versuchsbedingungen vorwiegend Benzol-m-disulfonsäure (Heinzelmann, A. 188, 159) oder ein Gemisch von Benzol-m- und -p-disulfonsäure (Barth, Senhofer, B. 8, 1477; Körner, Monselise, B. 9, 583; G. 6, 136). Erhitzt man Benzol mit konz. Schwefelsäure und P₂O₅ auf 280-290°, so erhält man Benzol-trisulfonsäure-(1.3.5) (Senhofee, A. 174, 243).

Bei Einw. von Chlorsulfonsäure auf Benzol entstehen Benzolsulfochlorid und Sulfobenzid neben etwas Benzolsulfonsäure (KNAPP, Z. 1869, 41; ULLMANN, Organisch-chemisches Praktikum [Leipzig 1908], S. 184; B. 42, 2057; Pummerer, B. 42, 1802); eine Temp. von 15^u (ULLMANN) und lange Dauer der Reaktion (PUMMERER, B. 42, 2274) begünstigen die Bildung von Benzolsulfochlorid. — Beim Erhitzen von Benzol mit Sulfurylchlorid auf 160° entsteht Chlorbenzol (Dubots, Z. 1866, 705). Beim Eintragen von AlCl₃ in ein Gemenge aus Benzol und Sulfurylchlorid entstehen Chlorbenzol, Benzolsulfochlorid und wenig Diphenylsulfon (Töhl, Eberhard, B. 26, 2941). — Benzol gibt mit Nitryltetrasulfat Benzolsulfonsäure, neben Nitrobenzol bezw. m-Dinitro-benzol (s. Nitrierung, S. 187) (Pictet, Karl, C. r. 145, 2000).

239; Bl. [4] 3, 1117).

Einwirkung sonstiger anorganischer Agenzien. Einw. von Natrium auf Benzol bei 200°: Schützenberger, Bl. [2] 37, 50. Beim Erhitzen von Benzol mit Kalium auf 230-250° im Druckrohr entstehen Kaliumverbindungen, welche bei Einw. von Wasser neben wenig Diphenyl und anderen Produkten hauptsächlich p-Diphenyl-benzol (Syst. No. 487) liefern (ABELJANZ, B. 9, 12). — Beim Erhitzen von Benzol mit Aluminiumchlorid auf 2000 entstehen neben schwarzen Produkten Diphenyl, Athylbenzol und Toluol (FRIEDEL, CRAFTS, Bl. [2] 39, 195, 306). Benzol bildet, wenn es in Gegenwart von fein pulverisiertem AlCl₃ mit HCl gesättigt wird, bei Wasserbadtemperatur innerhalb einiger Stunden eine dunkelbraune, mit dem überstehenden Benzol nicht mehr mischbare Schicht, die bei der Zersetzung mit Wasser Benzol, Kohlenwasserstoffe vom Siedepunkt bis zu 360°, unter diesen 1-Methyl-3-phenyl-cyclopentan, und einen harzigen Rückstand liefert (Gustavson, C. r. 146, 640). Additionelle Verbindungen aus Benzol und Aluminiumhalogeniden s. S. 196—197. Benzol reagiert mit Aluminiumhalogeniden s. S. 196—197. niumspänen und Mercurichlorid unter Bildung einer Verbindung C₆H₆ + AlCl₃ + HgCl (S. 197)

(Gulewitsch, B. 37, 1560). — Beim Eintragen von AlCl₃ in ein Gemisch von Benzol und Selentetrachlorid erhält man Diphenylselenid und Diphenyldiselenid (Krafft, Kaschan, B. 29, 429, 431). Beim Erhitzen von Benzol mit Selensäure entsteht Benzolselenonsäure (Doughty, Am. 41, 329). — Benzol liefert beim Kochen mit Chromylchlorid die Verbindung C. H. (CrO. Cl). (S. 198) (ETARD, A. ch. [5] 22, 269). — Kondensation von Benzol mit Ammoniak durch dunkle elektrische Entladungen: Losanitsch, B. 41, 2687. Benzol liefert beim Erwärmen mit salzsaurem Hydroxylamin und AlCl₃ oder FeCl₃ kleine Mengen Anilin (Graebe, B. 34, 1778; vgl. Jaubert, C. r. 132, 841). — Beim Durchleiten eines Gemisches von Benzol und Phosphortrichlorid durch ein glühendes Rohr entsteht die Verbindung C₆H₅·PCl₂ (Syst. No. 2256) (MICHAELIS, A. 181, 280); dieselbe Verbindung entsteht beim Kochen von Benzol mit PCl₃ in Gegenwart von AlCl₃ (MI., B. 12, 1009; vgl. FRIEDEL, CRAFTS, A. ch. [6] 1, 531), Durch Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Phosphorpentoxyd mit 3 Mol.-Gew. Benzol im Druckrohr Durch Ermitzen von 1 Moi.-Gew. Phosphorpentoxyd mit 3 Moi.-Gew. Benzol im Druckrohr auf 110—120° erhält man "Benzol-mono-dimetaphosphorsäure" $C_6H_5 \cdot P_2O_5H$ (S. 198) durch Erhitzen auf 200—210° "Benzol-tris-dimetaphosphorsäure" $C_6H_3(P_2O_5H)_3$ (S. 198) (Giran, C. r. 129, 964). Beim Durchleiten eines Gemisches von Benzol und Arsentrichlorid durch ein glühendes Rohr erhält man die Verbindung $C_6H_5 \cdot AsCl_2$ (Syst. No. 2304) neben Diphenyl (La Coste, Michaells, A. 201, 193). Additionelle Verbindung des Benzols mit Antimontrichlorid a. S. 197. — Fing. von Kohlenoxyd auf Benzol s. S. 192. chlorid s. S. 197. - Einw. von Kohlenoxyd auf Benzol s. S. 192,

Beispiele für die Kondensation mit Kohlenwasserstoffen. Über die Kondensation von Benzol mit Methan, Äthylen und Acetylen durch dunkle elektrische Entladung vgl. Losantesch, B. 41, 2685. Beim Durchleiten von benzolhaltigem Äthylen durch ein vgl. Losantisch, B. 41, 2085. Beim Durchieren von benzonanigem Athylen durch ein glühendes Rohr entstehen neben Diphenyl auch Styrol, Naphthalin, Anthracen (Berthelot, Bl. [2] 7, 275; A. 142, 257), Acenaphthen (Berthelot, J. 1868, 544) und Phenanthren (Ferko, B. 20, 660). Beim Einleiten von Äthylen in ein erwärmtes Gemisch von Benzol und AlCl₃ entstehen Äthylbenzol (Syst. No. 467), Diäthylbenzol (Balsohn, Bl. [2] 31, 540) und 1.3.5-Triäthyl-benzol (Syst. No. 470) (Balsohn, Bl. [2] 31, 540; Friedel, Balsohn, Bl. [2] 34, 635; Gattermann, Beck, Fritz, B. 32, 1122). Benzol liefert mit Acetylen in Community von AlCl. Diberryl, Styrol und enders Perdulta (Veneza Veneza) 21, 2147, 2154. Gegenwart von AlCl₃ Dibenzyl, Styrol und andere Produkte (VARET, VIENNE, Bl. [2] 47, 918); durch die Reaktion von Benzol mit nascierendem Acetylen bei Gegenwart von AlCla entstehen Athylbenzol, Styrol, Dibenzyl und Anthracen (Parone, C. 1903 II, 662). — Beim Durchleiten eines Gemisches von Benzol und Toluol durch ein glühendes Rohr entsteht 4-Methyl-diphenyl (Carnelley, Soc. 37, 706). Benzol liefert beim Erwärmen mit Styrol und $AlCl_3$ asymm. Diphenyläthan (Schramm, B. 28, 1707).

Beispiele für die Einwirkung halogenierter Kohlenwasserstoffe. Bei Behandlung von Benzol mit Methylchlorid in Gegenwart von AlCl3 erhält man Toluol (FRIEDEL, Crafts, A. ch. [6] 1, 460), m- und (wenig) p-Xylol (Fr., Cr., A: ch. [6] 1, 461; Ador, Rillier, B. 11, 1627), Mesitylen, Pseudocumol, Durol, Pentamethylbenzol und Hexamethylbenzol (Fr., Cr., C. r. 84, 1394; 91, 257; Ad., Ri., B. 12, 329). Beim Erwärmen eines Gemisches aus Benzol, Methylenchlorid und AlCl₃ entstehen Toluol, Diphenylmethan und Anthracen (FRIEDEL, CRAFTS, Bl. [2] 41, 324; A. ch. [6] 11, 264). Benzol reagiert mit Chloroform und AlCl₃ bei niedriger Temp. (unterhalb 50°) unter Bildung von Diphenylmethan, Triphenylmethan, Triphenylchlormethan und der Verbindung (C₈H₅)₃CCl + AlCl₃ (Boeseken, R. 22, 307; vgl. Friedel, Crafts, A. ch. [6] 1, 489). Auch durch Eisenchlorid läßt sich Benzol mit Chloroform kondensieren; bei der Destillation des Reaktionsprodukts mit Wasserdampf wurden Triphenylmethan und Triphenylcarbinol erhalten (MEISSEL, B. 32, 2422). Benzol gibt bei der Reaktion mit Kohlenstofftetrachlorid in Gegenwart von AlCl₃ Triphenylchlormethan (Friedel, Crafts, A. ch. [6] 1, 502; Gomberg, B. 33, 3144). Bei der Einw. von Chlorpikrin auf Benzol in Gegenwart von AlCl3 entstehen Triphenylmethan und Triphenyl-Chlorpikim auf Benzol in Gegenwart von Alcia einseenen ampienymienian und ampienyrcarbinol (Boedker, Bl. [4] 3, 727; vgl. Elbs, B. 16, 1274). — Bei Behandlung von Benzol
mit Athylehlorid in Gegenwart von Alcia erhält man Athylenzol (Söllscher, B. 15, 1680),
1.2.4- und 1.3.5-Triäthyl-benzol (Klages, J. pr. [2] 65, 394; s. a. Gustavson, J. pr. [2] 68,
227) und Hexaäthylbenzol (Albright, Morgan, Woolworth, C. r. 86, 887; Bl. [2] 31,
464). Über die Verbindung C₆H₃(C₂H₆)^{1,3}+2 Alcia, erhalten aus Benzol, Athylchlorid
und Alcia, s. Gustavson, C. r. 136, 1066; J. pr. [2] 68, 212. Äthylenchlorid liefert mit
Rangol und Alcia Dibenzul (Sulva J. 1879, 380) und etwas äthylbenzol (Ereppe, Crarge Benzol und AlCl₃ Dibenzyl (Silva, J. 1879, 380) und etwas Äthylbenzol (Friedel, Chafts, A. ch. [6] 1, 484). Benzol gibt mit Äthylidenchlorid bei Anwesenheit von AlCl3 asymm. Diphenyläthan, Athylbenzol und 9.10-Dimethyl-anthracen-dihydrid-(9.10) (SILVA, Bl. [2] 36, 66; 41, 448; Anschütz, A. 235, 303). Bei Einw. von Methylchloroform auf Benzol in Gegenwart von AlCl₃ unter gewöhnlichem Druck entstehen Dibenzyl, symm. Tetraphenyläthan und 9.10-Dimethyl-anthracen-dihydrid-(9.10), unter vermindertem Druck asymm. Tetraphenyläthan (Kuntze-Fechner, B. 36, 474). 1.1.2-Trichlor-äthan gibt mit Benzol in Anwesenheit von AlCl₃ Diphenylmethan, Dibenzyl und Anthracen (GARDEUR, C. 1898 I, 438); Pentachlorathan hefert Anthracen und Triphenylmethan (MOUNEYRAT, Bl. [3] 19, 557); Hexachlorathan liefert Anthracen (Mou., Bl. [3] 19, 555). Durch Einw, von Athyl-

bromid auf Benzol bei Gegenwart von AlCla können erhalten werden Athylbenzol (ANSCHÜTZ, A. 235, 331; Sempotowski, B. 22, 2662; Béhal, Choay, Bl. [3] 11, 207; Radziewanowski, B. 27, 3235), m- und p-Diäthyl-benzol (Syst. No. 469) (Voswinkel, B. 21, 2829; 22, 315; Fournier, Bl. [3] 7, 661; vgl. Allen, Underwood, Bl. [2] 40, 100), 1.2.3.4- und 1.2.4.5-Tetraäthyl-benzol (Galle, B. 16, 1745, 1747; Jacobsen, B. 21, 2819), Pentaäthylbenzol (Jac., B. 21, 2814) und Hexaäthylbenzol (Galle, B. 16, 1747). Benzol liefert mit Athylidenbromid bei Anwesenheit von AlCl₃ asymm. Diphenyläthan, Åthylbenzol und 9.10-Dimethylanthracen-dihydrid-(9.10) (Anschütz, A. 235, 302). 1.1.2-Tribrom-äthan gibt mit Benzol und AlCl₃ Dibenzyl und asymm. Diphenyläthan (An., A. 235, 333); 1.1.2.2-Tetrabrom-äthan liefert asymm. Diphenyläthan, Anthracen und Brombenzol (An., A. 235, 163), unter Umständen auch symm. Tetraphenyläthan (An., A. 235, 201); 1.1.1.2. Tetrabrom-äthan liefert asymm. Diphenyläthan, symm. Tetraphenyläthan und etwas Brombenzol (An., A. 235, 199). Athyljodid gibt bei Einw. auf Benzol in Anwesenheit von AlCl₃ Athylbenzol (FRIEDEL, CRAFTS, A.ch. [6] I, 457). — Aus Propylchlorid, Benzol und AlCl₃ entsteht unter 00 nur Propylbenzol, oberhalb 00 auch Isopropylbenzol (Konowalow, Ж. 27, 457; Bl. [3] 16, 864; vgl. Silva, Bl. [2] 43, 317). Bei 80° erhält man aus Propylchlorid mit Benzol und AlCl₃ nur Isopropylbenzol (Boedtker, Bl. [3] 25, 844). Einw. von Benzol auf Isopropylchlorid und AlCl₃: Silva, Bl. [2] 43, 317; Gustavson, Cr. 140, 940; J. pr. [2] 72, 57. Propylenchlorid gibt mit Benzol bei Gegenwart von AlCl₃ α.β-Diphenyl-propan (Silva, J. 1879, 379); 2.2-Dichlorpropan liefert β.β-Diphenyl-propan und Isopropylbenzol (Silva, Bl. [2] 34, 674; 43, 318); Trichlorhydrin liefert α.β.γ-Triphenyl-propan und α.γ-Diphenyl-propan (Claus, Merckiln, Bl. 20, 2005; Volume Transfer and Triphenyl-propan und α.γ-Diphenyl-propan (Claus, Merckiln, Bl. 20, 2005). Trichlorhydrin liefert α.β.γ-Triphenyl-propan und α.γ-Diphenyl-propan (Claus, Mercklin, B. 18, 2935; Konowalow, Dobrowolski, Ж. 37, 548; C. 1905 II, 826). Propylbromid liefert mit Benzol und AlBr, Isopropylbenzol (Gustavson, Ж. 10, 269; B. 11, 1251); bei niedriger Temp. (-2°) entsteht aus Propylbromid, Benzol und AlCl, n-Propylbenzol (Heise, B. 24, 768). Isopropylbromid gibt mit Benzol und AlBr, Isopropylbenzol (Gu., Ж. 10, 269; B. 11, 1251; Konowalow, Ж. 27, 457; J. 1895, 1514). Bei der Einw. von Trimethylenbromid und auch von Propylenbromid auf Benzol in Gegenwart von AlCl, entsteht (außer mehrkernigen Kohlenwasserstoffen) n-Propylbenzol neben wenig Isopropylbenzol (Bodroux, C. r. 132, 155). Tribromhydrin gibt mit Benzol und AlCl, α.β.γ-Triphenyl-propan und α.γ-Diphenyl-propan (Claus, Mercklin, B. 18, 2935). — Ans prim. Butylchlorid, Benzol und AlCl, entsteht sek. Butylbenzol (Schramm, M. 9, 619). Derselbe Kohlenwasserstoff ist aus sek. Butylchlorid erhältlich (Estreicher, B. 33, 440). Isobutylchlorid gibt mit Benzol und AlCl, tert.-Butylbenzol (Schramm, M. 9, 615; Seńkowski, B. 23, 2413; Boedtker, Bl. [3] 31. tert.-Butylbenzol (Schramm, M. 9, 615; Seńkowski, B. 23, 2413; Boedtker, Bl. [3] 31, 966; vgl. Gossin, Bl. [2] 41, 446; Konowalow, H. 27, 457, p-Di-tert.-butyl-benzol (Seńk., B. 23, 2420; Boe., Bl. [3] 31, 969) und Tri-tert.-butyl-benzol (Seńk., B. 23, 2421); bei unzureichender Menge AlCl₃ entsteht in dieser Reaktion auch etwas Isobutylbenzol (Boe., Bl. [3] 31, 967). Aus tert. Butylchlorid entsteht mit Benzol und AlCla tert.-Butylbenzol (SCHR., [3] 31, 967). Aus tert, butylenford ensient mit benzol und AlCl₃ tert, butylenzol (Schr., M. 9, 618; Seńk., B. 23, 2413; Boe., Bl. [3] 31, 966). 1.1.1.2-Tetrachlor-2-methyl-propan liefert mit Benzol und AlCl₃ β-Methyl-a.a.a.β-tetraphenyl-propan (Will-Gerodt, Schiff, J. pr. [2] 41, 524). Aus Isobutylenbromid, Benzol und AlCl₃ entsteht β-Methyl-a.β-diphenyl-propan C₆H₅·CH₂·C(CH₃)₂·C₆H₅ neben Isobutylbenzol (Bodroux, C. r. 132, 1335). — Einw. von Isoamylchlorid (bezw. Isoamylbromid oder tert. Amylbromid) und AlCl₃ auf Benzol: Austin, Bl. [2] 32, 12; Costa, G. 19, 486; Konowalow, Jegorow, JK. 30, 1031; C. 1899 I, 775. Ausguith Brown Brown 1987, 294 776; Anschütz, Beckerhoff, A. 327, 224.
Vinylbromid reagiert mit Benzol bei Gegenwart von AlCl₃ unter Bildung von Styrol,

Vinylbromid reagiert mit Benzol bei Gegenwart von AlCl₃ unter Bildung von Styrol, Äthylbenzol, asymm. Diphenyläthan und 9.10-Dimethyl-anthracen-dihydrid-(9.10) (Anschütz, A. 235, 334); unter Umständen werden auch die Verbindungen C_6H_5 : C_2H_4 Br und C_6H_4 (C_2H_4 Br)₂ gebildet (Hanriot, Guilbert, C. r. 98, 525; J. 1884, 562; vgl. An., A. 235, 332). Perchloräthylen gibt mit Benzol und AlCl₃ Anthracen (Moungyrat, Bl. [3] 19, 559); Acetylendibromid liefert Dibenzyl und etwas Anthracen (Anschütz, A. 235, 153, 157); Tribromäthylen liefert asymm. Diphenyläthylen und Triphenylmethan (An., A. 235, 336). — 2-Chlor-propen-(1) gibt mit Benzol und AlCl₃ β , β -Diphenyl-propan und Isopropylbenzol (Silva, Bl. [2] 34, 674; 43, 318). Allylchlorid gibt mit Benzol und AlCl₃ α , β -Diphenyl-propan und Isopropylbenzol (Silva, J. 1879, 380; Bl. [2] 43, 318; Konowalow, Dobrowolski, β . 37, 548; β . 1905 II, 826); bringt man mit Benzol verdünntes Allylchlorid tropfenweise zu einem abgekühltem Gemisch von Benzol und AlCl₃, das vorher mit etwas HCl erwärmt worden war, so entsteht n-Propylbenzol (Wisper, Zuber, β . 218, 379). Beim Erwärmen von Allylbromid mit Benzol und Zinkstaub auf dem Wasserbade entstehen

HCl erwärmt worden war, so entsteht n-Propylbenzol (Wisper, Zuber, A. 218, 379). Beim Erwärmen von Allylbromid mit Benzol und Zinkstaub auf dem Wasserbade entstehen n-Propylbenzol und αβ-Diphenyl-propan (Shukowski, Ж. 27, 297).

1.2-Dichlor-cyclohexan reagiert mit Benzol und AlCl₃ unter Bildung von 1.2-Diphenyl-cyclohexan (Kusssanow, A. 318, 318; vgl. Gustavson, C. r. 146, 641). — Benzylchlorid liefert beim Erwärmen mit Benzol und Zinkstaub Diphenylmethan neben o- und p-Dibenzyl-benzol (Zincke, B. 6, 119; A. 159, 374); dieselben Verbindungen bilden sich bei der Reaktion zwischen Benzylchlorid und Benzol in Gegenwart von AlCl₃ (Radziewanowski, B. 27, 3237). o-Nitro-benzylchlorid kondensiert sich mit Benzol bei Gegenwart von AlCl₃ zu 2-

Nitro-diphenylmethan (GEIGY, KÖNIGS, B. 18, 2402). Benzylidenchlorid liefert mit Benzol und AlCl₃ Diphenylmethan, Triphenylmethan und Triphenylchlormethan (BOESEKEN, R. 22, 311; vgl. Linebarger, Am. 13, 557). Kondensation zwischen Benzotrichlorid und Benzol: Doebner, Magatti, B. 12, 1468. Aus m-Xylylchlorid CH₃·C₆H₄·CH₂Cl, Benzol und AlCl₃ entsteht m-Benzyl·toluol (SENFF, A. 220, 230). α-Chlor-α-phenyl-äthan liefert mit Benzol und AlCl₃ Äthylbenzol, asymm. Diphenyläthan und 9.10-Dimethyl anthracen-dihydrid-(9.10) (SCHRAMM, B. 26, 1706). α-Brom-α-phenyl-äthan gibt mit Benzol und AlCl₃ hochmolekulare harzige Kondensationsprodukte und nur sehr wenig asymm. Diphenyläthan (Anschütz, A. 235, 328). Aus α-β-Dibrom-α-phenyl-äthan, Benzol und AlCl₃ wurden erhalten Dibenzyl (An., A. 235, 338), Anthracen und Brombenzol (SCHRAMM, B. 26, 1708). α-β-β-Tribrom-α-phenyl-äthan liefert mit Benzol und AlCl₃ symm. Tetraphenyläthan (An., A. 235, 204).

— Bei der Einw. von Diphenylchlormethan auf Benzol in Gegenwart von AlCl₃ entstehen Diphenylmethan, Triphenylchlormethan und sehr wenig Triphenylmethan (Borseken, R. 22, 312). α-β-Dibrom-α-β-diphenyl-äthylen liefert mit Benzol und AlCl₃ symm. Tetraphenyläthan (Anschütz, A. 235, 210). α-Chlor-naphthalin reagiert mit Benzol und AlCl₃ unter Bildung von α-Phenyl-naphthalin (Chattaway, Soc. 63, 1188).

Beispiele für Einwirkung von Oxy-Verbindungen sowie deren funktionellen Derivaten und Halogensubstitutionsprodukten. Beim Erhitzen von Benzol mit Äther und ZnCl₂ auf 180⁶ entsteht Äthylbenzol (Balsohn, Bl. [2] 32, 618). Bei raschem Erhitzen von Benzol mit Isobutylalkohol und ZnCl₂ auf 300⁶ entsteht neben anderen Kohlenwasserstoffen tert.-Butyl-benzol (H. Goldschmidt, B. 15, 1066, 1425; Seńkowski, B. 24, 2975; Niemczycki, C. 1905 II, 403). Bei Einw. von rauchender Schwefelsäure auf ein Gemisch von Benzol und Isobutylalkohol entstehen tert.-Butylbenzol und p. Ditert.-butyl-benzol (Verley, Bl. [3] 19, 72; Boedtker, Bl. [3] 31, 966). Acetonchloroform (CH₃)₂C(OH). CCl₃ kondensiert sich mit Benzol und AlCl₃ zu Dimethyl-[phenyl-dichlormethyl-]-carbinol C₈H₅·CCl₂·C(CH₃)₂·OH, Dimethyl-[diphenyl-chlormethyl]-carbinol (C₆H₅)₂CCl·C(CH₃)₂·OH, Dimethyl-[triphenyl-methyl]-carbinol (C₆H₅)₃C·C(CH₃)₂·OH (Willeront, Genieser, J. pr. [2] 37, 365). Beim Erhitzen von Acetonchloroformäther (CH₃)₂C(CCl₃)·O·C(CCl₃)·O·C(CCl₃)₂ misenzol und AlCl₃ am Rückflußkühler entsteht Bis-[a.a-dimethyl-β,β,β-triphenyl-äthyl]-äther (C₆H₅)₃C·C(CH₃)₂·O·C(CH₃)₂·C(C₆H₅)₃ (Wi., Sch., J. pr. [2] 41, 525). — Erhitzt man Tribromphenol mit Benzol und AlCl₃ im siedenden Wasserbade, so werden Brombenzol und etwas Phenol gebildet (Kohn, Müller, M. 30, 407). — Bis-[4¹-brom-4-methyl-phenyl]-sulfon O₂S[C₆H₄·CH₂Br)₂ liefert mit Benzol und AlCl₃ 4.4′-Dibenzyl-diphenylsulfon (Genvresse, Bl. [3] 11, 501). Bis-[4¹-4¹-dibrom-4-methyl-phenyl]-sulfon liefert 4.4′-Dibenzhydryl-diphenylsulfon O₂S[C₆H₄·CH(C₆H₅)₂]₂ (Ge., Bl. [3] 11, 506). — Benzylalkohol kondensiert sich mit Benzol bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure 3-Nitro-diphenylmethan (V. Meyer, Wurster, B. 6, 963). Diphenylmethan entsteht auch aus Äthylbenzyläther mit Benzol und P₂O₅ bei 140⁶ Triphenylmethan (Hemilian, B. 7, 1204). Phenyl-p-tolyl-carbinol liefert mit Benzol und P₂O₅ Diphenyl-methan (E.

Beispiele für Einwirkung von Oxo-Verhindungen sowie deren funktionellen Derivaten und Halogensubstitutionsprodukten. Benzol liefert bei längerem Erhitzen mit Formaldehyd + konz. Schwefelsäure ein unlösliches Prod., bei dessen Destillation Diphenylmethan, Benzol, Toluol, p-Xylol, Phenyl-p-tolyl-methan und Anthracen entstehen (Nastjukow, Jk. 35, 825; C. 1903 II, 1425). Erwärmt man Formaldehyd mit Benzol und konz. Schwefelsäure bei Zusatz von relativ wenig Essigsäure kurze Zeit, so entsteht direkt Diphenylmethan, während bei längerem Erhitzen wieder das unlösliche Produkt entsteht; verdünnt man mit viel Essigsäure oder ersetzt man sie durch viel Wasser, so erhält man auch bei längerem Erhitzen Diphenylmethan (Na., Jk. 35, 830; 40, 1377; C. 1903 II, 1425; 1909 I, 534). Durch Kondensation von Formaldehyd mit Benzol mittels konz. Schwefelsäure in Essigester bei —5° bis 0° entstehen p-Dibenzyl-benzol und Anthracen (THIELE, Balhorn, B. 37, 1467). Benzol kondensiert sich mit Methylal bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure zu Diphenylmethan, o- und p-Dibenzyl-benzol (Baeyer, B. 6, 221; Zincke, B. 9, 31). Die Einw. von Chlormethyl-äthyl-äther auf Benzol in Gegenwart von AlCl₃ liefert als Hauptprodukt Diphenylmethan (Verley, Bl. [3] 17, 914). Die Kondensation von Benzol mit Bernsteinsäure-bis-oxymethylamid [—CH₂·CO·NH·CH₂·OH]₂ führt zu der Verbindung

C₆H₄CH₂·NH·CO·CH₂ (2) (Syst. No. 3591) (EINHORN, D. R. P. 156398; C. 1905 I, 55; CH₂·NH·CO·CH₂

A. 343, 277). — Beim Versetzen einer Lösung von Paraldehyd in konz. Schwefelsäure mit Benzol entsteht asymm. Diphenyläthan (BAEYER, B. 7, 1190). Bei Einw. von a.β-Dichlor-di-

äthyläther ClCH₃·CHCl·O·C₂H₅ auf Benzol bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure entsteht Benzol und Acciding de Herre, B. 6, 1439); aus Benzol und a.β-Dichlor-diäthyläther entstehen bei Einw. von AlCl₃ Toluol, Äthylbenzol, Diphenylmethan, Dibenzyl und Anthracen (Gardeur, C. 1898 I, 438). — Dichloracetaldehyd gibt mit Benzol und AlCl₃ β.β-Dichlor-a.α-diphenyl-äthan (Syst. No. 479) (Delacre, Bl. [3] 13, 858). Dieselbe Verbindung entsteht aus Benzol und Dichloracetal unter der Einw. von konz. Schwefelsäure (Buttenberg, A. 279, 324). Benzol kondensiert sieh mit Chloral in Gegenwart von konz. Schwefelsäure zu $\beta.\beta.\beta$ Trichlora.a-diphenyl-athan (BAEYER, B. 5, 1098). Benzol gibt bei Behandlung mit Chloral und AlCla in Gegenwart von Schwefelkohlenstoff symm, Tetraphenyläthan, Tetraphenyläthylen, Diphenylacetophenon (C_6H_5)₂CH·CO· C_6H_5 , $\beta.\beta$ -Dichlor-a.a. diphenyl-athylen, $\beta.\beta$ -Dichlor-aphenyl-athylen, Diphenylmethan, Triphenylmethan und 9.10-Diphenyl-phenanthren (BILTZ, B. 26, 1952; A. 296, 219; B. 38, 203). Bei der Einw von Chloral auf Benzol und AlCl₃ in Abwesenheit von CS₂ entstehen Phenyl-dichloracetaldehyd, β.β-Dichlor-a.a-diphenyl-äthan, β-Chlor-a.a-β-triphenyl-äthan und symm. Tetraphenyläthan (Combes, Bl. [2] 41, 382; A. ch. [6] 12, 271); unter denselben Bedingungen erhielt DINESMANN (C. r. 141, 201) nur Trichlormethyl-phenyl-carbinol C₆H₅·CH(OH)CCl₃. Bromal kondensiert sich mit Benzol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure zu β . β , β -Tribrom-a.a-diphenyl-äthan (Goldschmidt, B. 6, 985). Butyrchloralhydrat liefert mit Benzol bei Einw. von Schwefelsäure β , β , γ -Tribrom-a.a-diphenyl-äthan (Goldschmidt, B. 6, 985). chlor-a.a-diphenyl-butan (C₆H₅)₂CH·CCl₂·CHCl·CH₃ (Hepp, B. 7, 1420). — Benzol liefert mit Kohlenoxyd + HCl bei Gegenwart von AlBr₈ und CuCl Benzaldehyd (Reformatski, K. 33, 154; C. 1901 II, 1226; KÜCHLER & BUFF, D. R. P. 126 421; C. 1901 II, 1372; GATTERMANN, A. 347, 351). Kondensation von Benzol mit Kohlenoxyd durch dunkle elektrische Entladungen: Losanitsch, B. 41, 2686. Benzol reagiert mit Nickeltetracarbonyl und AlCla bei gewöhnlicher Temp. unter Bildung von Benzaldehyd, bei 100° unter Bildung von Anthracen (Dewar, Jones, Soc. 85, 213; Homer, Soc. 91, 1104). - Bei der Einw. von Knallquecksilber und AlCl₃ auf Benzol entsteht fast ausschließlich Benzonitril (Scholl, B. 36, 10); mit einem Gemisch von AlCl₃, AlCl₃ + 6 H₂O und Al(OH)₃ entsteht vorwiegend Benz-synaldoxim, neben Benzonitril sowie kleinen Mengen Benzaldehyd und Benzamid (SCHOLL, B. 32, 3495; vgl. Scholl, Kačer, B. 36, 322).

Benzaldchyd kondensiert sich mit Benzol beim Erhitzen mit Chlorzink im geschlossenen Gefäß auf 250–270° zu Triphenylmethan (Griefentrog, A. 242, 329). Benzol liefert mit o-Nitro-benzaldchyd in Gegenwart von konz. Schwefelsäure Phenylanthroxan neben wenig o-Nitro-benzophenon (Kliegl, B. 41, 1849). Aus p-Benzoyl-benzylidenbromid C₆H₅· CO·C₆H₄· CHBr₂ erhält man mit Benzol und Aluminiumchlorid Diphenyl-[4-benzoyl-phenyl-methan C₆H₅· CO·C₆H₄· CH(C₆H₅)₂ (Bourcett, Bl. [3] 15, 950; Dellacre, Bl. [4] 5, 952). Dichloranthron C₆H₄· CCCl₂ C₆H₄ liefert mit Benzol und AlCl₃ 9.9-Diphenyl-anthron-(10) Haller, Guyot, Bl. [3] 17, 877); dieselbe Verbindung entsteht auch aus 9-Chlor-9-phenyl-anthron mit Benzol und AlCl₃ und aus 9-Oxy-9-phenyl-anthron-(10) mit Benzol und konz. Schwefelsäure (Ha., Guy.). — Aus Terephthalaldchyd erhält man mit Benzol und konzentrierter Schwefelsäure p-Benzhydryl-benzaldchyd (C₆H₆)₂CH·C₆H₄· CHO (Oppenheimer, B. 19, 2028).

Kondensation von Benzol mit Glykose in Gegenwart von konz. Schwefelsäure: Nastjukow, Ж. 39, 1133; С. 1908 I, 821. Einw. von Benzol auf Cellulose bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure: Nastjukow, Ж. 34, 231, 505; 39, 1109; С. 1902 I, 1277; II, 576; 1903 I, 139; 1908 I, 820.

Beispiele für Einwirkung von Carbonsäuren sowie deren funktionellen Derivaten und Halogensubstitutionsprodukten (vgl. auch S. 195 Einwirkung von heterocyclischen Verbindungen). Benzol reagiert mit Essigsäureanhydrid bei Anwesenheit von AlCl₃ unter Bildung von Acetophenon (Friedel, Crapts, A. ch. [6] 14, 455). Dieses entsteht auch aus Benzol und Acetylchlorid in Gegenwart von AlCl₃ (Fr., Cr., A. ch. [6] 1, 507) oder von FeCl₃ (Nencki, Stoeber, B. 30, 1769). Bei Einw. von Chloressigsäureäthylester auf Benzol in Anwesenheit von AlCl₃ entsteht (infolge intermediärer Bildung von Äthylchlorid) Äthylbenzol (Fr., Cr., A. ch. [6] 1, 527). Chloracetylchlorid reagiert mit Benzol und AlCl₃ unter Bildung von ω-Chlor-acetophenon (Fr., Cr., A. ch. [6] 1, 507). Einw. von Chloracetoritril und AlCl₃ auf Benzol: Genvresse, Bl. [2] 49, 579. Erwärmt man Benzol mit Dichloracetylchlorid und AlCl₃ schwach, bis 1 Mol.-Gew. HCl entwichen ist, so erhält man ω.ω-Dichlor-acetophenon (Gautier, A. ch. [6] 14, 388); bei mehrstündigem Erhitzen von Benzol mit Dichloracetylchlorid und AlCl₃ erhält man ω.ω-Diphenylacetophenon (C₆H₅)₂CH-CO-C₆H₅ (Collet, Bl. [3] 15, 22). Bei der Einw. von Trichloressigsäure oder deren aliphatischen Estern auf Benzol in Gegenwart von AlCl₃ entsteht Fluorencarbonsäure (Delacre, Bl. [3] 27, 875); in geringer Menge erhält man bei dieser Reaktion auch Triphenylessigsäure (Elbs, Tölle, J. pr. [2] 32, 624). Aus Trichloressigsäurebenzylester erhält man bei Einw. von Benzol und AlCl₃ ein Produkt, das bei der Destillation Antbracen liefert (Delacre, C. r. 120, 155). Erwärmt man 100 g Benzol mit 60 g Trichloracetylchlorid unter Hinzu-

fügung von AlCl₃ auf die Siedetemperatur des Benzols, bis 1 Mol.-Gew. HCl entwichen ist, so erhält man ω.ω.ω-Trichlor-acetophenon (GAUTIER, A. ch. [6] 14, 398). Versetzt man ein Gemisch von 800 g Benzol und 80 g Trichloracetylchlorid bei 30—40° mit' 100 g AlCl₃ und erhitzt dann mehrere Stunden auf 70°, so erhält man ω.ω-Diphenyl-acetophenon (BILTZ, B. 32, 654; vgl. DELACRE, Bl. [3] 13, 859). Bromacetylchlorid gibt mit Benzol und AlCl₃ ω-Bromacetophenon (COLLET, Bl. [3] 17, 69). Aus Propionylchlorid, Benzol und AlCl₃ α-Bromacetophenon (PAMPEL, SCHMIDT, B. 19, 2896). Analog wurde aus α-Brom-propionylchlorid [α-Brom-āthyl]-phenyl-keton (COLLET, Bl. [3] 15, 716; 17, 69), aus α-β-Dibrom-propionylchlorid [α-β-Dibrom-āthyl]-phenyl-keton (KOHLER, Am. 42, 382) erhalten. — Acrylsäurechlorid gibt mit Benzol und AlCl₃ α-Hydrindon (KOHLER, Am. 42, 376, 380; vgl. MOUREU, A. ch. [7] 2, 198). Aus Crotonsäure und Benzol entsteht bei längerer Einw. von AlCl₃ β-Phenyl-buttersäure (EIJKMAN, C. 1908 II, 1100). Crotonylchlorid liefert mit Benzol und AlCl₃ Propenyl-phenyl-keton und β-Phenyl-butyrophenon CH₃·CH(C₆H₅)·CH₂·CO·C₆H₅ (KOHLER, Am. 42, 395). Aus Tiglinsäure und Benzol bildet sich unter der Einw. von AlCl₃ α-Methyl-β-phenyl-buttersäure (EI., C. 1908 II, 1100). Kondensation von Benzol mit Ölsäure und konz. Schwefelsäure: Twitchell, Am. Soc. 22, 22.

Beim Erhitzen von Benzol mit Benzoesäure und P₂O₅ auf 180–200° entsteht Benzophenon (Kollarits, Merz, Z. 1871, 705; B. 6, 538). Dieses entsteht auch aus Benzol und Benzoylchlorid bei Gegenwart von AlCl₃ (Friedel, Crafts, A. ch. [6] 1, 510), von SbCl₅ (Comstock, Am. 18, 550) oder von FeCl₃ (Nencki, Stoeber, B. 30, 1768; vgl. Nencki, B. 32, 2415). o-Chlor-benzoylchlorid liefert mit Benzol und AlCl₃ o-Chlor-benzophenon (Overton, B. 26, 29). Analog entsteht mit m-Chlor-benzoylchlorid m-Chlor-benzophenon (Hantzsch, B. 24, 57), mit p-Chlor-benzoylchlorid p-Chlor-benzophenon (Demuth, Dittrick, B. 28, 3609). Beim Erhitzen von Phenylessigsäure mit Benzol und P₂O₅ entsteht Desoxybenzoin (Zincke, B. 9, 1771 Anm.). Dieses entsteht auch aus Phenylacetylchlorid mit Benzol und AlCl₃ (Graebe, Bungener, B. 12, 1080). Aus Phenylbromessigsäure erhält man mit Benzol und AlCl₃ Diphenylessigsäure (Elykman, C. 1908 II, 1100). o-Cyan-benzalchlorid gibt mit Benzol und AlCl₂ 2-Cyan-triphenylmethan NC·C₆H₄·CH(C₆H₅)₂ (Droky, B. 24, 2572); analog verläuft die Reaktion mit p-Cyan-benzalchlorid (Moses, B. 33, 2630). β-Brom-β-phenyl-propionsäure liefert mit Benzol und AlCl₃ β-β-Diphenyl-propionsäure (EL, C. 1908 II, 1100). Erhitzt man Benzol mit Zimtsäure und Diphenyl-propionsäure (EL, C. 1908 II, 1100). Erhitzt man Benzol mit Zimtsäure und

konz. Schwefelsäure auf 50°, so entstehen Phenylindanon CH(C₆H₅)·CH₂ (Syst. No. 654), β.β-Diphenyl-propionsäure (Syst. No. 952) und die Säure C₆H₄[CH(C₆H₅)·CH₂·CO₂H]₂ (Syst. No. 997) (Liebermann, Hartmann, B. 25, 2124). β.β-Diphenyl-propionsäure entsteht auch aus Allozimtsäure und Benzol bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure (Lie., Ha., B. 25, 960). Aus a-Methyl-zimtsäure erhält man mit Benzol und AlCl₃ a-Methyl-β.β-diphenyl-propionsäure (Eijkman, C. 1908 II, 1100). Analog entsteht aus a-Phenyl-zimtsäure a.β.β-Triphenyl-propionsäure (Ei., C. 1908 II, 1100). — Aus a-Naphthoesäure erhält man mit Benzol und P₂O₅ bei 200° Phenyl-a-naphthyl-keton, aus β-Naphthoesäure in analoger Weise Phenyl-β-naphthyl-keton (Kollarits, Merz, B. 6, 541). — Diphenylacetylchlorid kondensiert sich mit Benzol in Gegenwart von AlCl₃ zu ω.ω-Diphenyl-acetophenon (Klingemann, A. 275, 88). Aus Diphenyl-chloressigsäure erhält man bei Einw. von Benzol und AlCl₃ Triphenylessigsäure (Bistraycki, Herbst, B. 36, 146).

Oxalsäureäthylesterchlorid ClCO·CO₂·C₂H₅ liefert mit Benzol in Schwefelkohlenstofflösung bei Anwesenheit von AlCl₃ Benzoylameisensäureäthylester (Syst. No. 1289) (Bou-Veault, Bl. [3] 15, 1017; vgl. Roser, B. 14, 940). Aus Benzol und Oxalylchlorid, gelöst in Schwefelkohlenstoff, werden unter der Einw. von AlCl₃ Benzoylchlorid bezw. Benzophenon gebildet (Staudinger, B. 41, 3566). Beim Leiten eines Gemenges von Benzoldämpfen und Dicyan durch erhitzte Röhren entstehen Benzonitril und Terephthalsäurenitril (Merz, Weith, B. 10, 753); beim Einleiten von Dicyan in siedendes Benzol bei Gegenwart von AlCl₃ entsteht Benzonitril (Desgrez, Bl. [3] 13, 735). Aus Malonylchlorid gewinnt man mit Benzol und AlCl₃ Dibenzoylmethan (Auger, A. ch. [6] 22, 349). Succinylchlorid gibt bei Einw. von Benzol und AlCl₃ a.β-Dibrom-β-dibenzoyl-äthan und γ.γ-Diphenyl-butyrolacton (Claus, B. 20, 1375; Auger, Bl. [2] 49, 346). Das Dichlorid der hochschmelzenden Dibrombernsteinsäure gibt mit Benzol und AlCl₃ a.β-Dibrom-β-dibenzoyl-äthan C₆H₅ CO·CHBr·CHBr·CO·C₅H₅ (R. Meyer, Marx, B. 41, 2469). Glutarsäuredichlorid reagiert mit Benzol und AlCl₃ unter Bildung von a.γ-Dibenzoyl-propan (Auger, A. ch. [6] 22, 358). — Phthalylchlorid liefert mit Benzol bei Gegenwart von AlCl₃ Phthalophenon (Friedel, Crafts, A. ch. [6] 1, 523; Baeyer, A. 202, 50) sowie etwas Anthrachinon (Fr., Cr., A. ch. [6] 1, 523, 526). Beim Erhitzen von Benzol mit Phthalylchlorid und Zinkstaub auf 220° entsteht Anthrachinon (Piccard, B. 7, 1785). Einw. von Benzol und AlCl₃ auf das bei 88° schmelzende, aus Phthalsäureanhydrid und PCl₅ erhältliche Tetrachlorid C₅H₄OCl₄: Haller, Guyot, Bt. [3] 17, 875. Isophthalsäuredichlorid

gibt mit Benzol und AlCl₃ m-Dibenzoyl-benzol und m-Benzoyl-benzoesäurechlorid, das bei Behandlung des Reaktionsproduktes mit Natronlauge in m. Benzoyl-benzoesäure übergeht (Adob, B. 13, 320). Terephthalsäuredichlorid liefert mit Benzol und AlCl₃ p-Dibenzoylbenzol (Noelling, Kohn, B. 19, 147; Münchmeyer, B. 19, 1847).

Benzol liefert beim Erhitzen mit einem Gemisch von Natrium und Quecksilberdiäthyl im Kohlendioxyd-Strom Benzoesäure und etwas Triphenylmethan (Schobigin, B. 41, 2725). Etwas Benzoesäure entsteht auch, wenn Benzol mit Natrium in Gegenwart von Isobutylbromid oder Isoamylbromid im CO₂-Strom erhitzt wird (SCHOBIGIN, B. 41, 2716). Bei Einw. von Chlorameisensäureäthylester auf Benzol in Gegenwart von AlCl₃ entsteht Äthylbenzol (infolge intermediärer Bildung von Athylchlorid) (FRIEDEL, CRAFTS, A. ch. [6] 1, 527; vgl. RENNIE, Soc. 41, 33). Phosgen liefert mit Benzol bei Anwesenheit von AlCl, Benzophenon (FR., Cr., A. ch. [6] 1, 518; Fr., Cr., Ador, B. 10, 1854). Bei der Einw. von Chloreyan auf Benzol in Gegenwart von AlCl₃ entsteht Benzonitril (FRIEDEL, CRAFTS, A. ch. [6] 1, 528). Benzol und Bromcyan reagieren beim Erhitzen unter Bildung von Brombenzol und HCN (MERZ, WEITH, B. 10, 756). Bei der Einw. von Bromcyan und AlCl₃ auf siedendes Benzol entsteht als Hauptprodukt Kyaphenin, daneben kleine Mengen Brombenzol und Benzonitril (SCHOLL, NÖRR, B. 33, 1053). Einw. dunkler elektrischer Entladungen auf Benzol und Schwefelkohlenstoff: Losanitsch, B. 41, 2686. — Aus Methyläthersalicylsäurechlorid erhält man mit Benzol und AlCl₃ o-Oxy-benzophenon (Graebe, Ullmann, B. 29, 824; Ullmann, Goldberg, B. 35, 2811). Aus m- bezw. p-Methoxy-benzoylchlorid erhält man mit Benzol und AlCl₃ m-bezw. p-Methoxy-benzophenon (ULLMANN, GOLDBERG, B. 35, 2814). 3.5-Dichlor-2-oxybenzoylchlorid liefert mit Benzol und AlCl₃ 3.5-Dichlor-2-oxy-benzophenon (ANSCHÜTZ, SHORES, A. 346, 382). Diphenylsulfon-o-carbonsäurechlorid gibt mit Benzol und AlCl₃ o-Benzoyl-diphenylsulfon (Weedon, Doughty, Am. 33, 414; vgl. Canter, Am. 25, 108; Ullmann, Lehner, B. 38, 730); analog verläuft die Reaktion mit Diphenylsulfon-carbonsäure-(4)-chlorid (Newell, Am. 20, 310). Mandelsäurenitril kondensiert sich mit Benzol bei Gegenwart von P₂O₅ zu Diphenylessigsäurenitril (Syst. No. 952) (Michael, Jeanfretre, B. 25, 1615). Aus Acetylmandelsäurechlorid erhält man bei Einw. von Benzol und AlCl₃ ω.ω-Diphenyl-acetophenon (C_6H_5)₂CH·CO· C_6H_5 (Anschütz, Foerster, A. 368, 93).

Durch Eintragen von Benzol in ein bei -10° bereitetes Gemisch von Brenztraubensäure und konz. Schwefelsäure erhält man Methyldiphenylessigsäure (Böttinger, B. 14, 1595). Mucochlorsäure reagiert mit Benzol und AlCl₃ unter Bildung von $a.\beta$ -Dichlor- γ, γ -diphenyl-crotonsäure; analog verläuft die Reaktion mit Mucobromsäure (Dunlar, Am. 19, 643, 644). — o-Benzoyl-benzoesäure liefert bei Behandlung mit Benzol und AlCl₃ Phthalophenon (Diphenylphthalid) (v. Pechmann, B. 14, 1865). Dieses entsteht auch aus dem festen oder auch aus dem flüssigen Chlorid der o Benzoyl-benzoesäure mit Benzol und AlCl₃ (H. MEYER, M. 25, 1182; vgl. Haller, Guyot, Bl. [3] 25, 53). Analog entsteht aus dem Chlorid der 4'-Methyl-

C(C₆H₅)·C₆H₄·CH₃ O (Guyor, benzophenon-carbonsäure-(2) das Phenyl-p-tolyl-phthalid C_6H_4

Bl. [3] 17, 977). Das Chlorid der Fluorenon-carbonsäure-(4) liefert mit Benzol und AlCla 4-Benzoyl-fluorenon (Görz, M. 23, 33). Aus dem Dichlorid der Benzophenon-dicarbonsäure-(2.4') erhält man mit Benzol und AlCl₃ 2.4'-Dibenzoyl-benzophenon (LIMPRICHT, A.

309, 111).

Beispiele für Einwirkung von Sulfonsäurechloriden. Benzolsulfochlorid reagiert mit Benzol und AlCl₂ unter Bildung von Diphenylsulfon (Beckurts, Otto, B. 11, 2066). Das stabile Dichlorid der o-Sulfobenzoesäure ClOC·C₆H₄·SO₂Cl gibt mit Benzol und AlCl₂ 2-Benzoyl-diphenylsulfon C₆H₆·CO·C₆H₄·SO₂·C₆H₅ (List, Štein, B. 31, 1663; vgl. Remsen, Saunders, Am. 17, 362). Das labile Dichlorid der o-Sulfobenzoesäure $C_6H_4 < \frac{CCl_2}{CO} > 0$ liefert ebenfalls 2-Benzoyl-diphenylsulfon, daneben jedoch mitunter geringe

Mengen der Verbindung C_5H_4 $< SO_2$ (Li., St., B. 31, 1663, 1664; vgl. Re., Sa., Am.

17, 365; Fritsch, B. 29, 2298). Als primäres Reaktionsprodukt sowohl des stabilen wie des labiten Dichlorids mit Benzol und AlCl₃ entsteht das Chlorid der Benzophenon-sulfonsäure-(2) C₆H₅·CO·C₆H₄·SO₂Cl (Li., St., B. 31, 1663; vgl. Re., Sa., Am. 17, 356), das bei weiterer Kondensation mit Benzol das 2-Benzoyl-diphenylsulfon liefert (Li., St., B. 31, 1663). Beispiele für Einwirkung von Diazoverbindungen. Beim Erhitzen von Diazoessigsäureäthylester mit Benzol auf 130—135° entsteht Norgaradienearbonsäureäthylester (Styt.) den benzol den genigstingspredicht.

(Syst. No. 941), daneben dessen Isomerisationsprodukt, der Cycloheptatriencarbonsäureäthylester (Braren, Buchner, B. 34, 989).

Beim Erhitzen von festem Benzoldiazoniumchlorid mit Benzol und AlCl₂ entstehen Chlorbenzol und Diphenyl (MÖHLAU, BERGER, B. 26, 1996). Diphenyl bildet sich auch beim Eintragen von festem Benzoldiazoniumsulfat in erwärmtes Benzol (Mö., Be., B. 26, 1996).

Beim Eintragen von anti-p-Brombenzoldiazohydrat in heißes Benzol, das mit Eisessig gemischt ist, entsteht 4-Brom-diphenyl (BAMBERGER, B. 28, 406). Das Anhydrid des synp-Brom-benzoldiazohydrats BrC₆H₄·N₂·O·N₂·C₆H₄Br lefert mit Benzol schon in der Kälte 4-Brom-diphenyl (Ba., B. 29, 452, 470); anti-p-Nitro-benzoldiazohydrat gibt bei mehr-4-Bonn-dipinelyl (Ba., B. 28, 452, 470); anni-p-intro-benzondazonydrat gnot bei menritägigem Stehen mit Benzol 4-Nitro-diphenyl (Bamberger, B. 28, 403). Beim Erhitzen von festem Diphenyl-4.4'-his-diazoniumchlorid mit Benzol und AlCl₃ bilden sich 4.4'-Dichlordiphenyl und 4'-Chlor-4-phenyl-diphenyl C₆H₅·C₆H₄·C₆H₄Cl (Castellaneta, B. 30, 2800). Benzol liefert heim 7-stdg. Erhitzen mit Quecksilberacetat auf 110—120° Phenyl-quecksilberacetat C₆H₅·Hg·O·CO·CH₃, neben Phenylen-bis-quecksilheracetat C₆H₄(Hg·O·CO·CH₃)₂ (Dimroth, B. 31, 2154; 32, 759).

Beispiele für Einwirkung von heterocyclischen Verbindungen. Beim Durchleiten von Benzol und Cumaron durch ein glühendes Rohr entsteht etwas Phenanthren (Krae-MER, SPILKER, B. 23, 85). — Aus γ-Phenyl-butyrolacton erhält man mit Benzol und AlCl₃ у.у-Diphenyl-buttersäure (ЕІЈКМАЙ, С. 1904 I, 1416). Analog liefert Phenylphthalid

 $C_6H_4 < CO < CO$ mit Benzol und AlCla Triphenylmethan-carhonsäure-(2) (GRESLY, A. 234,

Aus p-Tolyl-phthalid entsteht mit überschüssigem Benzol und AlCla gleichfalls Triphenylmethan-carbonsäure-(2) (Guyor, Bl. [3] 17, 979; vgl. Gresly, A. 234, 242). — Bernsteinsäureanhydrid gibt mit Benzol bei Anwesenheit von AlCl₃ β -Benzoyl-propionsäure (Burcker, A. ch. [5] 26, 435; Gabriel, Colman, B. 32, 398). Analog liefert Maleinsäure-anhydrid die B-Benzoyl-aerylsäure (Ga., Co., B. 32, 398; vgl. v. Pechhann, B. 15, 885; Kozniewski, Marchlewski, C. 1906 II, 1190). Aus Phenylbernsteinsäureanhydrid gewinnt man mit Benzol und AlCl₃ Desylessigsäure C₆H₅·CO·CH(C₆H₅)·CH₂·CO₂H (Anschütz, A. 354, 118). Bei der Reaktion zwischen Phthalsäureanhydrid und Benzol in Gegenwart von 304, 118). Dei der Reaktion zwischen i minaisalreamfyriat ind Benzol in Gegenwart von AlCl₃ entsteht o-Benzoyl-benzoesäure (Friedel, Crafts, A. ch. [6] 14, 446). Analog verläuft die Reaktion mit 3.6-Dichlor-phthalsäureanhydrid (Lie Royer, A. 238, 356; vgl. VII. LIGER, B. 42, 3533) und mit Tetrachlor-phthalsäureanhydrid (Kircher, A. 238, 338). 4-Nitro-phthalsäureanhydrid liefert mit Benzol und AlCl₃ 5-Nitro-benzophenon-carbonsäure-(2) (RAINER, M. 29, 178) neben 4-Nitro-henzophenon-carhonsäure-(2) (R., M. 29, 431). Aus Diphensäureanhydrid, Benzol und AlCl₃ entsteht nehen Fluorenon-(9)-carbonsäure-(4) das 4-Benzoyl-fluorenon-(9) (Görz, M. 23, 29). Hemimellithsäureanhydrid kondensiert sich mit Benzol und AlCl₃ zu Benzophenon-dicarbonsäure-(2.3), 2.3- und 2.6-Dihenzoyl benzoesäure (Graebe, Leonhardt, A. 290, 230, 233, 235; Gr., Blumenfeld, B. 30, 1115); aus dem Kaliumsalz des Hemimellithsäureanhydrids entsteht mit Benzol und AlCl₃ Benzophenon-dicarbonsäure (2.6) (Gr., L., A. 290, 232).

Bei der Kondensation von o-Sulfobenzoesäureanhydrid $C_6H_4 < \frac{CO}{SO_4} > 0$ mit Benzol

und AlCl₃ erhält man Benzophenon-sulfonsäure-(2) (KRANNICH, B. 33, 3486).
Chinolinsäureanhydrid reagiert mit Benzol und AlCl₃ unter Bildung von 3-Benzoylpyridin-carbonsäure-(2) (Bernthsen, Mettegang, B. 20, 1209; Jeffeles, M. 17, 516). Aus Cinchomeronsäureanhydrid erhält man mit Benzol und AlCl₃ 4-Benzoyl-pyridin-carbonsäure-(3) und 3-Benzoyl-pyridin-carbonsäure-(4) (Рипле, В. 27, 1925; Moriz, Freund, М. 18, 448; Кирац, М. 30, 355).

Pseudosaccharinchlorid kondensiert sich mit Benzol und AlCl₃ in der Kälte zu der Ver-

hindung C_6H_4 $C \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 4199), in der Wärme zu der Verhindung C_6H_4 $C \cdot C_6H_5$ $C \cdot C_$ (Syst. No. 4202) (Fritsch, B. 29, 2296).

Biochemisches Verhalten.

Auf niedere Organismen wirkt Benzol abtötend. — Bei Verfütterung von Benzol an Hunde und Kaninchen hildet sich Muconsäure (Jaffé, H. 62, 58). — Bei Meerschweinchen erzeugt Benzol Glykosurie, aher nicht bei Kaninchen und Hunden. Beim Menschen erzeugen die eingestmeten Dämpfe Kopfschmerz, Schwindel, Ohrensausen, Rausch, Verwirrtheit und leichte motorische zentrale Erregungen, die sich bis zu Konvulsionen steigern können. Auf. das Erregungsstadium folgt ein Stadium der Lähmung. Vergiftungsfälle, mehrfach beohachtet, können tödlich verlaufen. Die Ausscheidung aus dem Organismus erfolgt teils durch die Atemluft, teils nach der Oxydation zu Phenol als gepaarte Schwefelsäure. Vgl.: R. Kobert, Lehrbuch der Intoxikationen, Bd. II [Stuttgart 1906], S. 133, 926; F. Baum in E. ABDERHALDEN, Biochemisches Handlexikon, Bd. I [Berlin 1911], S. 159.

Verwendung.

Reines Benzol wird auf Nitrobenzol und m-Dinitro-benzol, die Ausgangsmaterialien für Anilin bezw. m-Nitranilin und m-Phenylendiamin verarbeitet, ferner auf Benzolsulfonsäure

(für synthetisches Phenol), Benzol-m-disulfonsäure (für Resorcin) und Halogenbenzole. — Rohes Benzol dient als Löse- und Extraktionsmittel in der Linoleum- und Lackindustrie, in Gummifabriken, Knochenentfettungsanlagen, Wachsextraktionen und chemischen Wäschereien; es wird zum Betrieb von Explosionsmotoren, als Brennstoff für besonders konstruierte Lampen, zum Carburieren von Wassergas, unter Umständen auch von Steinkohlengas, zur Erzeugung von Luftgas, und statt Acetylen zur autogenen Metallbearbeitung benutzt (M. Weger in F. Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. II [Berlin-Wien 1915], S. 367).

Analytisches.

Zum Nachweis von Benzol dient die sukzessive Überführung in Nitrobenzol und Anilin, das man an der violetten Färbung mit Chlorkalklösung erkennen kann (vgl. A. W. Hofmann, A. 55, 202). — Nachweis von Benzol im Gemisch mit anderen aromatischen Kohlenwasserstoffen oder im Petroleum durch Schütteln mit ammoniakalischer Nickelcyanürlösung, wobei ein violettstichig weißer krystallinischer Niederschlag von $C_6H_6 + Ni(CN)_2 + NH_3$ entsteht: K. A. Hofmann, Arnoldi, B. 39, 340. Nachweis von Benzol im Petroleumbenzin durch eine braune Ausscheidung, die man mit einer Mischung von 2 Tropfen käuflicher Formaldehydlösung und 3 ccm H_2SO_4 (Marquissches Reagens) erhält: Linke, C. 1901 II, 130. Nachweis von Benzol im kaukasischen Erdöl: Das Kohlenwasserstoffgemenge wird mit einem Gemisch von 2 Vol. Schwefelsäure + 1 Vol. rauchender Salpetersäure behandelt; das Säuregemenge, in Wasser gegossen, gibt m-Dinitro-benzol (Markownikow, A. 301, 162 ff.). Nachweis von Benzol in denaturiertem Spiritus: Holde, Winterfeld, Ch. Z. 32, 313; C. 1908 II, 202.

Prüfung auf Reinheit. Ungesättigte Verbindungen weist man im Benzol durch Bromtitration nach (M. Weger in F. Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. II [Berlin-Wien 1915], S. 366). — Thiophen weist man im Benzol durch die blaue Färbung nach, die es beim Schütteln mit Isatin und konz. Schwefelsäure liefert (Indopheninreaktion) (V. Meyer, B. 16, 1465; vgl. Barver, B. 12, 1311). Zum Nachweis des Thiophens im Benzol durch diese Indopheninreaktion vgl.: Bauer, B. 37, 1244; Storch, B. 37, 1961; Liebermann, Pleus, B. 37, 2463. Colorimetrische Bestimmung von Thiophen im Benzol mittels Isatinschwefelsäure: Schwalbe, Ch. Z. 29, 895. Mit salpetrigsäurehaltiger konz. Schwefelsäure gibt thiophenhaltiges Benzol eine blaue Färbung (Liebermann, B. 20, 3231); durch diese Reaktion ist ein Thiophengehalt von mindestens 0,1% nachweisbar (Liebermann, Pleus, B. 37, 2461; vgl. Schwalbe, B. 37, 324). Mit Thallinbase und Salpetersäure (D: 1,4) geschüttelt gibt thiophenhaltiges Benzol eine vorübergehende Violettfärbung (Kreis, Ch. Z. 26, 523). Über die Bestimmung von Thiophen im Benzol mit Quecksilbersalzen (vgl. S. 181) s.: Denigès, C. r. 120, 628, 781; Bl. [3] 13, 537; 15, 1064; A. ch. [8] 12, 398; Dimforth, B. 32, 758; C. 1901 I, 454; B. 35, 2035; Schwalbe, B. 38, 2208; C. 1905 I, 1114; Paolini, G. 37 I, 58. — Schwefelkohlenstoff bestimmt man im Benzol, indem man ihn durch Zusatz von Alkohol und Alkalilauge in Xanthogenat überführt, dieses mit Wasserstoffsuperoxyd oxydiert und die gebildete Schwefelsäure ermittelt (Petersen, Fr. 42, 406; Stavorinus, C. 1906 I, 705). Oder man setzt das Xanthogenat mit Kupfersalzen um und bestimmt die hierzu erforderliche Kupfermenge (s. bei Schwefelkohlenstoff, Bd. III, S. 206). Quantitative Bestimmung von Schwefelkohlenstoff durch Fällen mit Phenylhydrazin als phenylhydrazindithiocarbonsaures Phenylhydrazin C₆H₅ NH·NH·CS·SH + H₂N·NH·C₆H₅ s. Liebermann, Seyewetz, B. 24, 788; Bay, C. r. 146, 132. Zur Bestimmung des Schwefelkohlenstoffs und des Gesamtschwefels im Benzol vgl. auch: Sc

Quantitative Bestimmung. In den Handelsprodukten bestimmt man das Benzol durch Fraktionierung unter genau festgelegten Bedingungen (Weger, a. a. O.). Bestimmung von Benzol im Leuchtgas durch Absorption mittels konz. Schwefelsäure: Morton, Am. Soc. 28, 1732; vgl. dagegen Dennis, Mc Carthy, Am. Soc. 30, 242. Bestimmung in Gasgemengen, insbesondere im Leuchtgas, durch Überführung in Dinitrobenzol: Harbeck, Lunge, Z. a. Ch. 16, 41; Pfeiffer, C. 1899 II, 976; Ch. Z. 28, 884. Bestimmung im Leuchtgas durch Absorption mittels einer ammoniakalischen Nickelcyanürlösung: Dennis, Mc Carthy, Am. Soc. 30, 233; vgl. Dennis, O'Neill, Am. Soc. 25, 503; Morton, Am. Soc. 28, 1728. Andere Verfahren zur Bestimmung im Leuchtgas: Haber, C. 1900 I, 1309; Nowicki, C. 1905 I, 1479. — Bestimmung von Benzol im denaturierten Spiritus: Holde, Winterfeld, Ch. Z. 32, 313; C. 1908 II, 202.

Additionelle Verbindungen des Benzols.

 $3 C_6 H_6 + AlCl_3$. B. Beim Einleiten von HCl in ein Gemisch von Benzol und AlCl₃ (Gustavson, \Re . 10, 390; B. 11, 2151; \Re . 22, 444; B. 23 Ref., 767; vgl. dagegen Friedel,

Crafts, A. ch. [6] 14, 467). Orangefarbene Flüssigkeit. Erstarrt bei —5° krystallinisch und schmilzt bei 3° (G.); D°: 1,14; D²0: 1,12 (G.). Zerfällt mit Wasser in die Bestandteile (G.). Überschüssiges Brom liefert C₆Br₆ (G.). Reagiert auch mit CCl₄, Isobutylchlorid usw. unter Entbindung von HCl (G.). — 3 C₆H₆ + A1Br₃. B. Man leitet HBr in eine Mischung von Benzol mit AlBr₃ (G., Ж. 10, 305; J. 1878, 381). Flüssig; erstarrt bei —15° krystallinisch; D°: 1,49; D²0: 1,49; D²0: 1,49; A10. 306). Elektrolyse: Neminski, Plotynkow, Ж. 40, 391, 1254; C. 1908 II, 1505; 1909 I, 493. Zersetzt sich mit Wasser unter Abspaltung von Benzol (G., Ж. 10, 306). Brom wirkt heftig ein (G., Ж. 10, 306). Toluol oder Cymol scheiden einen Teil des Benzols aus der Verbindung ab, indem sie sich mit dem AlBr₃ verbinden (G., Ж. 14, 354; 15, 53; J. 1883, 532). — C₆H₆ + 3 SbCl₃. B. Durch Einw. von SbCl₅ auf Benzol (Rosenheim, Stellmann, B. 34, 3383). Man erwärmt 3 Tle. SbCl₃ mit 4 Tln. Benzol und läßt mehrere Tage stehen (Smith, Watson, Soc. 41, 411). Sehr zerfließliche Tafeln (Sm., W.). Prismen (aus Chloroform) (R., St.). — C₆H₆ + AlCl₃ + HgCl. B. Man übergießt 10 g Aluminiumspäne und 151 g Mercurichlorid mit 15 g Benzol, fügt, sobald die Masse siedet, 43 g Benzol hinzu und läßt die erhaltene rotbraune Flüssigkeit über H₂SO₄ stehen (Gule-wutsch, B. 37, 1561). Beim Kochen von Benzol mit AlCl₃ und HgCl₂ (G., B. 37, 1563). Gelbe sechsseitige Tafeln. Zersetzt sich mit Wasser unter Bildung von Benzol, AlCl₃ und Mercurochlorid bezw. metallischem Quecksilber. — C₆H₆ + Ni(CN)₂ + NH₃. B. Durch Schütteln einer Lösung von Ni(CN)₂ in starkem Ammoniak mit Benzol (Hofmann, Küspert, Z. a. Ch. 15, 206; Hofm., Höchtlen, B. 36, 1149; Hofm., Arnoldi, B. 39, 340). Violettstichig weißes, krystallinisches Pulver. Gibt das Benzol in der Wärme rasch ab (H., A.), desgleichen beim Kochen mit Wasser (H., K.). Im Vakuum ist aber kein merklicher Dissoziationsdruck vorhanden (H., K.).

Additionelle Verbindungen des Benzols mit Verbindungen, die an späteren Stellen dieses Handbuchs behandelt werden — z. B. mit Trinitrobenzol, Pikrinsäure usw. — s. bei

diesen systematisch später stehenden Komponenten.

Umwandlungsprodukte des Benzols von ungewisser Konstitution.

Natriumphenyl (C₆H₅Na)_X. B. Quecksilberdiphenyl wird in trocknem Benzol oder Ligroin gelöst und am Rückflußkühler mit mehr als der molekularen Menge Natriumdraht behandelt (ACREE, Am. 29, 589). Entsteht möglicherweise als Zwischenprodukt bei der Fittigschen Reaktion zwischen Brombenzol und Natrium (Mohr, J. pr. [2] 80, 318). — Hellbraunes Pulver (A.). Entzündet sich, wenn es auf Filtrierpapier kurze Zeit der Luft ausgesetzt wird (A.). Wird von Wasser schnell zersetzt (A.). Bei der Einw. von trocknem CO₂ auf Natriumphenyl entsteht nahezu quantitativ Natriumbenzoat, bei Einw. von Chlorameisensäureester neben wenig Benzoesäureester hauptsächlich Triphenylcarbinol (A.). Gibt mit Athylbromid oder Äthyljodid Athylbenzol, Benzol und Athylen, mit Brombenzol Diphenyl, mit Benzylchlorid Diphenylmethan und Stilben, mit Benzophenon Triphenylcarbinol, mit Benzollchlorid Triphenylcarbinol, mit Benzoll Phenylbenzoin (A.).

Zur Zusammensetzung vgl. Harries, Weiss, B. 37, 3431. — B. Durch 1-bis 2-stdg. Einleiten eines $5\,^{\circ}/_{0}$ igen Ozonstroms in reines Benzol bei $5-10^{\circ}$ (Houzeau, Renard, C. r. 76, 572; A. 170, 123; R., Bl. [3]13, 940; C. r. 120, 1177; Harries, Weiss, B. 37, 3431; vgl. Otto, A. ch. [7]13,

119). — Hinterbleibt beim Eindunsten des Benzols als amorphe, äußerst explosive Masse (H., W.). Im Vakuum und in einem Luftstrom langsam flüchtig (H., W.). Unlöslich in Alkohol, absolutem Ather, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Ligroin (R.). — Detoniert heftig mit warmem Wasser (H., W.), mit konz. Schwefelsäure oder konz. Kalilauge (R.). Geht bei der Einw. von eiskaltem Wasser in eine krystallinische, schon bei der geringsten Berührung explodierende Masse über (H., W.). Spaltet sich bei vorsichtigem Erwärmen mit Wasser unter Bildung von Glyoxal (H., W.).

Phenose C₆H₁₂O₆. B. Benzol verbindet sich mit unterchloriger Säure zu dem Trichlorhydrin C₆H₉O₅Cl₃ (S. 198), das beim Behandeln mit Soda NaCl und Phenose liefert (CARIUS, A. 136, 323). Bei der Elektrolyse von Toluol, das mit Alkohol und verd. Schwefelsäure versetzt ist (Renard, C. r. 92, 965; J. 1881, 353). — Amorph. Schmeckt süß (C.). Zerfließt an der Luft (C.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (C.). Zersetzt sich schon etwas über 100° (C.). Wird von Alkalien und Säuren leicht gebräunt (C.). Reduziert Fehlingsche Lösung (C.). Wird von Salpetersäure zu Oxalsäure oxydiert (C.). Gibt bei der Destillation mit Jodwasserstoffsäure (sekundäres?) Hexyljodid (C.). Verhindert

die Fällung des Kupferoxydes durch Ätzkali (C.). Löst Kalk- und Barythydrat (C.). Gibt beim Fällen mit ammoniakalischer Bleizuckerlösung einen flockigen Niederschlag $C_0H_6O_6Pb_3$ (bei 60°) (C.). Erhitzt man Phenose mit überschüssigem Barythydrat auf 100° , so geht sie in eine amorphe zerfließliche Säure $C_0H_{12}O_6$ (?) über (C.). Phenose gärt nicht mit Hefe oder faulem Käse (C.).

Phenosetrichlorhydrin C₆H₉O₃Cl₃. Darst. Man bereitet sich unterchlorige Säure durch Behandeln von je 216 g HgO und 1 Liter Wasser mit Chlor, fügt je 26 g Benzol hinzu, läßt 2 Tage lang im Dunkeln kalt stehen und fällt dann das gelöste Quecksilber durch H₂S aus; die wäßr. Flüssigkeit sättigt man mit NaCl und schüttelt hierauf mit Äther aus (Carius, A. 136, 324). — Sehr dünne Blättehen. F: 10°. Sehr hygroskopisch. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, wenig in Wasser. — Wird von Alkalien sehr leicht zersetzt unter Abgabe sämtlichen Chlors. Ätzende Alkalien bewirken totale Zerlegung; mit sehr verdünnter Sodalösung kann Phenose erhalten werden. Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure entsteht (sekundäres?) Hexyljodid.

Tetrachlorcyclohexan-oxyd (?) $C_6H_6OCl_4=$ | O | (?). CIHC·CH·CHCl auf Benzol, neben niedrig- und hochschward (?). CIHC·CH·CHCl eyclohexan, sowie kleinen Mengen Phenol und 2.4.6-Trichlor-phenol (Scholl, Nörr, B. 33, 727). — Amorphes Pulver. Sintert gegen 60°, schmilzt bei 70—75°, zersetzt sich gegen 200°. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Eisessig, Benzol, CHCl $_3$ und CS $_2$, so gut wie unlöslich in Ligroin und wäßr. Flüssigkeiten.

Verbindung $C_6H_4O_4Cl_2Cr_2 = C_6H_4(CrO_2Cl)_2$. B. Beim Kochen von 4 Tin. Benzol mit 1 Tl. Chromylchlorid CrO_2Cl_2 (ÉTARD, A. ch. [5] 22, 269). — Brauner Niederschlag. Gibt mit Wasser Chinon.

"Benzol-mono-dimetaphosphorsäure" $C_6H_6O_5P_2=C_6H_5\cdot P_2O_5H$. B. Durch mehrstündiges Erhitzen von 1 Mol.-Gew. P_2O_5 mit 3 Mol.-Gew. Benzol im geschlossenen Rohr auf $110-120^{\circ}$ (Giran, C. r. 126, 592; 129, 964). — Ziegelrotes, sehr zerfließliches Pulver. Unlöslich in Benzol, Äther, Cs_2 und Chloroform, sehr wenig löslich in Alkohol. — Sehr unbeständig an der Luft. Zersetzt sich mit Wasser zu Benzol und H_3PO_4 . Dissoziiert in alkoh. Lösung in Benzol und Benzol-tetrakis-dimetaphosphorsäure (s. u.). — $NH_4C_6H_5O_5P_2$. Dunkelgelbe, sehr zerfließliche Masse.

"Benzol-tris-dimetaphosphorsäure" $C_6H_6O_{15}P_6=C_6H_3(P_2O_5H)_3$. B. Durch mehrstündiges Erhitzen von 1 Mol.-Gew. P_2O_5 mit 3 Mol.-Gew. Benzol im geschlossenen Rohr auf 200–210° (GIRAN, C. r. 129, 966). — Gelbes Pulver. — $(NH_4)_3C_6H_3O_{15}P_6$.

"Benzol-tetrakis-dimetaphosphorsäure" $C_6H_8O_{20}P_8=C_6H_2(P_2O_5H)_4$. B. Das Bariumsalz entsteht aus der alkoh. Lösung der Benzolmonodimetaphosphorsäure (s. o.) durch Behandlung mit BaCO₃ (Giran, C. r. 126, 592; 129, 965). — Ba₂C₆H₂O₃₀P₈.

Substitutionsprodukte des Benzols. a) Fluor-Derivate.

Fluorbenzol C₆H₅F. B. Beim Erhitzen von p-fluor-benzolsulfonsaurem Kalium mit konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr (Paternò, Oliveri, G. 13, 534). Man diazotiert Rnilin in flußsaurer Lösung und zersetzt die Diazolösung durch Erhitzen (M. Holleman, A. 24, 28; vgl. Wallach, A. 235, 260). Durch Erwärmen einer Benzoldiazoniumchloridlösung mit Flußsäure (Valentiner & Schwarz, D. R. P. 96153; C. 1898 I, 1224; V., Z. Ang. 12, 1158). Durch Eintragen einer Benzoldiazoniumsulfatlösung in heiße konz. Flußsäure (A. F. Holleman, Berkman, R. 23, 232; Swarts, C. 1908 I, 1046; R. 27, 120). Man übergießt je 10 g Benzoldiazopiperidid C₆H₅. N:N·NC₅H₁₀ mit 20—30 ccm konz. Flußsäure und kühlt die entweichenden Gase sorgfältig ab (Wall., A. 235, 258; vgl. dazu A. F. Ho., B., R. 23, 227). — Flüssigkeit von benzolähnlichem Geruch. Erstart in einer Kältemischung von festem Kohlendioxyd und Äther zu einer Krystallmasse (Wall., Heusler, A. 243, 221). F: —41,2° (unkort.) (A. F. Ho., B.). Kp: 85—86° (Pa., O.), 85° (Wall., Heus.; Perkin, Soc. 69, 1201; V. & Sch.; A. F. Ho., B.); Kp₇₆₀: 84,9° (Gladstone, vgl. Kahlbaum. Ph. Ch. 26, 655). Siedepunkte für Drucke von 6,15 mm bis 33912 mm: Young, Soc. 55, 487, 490, 493, 502. Interpolationsformel für den Dampfdruck zwischen —20° und +140°: Bose, C. 1908 I, 587. D½: 1,0418; D½: 1,0343; D½: 1,0290; D½: 1,0244; D½: 1,0200 (Pe.); D½°: 1,0236 (Wall., Heus.; A. F. Ho., B.); D°: 1,0343; D½: 1,0290; D½: 1,0244; D½: 1,0200 (Pe.); D½°: 1,036 (Wall., Heus.; A. F. Ho., B.); D°: 1,02707 (J. H. Gladstone, G. Gladstone, J. 1891, 337). n²: 1,4606; n²: 1,4636; n²: 1,4751 (J. H. Gl., G. Gl.). n²: 1,46356; n³: 1,46773 (Pulerich, A. 243, 222). Oberflächenspannung und Binnendruck: Walden, Ph. Ch. 66, 390; vgl. I. Traube, Ann. d. Physik [4] 22, 540; Ph. Ch. 68, 293. Bildungswärme: Sw. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volumen:

746,26 Cal., bei konstantem Druck: 746,84 Cal. (Sw.). Kritische Temperatur: $286,55^{\circ}$; kritischer Druck: 33,912 mm (Young, Soc. 55, 508). Magnetisches Drehungsvermögen: Pe., Soc. 69, 1243. — Fluorbenzol gibt bei der Einw. von Natrium leicht Diphenyl und Natriumfluorid (Wall., Heus., A. 243, 242). Liefert beim Nitrieren mit einem Gemisch von 5 Vol. Salpetersäure (D: 1,48) und 1 Vol. Salpetersäure (D: 1,51) bei 0° 12,4 $^{\circ}$ /0, o. 0,2 $^{\circ}$ /0, m., 87,4 $^{\circ}$ /0, p-Fluor-nitrobenzol (A. F. Ho., R. 24, 146; C. 1906 I, 458). Mit rauchender Schwefelsäure von 10° /0, Anhydridgehalt entsteht p-Fluor-benzolsulfonsäure (M. Ho., R. 24, 30).

1.4-Difluor-benzol, p-Difluor-benzol C₆H₄F₂. B. Aus p-Fluor-benzol-diazopiperidid und konz. Flußsäure (Wal., Heus., A. 243, 224). — Flüssig. Kp: 87–89°. D: ca. 1,11.

b) Chlor-Derivate.

Chlorbenzol C₆H₅Cl. B. Durch Einw. von Chlor auf Benzol in Gegenwart von Überträgern (JUNGFLEISCH, A. ch. [4] 15, 212), wie Jod bezw. Chlorjod (JUNGFLEISCH), Aluminiumchlorid (Mouneyrat, Pouret, C. r. 127, 1026), amalgamiertem Aluminium (Cohen, Dakin, Soc. 79, 1118), Pyridin (Cross, Cohen, P. Ch. S. No. 335; C. 1908 II, 153). Aus Benzol und Sulfurylchlorid SO₂Cl₂ bei 150° im zugeschmolzenen Rohre (Dubots, Z. 1866, 705; vgl. Töhl, Eberhard, B. 26, 2941). Aus Benzol und Schwefelchlorür S₂Cl₂ bei 250° im zugeschmolzenen Rohr (E. B. Schmidt, B. 11, 1173). Durch Einw. von Schwefeldichlorid SCl₂ auf Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 60° und Zersetzen des Reaktionstruktur mit Wegen (Pourethy R. 24, 212). Durch Enhitzen von Parcel mit Photo. produktes mit Wasser (Boeseken, R. 24, 218). Durch Erhitzen von Benzol mit PbCl₄· 2NH₄Cl im geschlossenen Rohr auf 150° (Seyewetz, Biot, C. r. 135, 1120). Aus Benzol durch Kochen mit Ferrichlorid (Thomas, C. r. 126, 1212). Entsteht neben höher chlorierten Produkten durch Einw. von Chlor auf feuchtes Brombenzol unter Belichtung (EIBNER, B. 36, 1230). Neben wenig Chlortribrombenzol vom Schmelzpunkt 80—81° bei der Einw. von PbCl₄·2NH₄Cl auf siedendes Brombenzol (Sey., Tranvitz, C. r. 136, 242). Bei der Einw. von PbCl₄·2NH₄Cl auf siedendes Jodbenzol (Sey., Tranvitz, C. r. 136, 242). Bei der Einw. von 3 Mol.-Gew. Phenol und 1 Mol.-Gew. Phosphorpentachlorid bezw. des zunächst entstehenden Zwischenproduktes (C₆H₅·O)₃PCl₂ (Syst. No. 519) auf 200—210° (Autenrieth, Geyer, B. 41, 153; vgl.: Laurent, Gerhardt, A. 75, 79; Williamson, Scrugham, A. 92, 316; Riche, A. 121, 357; GLUTZ, A. 143, 183). Aus Benzoldiazoniumehloridlösung durch eine Lösung von Cuprochlorid in Salzsäure (Sandmeyer, B. 17, 1633), oder durch Kupferpulver (dargestellt durch Einw. von Zinkstaub auf eine gesättigte Kupfersulfatlösung) (GATTERMANN, B. 23, 1220) oder durch Kupfersulfat- und Natriumhypophosphitlösung in Gegenwart von Salzsäure (Angell, G. 21 II, 260). Durch Erwärmen von Benzoldiazopiperidid C₈H₅·N: N·NC₅H₁₀ mit konz. Salzsäure (Wallach, A. 235, 243). Neben p-Dichlor-benzol bei gelindem Erwärmen einer wäßr. Lösung von salpetersaurem Anlin mit einer 25% gegen Lösung von Chrystoleid in Salzsäure (Porty Market). Cuprochlorid in Salzsäure (Prud'homme, Rabaut, Bl. [3] 7, 223). — Darst. Durch Einleiten von Chlor in mit Jod versetztes Benzol (Jungfleisch). Durch Einw. von Chlor auf Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid (MOUNEYRAT, POURET). Über die Darstellung durch Chlorieren von Benzol in Gegenwart von Eisenchlorid bezw. Eisen vgl. Ullmann, Cohn in Ull-Manns Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. II [Berlin und Wien 1915]. S. 369. Eine durch Lösen von 30 g Anilin in 67 g mit 200 g Wasser verdünnter Salzsäure (D: 1,17) und allmählichen Zusatz von 23 g Natriumnitrit in 60 g Wasser unter Kühlung erhaltene Benzoldiazoniumchloridlösung läßt man zu 150 g einer fast zum Kochen erhitzten 10% jeen Lösung von Cuprochlorid in Salzsäure langsam und unter starkem Schütteln fließen; man destilliert das Chlorbenzol mit Wasserdampf ab, trocknet und fraktioniert (SANDMEYER). Elektrolyse einer stark salzsauren Lösung von Cuprichlorid mit Kupferkathode in Gegenwart von Benzoldiazoniumchloridlösung (Votoček, Zeníšek, Z. El. Čh. 5, 485).

Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Erstartt bei -55° (Jungfleisch, A. ch. [4] 15, 216) und schmilzt bei $-44,9^{\circ}$ (Haase, B. 26, 1053), -45° (kort.) (v. Schneider, Ph. Ch. 22, 232), Kp_{779,9}: 133°; Kp_{58.8}: 132°; Kp_{58.65}: 131° (Ramsay, Shields, Soc. 63, 1095; Ph. Ch. 12, 461); Kp_{762.8}: 132,0 $-132,1^{\circ}$ (R. Schiff, A. 220, 98); Kp_{761.76}: 132,02° (Feitler, Ph. Ch. 4, 68); Kp_{761.8}: 131,5 $-132,58^{\circ}$ (Adrienz, B. 6, 443); Kp₇₅₇: 133° (Jungfleisch), 131,8 $-131,9^{\circ}$ (Linebarger, Am. 18, 437); Kp_{719.00}: 129,6°; Kp_{488.5}: 114,9°; Kp_{292.75}: 99,71° (Ram., Steele, Ph. Ch. 44, 363); Kp₃₀: 44,8° (Patterson, Mc Donald, Soc. 93, 941). Siedetemperaturen bei verschiedenen Drucken zwischen 97,9 und 758,8 mm: Ram., Young, Ph. Ch. 1, 248; zwischen 52,8 und 761,8 mm: Feitler; zwischen 3,15 und 11192 mm: Young, Soc. 55, 490, 495, 502; vgl. Kahlbaum, Siedetemperatur und Druck in ihren Wechselbeziehungen [Leipzig 1885], S. 88; B. 17, 1261. $-D^{-30}$: 1,1647; D°: 1,1293; D²⁰: 1,1088; D¹²³: 0,9958 (Jungfleisch); D°: 1,12837; D^{6,79}: 1,11807; D^{30,95}: 1,10577; D^{70,72}: 1,04428 (Adr.) D⁶: 1,12786; D⁶: 1,11093 (Young, Soc. 55, 488; vgl. Young, Soc. 81, 771); D⁶: 1,1230; D^{6,85}: 1,1125; D²⁰: 1,1042; D²⁰: 1,0868; D²⁰⁰: 1,0623 (Perkin, Soc. 69, 1202); D^{6,95}: 1,1182; D^{6,95}: 1,0795; D^{7,8}: 1,0444; D^{13,3}: 0,9836 (Ram., Aston, Proc. Royal Soc. London 56, 185; Ph. Ch. 15, 91); D^{6,95}: 1,1167; D^{6,95}: 1,0302 (Perkin, Soc. 61, 298); D^{7,95}: 1,1062 (Humburg, Ph. Ch. 12, 413);

D₁^{10,58}: 1,1058; D₁^{11,7}: 1,1046 (Jahn, Möller, Ph. Ch. 13, 387); D₁^{10,68}: 1,10974; D₁^{10,12}: 1,10215; D₁^{10,13}: 1,08650 (Pat., Mc Do., Soc. 93, 942; vgl. Pat., Thomson, Soc. 93, 356 Anm.); D₂^{10,12}: 1,1066 (Brühl, A. 200, 187), 1,10701 (Seubert, B. 22, 2520), 1,1073 (Schröder, Ph. Ch. 11, 458); D₂^{10,14}: 1,1073; D₁^{10,10}: 0,9599; D₂¹⁰⁰: 0,8955; D₂¹⁰⁰: 0,7220; D₂^{20,23}: 0,6274 (Ram., Sh., Ph. Ch. 12, 456); D₂^{20,15}: 1,1047 (J. H. Gladstone, G. Gladstone, J. 1891, 337); D₂¹⁰¹: 0,9817 (R. Schiff, A. 220, 98); D₂^{100,10}: 0,97778 (Feitler). Spezifische Gewichte des unter verschiedenen Drucken siedenden Chlorbenzols: Feitler. D₂: 1,1288 (1—0,000969 t) (Walden, Ph. Ch. 65, 150). — Unlöslich in Wasser; sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff (Jungfleisch). Löslichkeit von Kohlendioxyd in Chlorbenzol: Jusr, Ph. Ch. 37, 354. Löslichkeit von Naphthalin in Chlorbenzol: Schröder, Ph. Ch. 11, 458. Spezifische Gewichte, Dampfdrucke und Siedepunkte der Mischungen von Chlorbenzol mit Brombenzol: Young, Soc. 81, 771, 772. Kryoskopisches Verhalten in Benzol: Garbill, G. 23 II, 371, in Nitrobenzol: Bruni, Padoa, R. A. L. [5] 12 I, 351. — n₂^{10,1}: 1,5554; n₂^{10,1}: 1,53057; n₂^{10,1}: 1,54289; n₂^{10,1}: 1,48698; n₂^{10,1}: 1,48698; n₂^{10,1}: 1,49843 (Perkin, Soc. 61, 299); n₂^{20,1}: 1,5184; n₂^{20,1}: 1,5225; n₂^{20,1}: 1,5354 (J. H. Gl., G. Gl.); n₂^{10,1}: 1,5194; n₃^{10,1}: 1,5268; n₂^{10,1}: 1,5369 (Seilbert); n₂^{10,1}: 1,5196; n₂^{10,1}: 1,5268; n₂^{10,1}: 1,5369 (Seilbert); n₂^{10,1}: 1,5196; n₂^{10,1}: 1,5268; n₂^{10,1}: 1,5499 (Jahn, Möller). Absorptionsspektrum im Ultraviolett: Balv, Collie, Soc. 87, 1345; Absorption des Dampfes für Ultraviolett: Pauer, Ann. d. Physik [N. F.] 61, 372; Greefe, C. 1906 I, 341. — Molekulare Oberflächenenergie: Ram., Sh., Soc. 63, 1100; Ph. Ch. 12, 436; Ram., As., Proc. Royal Soc. London 56, 185; Ph. Ch. 15, 91; Renard, Guyre, C. 1907 I, 1478; Walden, Ph. Ch. 66, 387; vgl. I. Trau

chemische Umsetzungen [vgl. auch den Artikel Brombenzol (S. 207 ff.)]. Chlorbenzol crleidet auch bei langem Kochen für sich keine Halogenabspaltung (Vandevelder, C. 1898 I, 438). Liefert, dampfförmig durch ein glühendes Eisenrohr geleitet, Diphenyl, 4-Chlordiphenyl, 4-4'-Dichlor-diphenyl und 1.4-Diphenyl-benzol C₁₈H₁₄ (Kramers, A. 189, 135).

— Gibt bei der Oxydation mit Braunstein und Schwefelsäure Ameisensäure und p-Chlorbenzoesäure (C. MÜLLER, Z. 1869, 137). — Beim Erhitzen mit Natrium erhielt Riche (4. 121, 358) Benzol neben Harz, Jungfleisch (A. ch. [4] 15, 220) Diphenyl; vgl. dazu: Fittig, A. 132, 203; Nef, A. 298, 272. Chlorbenzol wird in siedendem Alkohol durch einen starken Überschuß von Natrium vollständig entchlort (Stepanow, Ж. 37, 15; C. 1905 I, 1273; vgl. Löwenherz, Ph. Ch. 36, 474, 490, 496); Zers. durch Natriumamalgam in Äthylalkohol: Lö., Ph. Ch. 40, 414; durch Natrium in Amylalkohol: Lö., Ph. Ch. 32, 486; durch Natriumamylat in Amylalkohol: Lö., Ph. Ch. 29, 413; vgl. dazu Lulofs, R. 20, 294). Bei 6-stdg. Erhitzen von Chlorbenzol mit Magnesium oder bei 9-stdg. mit Aluminium im geschlossenen Rohr auf 270° entstehen Produkte, die mit Wasser Benzol liefern (Spencer, Crewdson, Soc. 93, 1826; Sp., Wallace, Soc. 93, 1831). — Chlorbenzol wird durch Jodwasserstoffsüre und Phosphor bei 302° nicht verändert, bei 375° zu Benzol reduziert (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 313, 319). Durch Wasserstoff in Gegenwart von reduziertem Nickel erfolgt bei 270° Bildung von Benzol neben Diphenyl (Sabatter, Malle, C. r. 138, 246). — Bei der Einw von Chlorsubstitutionsprodukten von solchen, z. B. ein Oktachlorvyclohexan (s. S. 24) (Jungfleisch, A. ch. [4] 15, 220, 293, 296). Bei der Einw. von Chlor in Gegenwart von verd. Natronlange im Sonnenlicht erhielt Matthews (Soc. 61, 104) 1.1.2.3.4.5.6-Heptachlorvyclohexan (α. und β-Derivat, s. S. 23 –24). Die Chlorierung in Gegenwart von amalgamiertem Aluminium führt zu o- und p-Dichlor-benzol (Thomas, C. r. 126, 1212). Beim Erhitzen mit Ferrichlorid entsteht p-Dichlor-benz

Einw. von Jod und Schwefelsäure in der Hitze gibt p-Chlor-jodbenzol, 4-Chlor-1.3-dijodbenzol und ein Chlortrijodbenzol (F: 162–164°) (ISTRATI, Bulet. 6, 51; C. 1897 I, 1161). — Chlorbenzol liefert mit Salpetersäure [1 Vol. (D: 1,52) + 4 Vol. (D: 1,48)] bei — 30° 73,1°/₀ pund 26,6°/₀ o- (neben 0,3°/₀ m-?) Chlor-nitrobenzol sowie etwas Dinitroverbindungen; bei 0° und Anwendung von 5 Vol. Salpetersäure (D: 1,48) auf 1 Vol. Salpetersäure (D: 1,52) sind die entsprechenden Mengen: 69,9°/₀ p- und 29,8°/₀ o- (neben 0,3°/₀ m-?) Chlor-nitrobenzol (A. F. Holleman, de Bruyn, R. 19, 193, 196, 375; A. F. H., C. 1906 I, 458). Bei der Einw. von 50°/₀iger Salpetersäure in Gegenwart von Quecksilber oder Quecksilberverbindungen in der Wärme entstehen Chlornitrophenol und Pikrinsäure (Wolffenstein, Böters, D. R. P. 194883; C. 1908 I, 1005). — Chlorbenzol löst sich in konz. Schwefelsäure unter Bildung von p-Chlor-benzolsulfonsäure (Otto, Brummer, A. 143, 102; Glutz, A. 143, 184). Durch Einw. von Schwefeltrioxyd auf Chlorbenzol entsteht neben p-Chlor-benzolsulfonsäure Bis-[p-chlor-phenyl]-sulfon (Otto, A. 145, 29). Bei Einw. von 1 Mol.-Gew. Chlorsulfonsäure auf 1 Mol.-Gew. Chlorbenzol entsteht hauptsächlich p-Chlor-benzolsulfonsäure neben wenig Bis-[p-chlorphenyl]-sulfon und noch weniger p-Chlor-benzolsulfochlorid (Bekrurts, Otto, B. 11, 2064); mit überschüssiger Chlorsulfonsäure tritt p-Chlor-benzolsulfochlorid als Hauptprodukt neben wenig Bis-[p-chlor-phenyl]-sulfon auf (Uilmann, Korselt, B. 40, 642); Einfluß der Temp. auf das Mengenverhältnis dieser beiden Reaktionsprodukte: Pummerer, B. 42, 1804. Dieselben zwei Produkte entstehen bei Einw. von Chlorsulfonsäure + rauchender Schwefelsäure (25°/₀ SO₃), sowie beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die Lösung von Chlorbenzol in rauchender Schwefelsäure (50°/₀ SO₃) (U., Kor.). — Chlorbenzol bleibt bei 6-stdg. Kochen mit alkoh. Kalilauge unverändert (Fittig, A. 133, 49). Liefert beim Erhitzen mit Ammoniak in Gegenwart von Kupferverbindungen unter Druck Anilin (Akt

Chlorbenzol liefert mit Tetrachlorkohlenstoff und Natrium in Benzol Diphenyl, Triphenylmethan und 4-Benzhydryl-tetraphenylmethan (C_6H_3)₂CH· C_6H_4 ·C(C_6H_5)₃ (SCHMIDLIN, C.r. 137, 59; A.ch. [8] 7, 254; vgl. Tschhizchibabin, B. 41, 2421). Beim Kochen von 2 Mol.-Gew. Chlorbenzol mit 1 Mol.-Gew. CCl₄ und 1,75 Mol.-Gew. AlCl₃ in CS₂ entstehen Bis-4-chlor-phenyl]-dichlor-methan, [2-Chlor-phenyl]-[4-chlor-phenyl]-dichlor-methan und vielleicht auch Bis-[2-chlor-phenyl]-dichlor-methan (Norbis, Green, Am. 26, 492; Norbis, Twieg, Am. 30, 392); bei mehrstündigem Erhitzen von 6 Mol.-Gew. Chlorbenzol mit 1 Mol.-Gew. CCl₄ und 1 Mol.-Gew. AlCl₃ in Abwesenheit von CS₂ auf 60—70° wird vorwiegend [2-Chlor-phenyl]-bis-[4-chlor-phenyl]-chlor-methan gebildet (Gomberg, Cone, B. 37, 1635; 39, 1465, 3280). Chlorbenzol liefert bei der Einw. von Isobutylchlorid oder tert. Butylchlorid in Gegenwart von wenig AlCl₃ p-Chlor-tert.-butyl-benzol (Boedter, B. [3] 35, 826). Beim Einleiten von Athylen in ein Gemenge aus 5 Tln. Chlorbenzol und 1 Tl. AlCl₃ entsteht ein bei 179—182° siedendes (nicht getrenntes) Gemisch aus m., weniger o. und noch weniger p-Chlor-äthylbenzol (Istrati, A. ch. [6] 6, 402); bei fortgesetzter Zuführung von Athylen entstehen höher äthylierte Produkte (I.). — Chlorbenzol gibt mit Ferrocyankalium bei 400° Benzonitril (Merz. Weith, B. 10, 747, 749). Durch Erhitzen mit Benzoesäure und Phosphorpentoxyd auf 180—200° entsteht 4-Chlor-benzophenon (Kollaris, Merz, B. 6, 547). Mit p-Chlor-benzolsulfochlorid bei Gegenwart von AlCl₃ wird hauptsächlich Bis-[p-chlor-phenyl]-sulfon gebildet (U., Kor.).

Verhalten im Tierkörper. Chlorbenzol, einem Hunde eingegeben, geht in den Harn als eine Verbindung über, die nach Zersetzung mit verd. Schwefelsäure p-Chlor-phenylmercaptursäure ClC₆H₄·S·CH₂·CH(NH·CO·CH₃)·CO₂H (Syst. No. 524) gibt (JAFFE, B. 12, 1096; BAUMANN, H. 8, 191).

4-Fluor-1-chlor-benzol, p-Fluor-chlorbenzol C_6H_4CIF . B. Aus p-Fluor-anilin durch Diazotierung in salzsaurer Lösung und Eintröpfeln der Reaktionsflüssigkeit in heiße Cuprochloridlösung (Wallach, Heusler, A. 243, 225). — Flüssig. Kp: $130-131^{\circ}$. D^{15} : 1,226.

1.2-Dichlor-benzol, o-Dichlor-benzol C₅H₄Cl₂. B. Entsteht in kleiner Menge neben viel p-Dichlor-benzol beim Chlorieren von Benzol in Gegenwart von Jod; man trennt es von dem festen para-Isomeren erst durch Ausfrieren, dann von den letzten Resten desselben durch Sulfurierung, wobei das para-Isomere nicht angegriffen wird und daher ungelöst bleibt (Beilstein, Kurbatow, A. 176, 42; 182, 94); hierzu behandelt man es in der Kälte mit dem gleichen Volum eines Gemisches aus 1 Vol. konzentrierter Schwefelsäure und 1 Vol. krystallisierter rauchender Schwefelsäure; man verdünnt die schwefelsaure Lösung (um die gebildete Sulfonsäure des o-Dichlor-benzols auch nach dem Erkalten in Lösung zu behalten) mit wenig Wasser, filtriert und erhitzt das Filtrat im Dampfstrome auf 200°, zuletzt auf 240°; hierbei geht anfangs noch etwas p-Dichlor-benzol über, dann folgt o-Dichlor-benzol (FRIEDEL, Crafts, A. ch. [6] 10, 413). Entsteht neben m- und p-Dichlor-benzol beim Einleiten von

Chlor in Benzol oder Chlorbenzol in Gegenwart von AlCl₃ (Mouneyrat, Pouret, C. 7. 127, 1027). Neben dem p-Isomeren entsteht es auch bei der Chlorierung von Chlorbenzol in Gegenwart von amalgamiertem Aluminium (Cohen, Hartley, Soc. 87, 1362). Aus o-Chlorphenol durch Erhitzen mit Phosphorpentachlorid (Beil, Ku., A. 176, 40). Durch 12-stdg. Erhitzen von o-Brom-nitrobenzol mit Salmiak auf 320° (J. Schmidt, Ladner, B. 37, 4403). Aus o-Chlor-anilin durch Ersatz von NH₂ durch Cl auf dem Wege der Diazotierung nach Sandmeyer (Haeussermann, Bauer, B. 32, 1914 Anm.; Haruss, B. 33, 939 Anm.). — Flüssig. Erstartt nicht bei —14° (Beil, Ku., A. 176, 41). Kp. 179° (korr.) (Beil, Ku., A. 176, 41); Kp₇₆₂₋₅; 178°; Kp₁₈; 86° (A. F. Holleman, Reiding, R. 23, 358). D¹⁹³: 1,3039 (Ho., R.); D°: 1,3278 (Beil, Ku., A. 176, 41); 1,3254 (Fr., Cr.). Absorptions-spektrum im Ultraviolett: Baly, Ewbank, Soc. 87, 1367. — o-Dichlor-benzol liefert bei weiterer Chlorierung 1.2.4-Trichlor-benzol (Coh., Har., Soc. 87, 1363). Bei der Einw. von Salpetersäure entsteht 3.4-Dichlor-1-nitro-benzol (Beil, Ku., A. 176, 41; 182, 94; Ho., R., R. 23, 371; Har., Coh., Soc. 85, 866); daneben wird 2.3-Dichlor-1-nitro-benzol gebildet, bei 0° in einer Menge von 7,2°/₀, bei — 30° von nur 5,2°/₀ (Ho., R.). Beim Nitrieren mit rauchender Salpetersäure + Schwefelsäure entsteht 4.5-Dichlor-1.2-dinitro-benzol (Blanksma, R. 21, 419; Har., Coh.); als Nebenprodukt tritt 3.4-Dichlor-1.2-dinitro-benzol (Beil, Ku., A. 176, 41; 182, 94; Fr., Cr.). Bei der Einw. von So₃ erhält man Bis-[dichlorphenyl]-sulfon (Fr., Cr.). Beim Einleiten von Methylchlorid in ein Gemisch von o-Dichlor-benzol und AlCl₃ auf dem Wasserbad entstehen Hexamethylbenzol und Trichlormesitylen C₆Cl₃(CH₃)₃ (Fr., Cr.). Das Produkt der Reaktion mit CCl₄ und AlCl₃ liefert bei der Zersetzung mit Schwefelsäure 3.4.3'.4'-Tetrachlor-benzophenon und etwas 3.4-Dichlor-benzoesäure (Boeseken, R. 27, 8). Durch Erhitzen von o-Dichlor-benzol mit Diphenylaminkalium wird (unter Umlagerung) Tetraph

1.3-Dichlor-benzol, m-Dichlor-benzol C₆H₄Cl₂. B. Entsteht neben o- und p-Dichlor-benzol durch Einleiten von Chlor in Benzol oder Chlorbenzol bei Gegenwart von Ahminiumchlorid (Mouneyrat, Pouret, C. r. 127, 1027). Aus m-Chlor-anilin durch Diazotierung, Ausfällung des Platinchloriddoppelsalzes und Zersetzung desselben durch Erhitzen mit Natriumcarbonat (Körner, G. 4, 341; J. 1875, 317). Aus m-Chlor-anilin nach der Sandmeyerschen Methode (Haeussermann, B. 33, 940). Aus m-Phenylendiamin durch Diazotierung bei Siedehitze in Gegenwart von Cuprochlorid (Sandmeyer, B. 17, 2652). Beim Behandeln von 2.4-Dichlor-anilin mit Athylnitrit (Kö.; Bellstein, Kurbatow, A. 182,97). Aus 1.3-Dichlor-A^{1,3}-dihydrobenzol durch Einw. von Phosphorpentachlorid oder von Brom (Caossley, Haas, Soc. 83, 302). — Darst. Man trägt etwas über 1 Mol.-Gew. Natriumnitrit, verrieben mit der doppelten Gewichtsmenge Alkohol, in ein Gemisch aus 1 Tl. 2.4-Dichlor-anilin, 5 Tln. Alkohol und 2 Tln. konz. Salzsäure unter Abkühlung ein, läßt 1 Stde. stehen und destilliert dann im Dampfstrom (Chattaway, Evans, Soc. 69, 850; vgl. dazu Holleman, Reiding, R. 23, 359). — Flüssigkeit. Erstart nicht in einer Kältemischung aus Schnee und Salz (Kö.). Siedet bei 172,1° unter 742,4 mm (bei 15°) (Kö.); Kp₇₆₅: 172° (korr., (Beit, Kur.), D°: 1,307 (Beit, Kur.); D°: 1,235 (Ho., R.). Absorptionsspektrum im Ultraviolett: Baly, Ewbank, Soc. 87, 1357. — Bei weiterer Chlorierung von m-Dichlor-benzol in Gegenwart von amalgamiertem Aluminium erhielten Cohen, Hartley (Soc. 87, 1364). 2.4-Tichlor-benzol; beim Chlorieren eines Gemirches gleicher Mengen m- und p-Dichlorbenzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid erhielten Mouneyraat, Pouret (C. r. 127, 1028) gleiche Mengen 1,2.4- und 1,3,5-Trichlor-benzol neben sehr wenig 1,2,3-Trichlor-benzol (Ho., R.; Hartley, Cohen, Soc. 85, 866); daneben bildet sich 2,6-Dichlor-1-nitro-benzol, und zwar in einer Menge von 4°/0, wenn bei 0°, von nur 2,6°/0, wenn bei —30° nitriert wird (Ho., R.). Bei 8-stdg. Erhitzen mit einer Mischung von ra

¹⁾ War zufolge einer nach dem für die 4. Auflage geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von HOLLEMAN, R. 39, 450, 451, 452 [1920] im wesentlichen 4.5-Dichlor-1.3-dinitro-benzol.

1.4-Dichlor-benzol, p-Dichlor-benzol C₆H₄Cl₂. B. Entsteht neben anderen Produkten durch Einw. von Chlor auf Benzol bei Gegenwart von Jod (H. MÜLLER, Z. 1864, 65; J. 1864, 524; JUNGFLEISCH, A. ch. [4] 15, 252; KÖRNER, G. 4, 342; J. 1875, 318). Entsteht reichlich bei der Chlorierung von Benzol in Gegenwart von MoCl₅ (Aronheim, B. 8, 1400). Entsteht neben weniger m- und o-Dichlor-benzol beim Einleiten von Chlor in ein auf 60° erwärmtes Gemisch von 1000 g Benzol oder Chlorbenzol und 30 g Aluminiumchlorid, bis die Gewichtszunahme der Theorie entspricht (MOUNEYRAT, POURET, C. r. 127, 1026). Bildet das Hauptprodukt (neben weniger o-Dichlor-benzol und noch weniger 1.2.4-Trichlor-benzol) beim Einleiten von Chlor in Chlorbenzol bei Gegenwart von amalgamiertem Aluminium (Cohen, Hartley, Soc. 87, 1362). Aus Chlorbenzol durch Kochen mit Ferrichlorid (Thomas, C. r. 126, 1212). In sehr geringer Menge bei der Einw. von PbCl₄·2NH₄Cl auf Chlorbenzol in der Siedehitze oder im geschlossenen Rohr bei 210° (Seyewetz, Trawitz, C. r. 136, 242).

— Aus p-Chlor-nitrobenzol durch Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 270° (Lobry de Bruyn, van Leent, R. 15, 86). Bei der Einw. von PCl₅ auf p-Phenolsulfonsäure (Kekulé, B. 6, 944) oder auf p-Chlor-phenol (Beilstein, Kurratow, A. 176, 32). Aus p-Phenylendiamin durch Diazotierung bei Gegenwart von Cuprochlorid (Sandmeyer, B. 17, 2652).

Blätter (aus Alkohol). Sublimiert schon bei gewöhnlicher Temperatur in Tafeln (H. Müller, J. 1864, 524; Jungfleisch, A. ch. [4] 15, 254). Monoklin prismatisch (des Cloizeaux, A. ch. [4] 15, 255; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 5). Scheint in zwei verschiedenen Modifikationen zu existieren, deren Umwandlungspunkt 39,5° ist (Beck, Ebbinghaus, B. 39, 3872). F: 53° (H. Mü.; Ju.; Beilstein, Kurbatow, A. 176, 33), 52,72° (Mills, J. 1882, 103). Erstart bei 53,2° (Perkin, Soc. 69, 1202), 52,70° (Bruni, Gorni, R. A. L. [5] 9 II, 327), 52,69° (Küster, Würfel, Ph. Ch. 50, 66). Kp: 173,7° (korl.) (Pe.), 173° (Kü., Wü.), 172° (H. Mü.; Beil, Kur.), 171° (Ju.). Dampfdruck bei verschiedenen Temperaturen zwischen 29,1° und 55,7°: Speranski, Ph. Ch. 51, 47; Dampfdruck bei 49,1°: Küster, Dahmer, Ph. Ch. 51, 232. — D21°: 1,526 (Fells, Z. Kr. 32, 361); D25: 1,4581; D63: 1,2410; D93: 1,2062; D161: 1,1366 (Ju.); D26: 1,2675; D26: 1,2623; D26: 1,2429—0,0000998 (t—55,1°)—0,000001 334 (t—55,1°)² (R. Schiff, A. 223, 263). — p-Dichlor-benzol ist in jedem Verhältnis löslich in heißem absolutem Alkohol (H. Mü.; Ju.); 50 ccm absoluter Alkohol + 5 ccm Wasser lösen bei 25° 4,550 g (Kü., Wü.); leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff; unlöslich in Wasser (Ju.). Löslichkeit in flüssigem Kohlendioxyd: Büchner, Ph. Ch. 54, 680. Dichten der Lösungen von p-Dichlor-benzol mit p-Dibrom-benzol vgl. Kü., Wü.; Kü., Dah.; Beck, Ebb., B. 39, 3873; Kurnakow, Shemtschushny, Z. a. Ch. 60, 24. Ebullioskopisches Verhalten in Alkohol: Kü., Wü. Molekulare Schmelzpunktsdepression: 77 (Auwers, Ph. Ch. 30, 312). Verhalten als kryoskopisches Lösungsmittel: Au., Ph. Ch. 42, 528. — Absorptionsspektrum im Ultraviolett: Bally, Ewbank, Soc. 87, 1357. Relative innere Reibung: Beck, Ebb., Ph. Ch. 58, 426. Schmelzwärme, spezifische Wärme: Bruner, B. 27, 2106. Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin.

Einw. von Bleioxyd bei 250—300°: Istrati, Bl. [3] 3, 186, 188. p-Dichlor-benzol gibt bei weiterer Chlorierung 1.2.4-Trichlor-benzol (Mouneyrat, Pouret, C. r. 127, 1028; Cohen. Harley, Soc. 87, 1364). Liefert bei der Nitrierung zunächst 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol, sodann 2.5-Dichlor-1.3-dinitro-benzol (als Hauptprodukt) (Jungfleisch, A. ch. [4] 15, 257, 259; vgl. Körner, G. 4, 351; J. 1875, 324), 3.6-Dichlor-1.2-dinitro-benzol (Ju.; vgl. Kö.; Beilstein, Kurbatow, A. 196, 223) und 2.5-Dichlor-1.4-dinitro-benzol (Har., Co., Soc. 85, 866, 868; vgl. Morgan, Soc. 81, 1378, 1382)¹). p-Dichlor-benzol wird beim Einleiten von SO₃-Dämpfen zu 2.5-Dichlor-benzol-sulfonsäure-(1) sulfuriert (Lesimple, Z. 1868, 226; vgl. Beilstein, Kurbatow, A. 176, 41). — Das Produkt der Reaktion mit Tetrachlorkohlenstoff und AlCl₃ liefert bei der Zersetzung mit Schwefelsäure 2.5.2'.5'-Tetrachlor-benzophenon und etwas 2.5-Dichlor-benzoesäure (Boeseken, R. 27, 8). Bei der Einw. von Athylen und AlCl₃ auf p-Dichlor-benzol entsteht ein Gemisch von äthylierten Dichlorbenzolen (Istrati, A. ch. [6] 6, 475). p-Dichlor-benzol liefert beim Erhitzen mit Diphenylaminkalium auf 240—245° ein Gemisch von p- und m-Tetraphenylphenylendiamin (Haeussermann, Bauer, 201, 1913).

B. 32, 1912; HAEU., B. 34, 38).

1.2.3-Trichlor-benzol, vic.-Trichlor-benzol $C_8H_3Cl_3$. B. Aus 2.3.4-Trichlor-anilin durch Äthylnitrit (Beilstein, Kurbatow, A. 192, 234). Entsteht ähnlich durch Austausch von NH_2 gegen H im 3.4.5-Trichlor-anilin (Cohen, Hartley, Soc. 87, 1365). Aus 2.3- (B., Ku.) oder 2.6- (Körneb, Contardi, R. A. L. [5] 18 I, 100) Dichlor-anilin durch Austausch von NH_2 gegen Cl auf dem Wege der Diazotierung. Entsteht in sehr geringer Menge neben Isomeren

¹⁾ Vgl. hierzu auch die Arbeit von HOLLEMAN, R. 39, 440, 441, 444, 445 [1920], welche nach dem für die 4. Auflage geltenden Literatur-Schlußtermin [1, I. 1910] erschienen ist.

beim Einleiten von Chlor in ein Gemisch aus m-Dichlor-benzol und Aluminiumchlorid (Mouneyrat, Pouret, C. r. 127, 1028). — Tafeln (aus Alkohol). F: 53—54° (B., Ku.), 50,8° (Kö., Con.). Kp: 218—219° (B., Ku.). Ziemlich schwer löslich in Alkohol (B., Ku.). — Liefert bei weiterer Chlorierung in Gegenwart von amalgamiertem Aluminium 1,2.3.4-Tetrachlor-benzol (Coh., H.).

1.2.4-Trichlor-benzol, asymm. Trichlorbenzol C₆H₃Cl₃. B. Beim Chlorieren von Benzol in Gegenwart von Jod (Jungfleisch, A. ch. [4] 15, 264). Bei der Chlorierung in Gegenwart von amalgamiertem Aluminium entsteht 1.2.4-Trichlor-benzol sowohl aus p-, wie auch aus o- und m-Dichlor-benzol (Cohen, Hartley, Soc. 87, 1363, 1364). Wurde neben 1.3.5- und sehr wenig 1.2.3-Trichlor-benzol bei der Chlorierung eines Gemisches gleicher Teile m- und p-Dichlor-benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid erhalten (Mouneyrrat, Pouret, C. r. 127, 1028). Aus Chlorbenzol oder p-Dichlor-benzol durch Kochen mit Ferrichlorid (Thomas, C. r. 126, 1212). Beim Kochen von 2.4-Dichlor-phenol mit Phosphorpentachlorid (Beilstein, Kurbatow, A. 192, 230). Aus 2.4-, 3.4- (B., Ku.) oder 2.5- (Noelting, Kopp, B. 33, 3509) Dichlor-anilin beim Ersatz der Aminogruppe durch Chlor auf dem Wege der Diazotierung. Desgleichen aus 4-Chlor-1.3-diamino-benzol (Cohn, Fischer, M. 21, 278). Aus α-Benzolhexachlorid (S. 23) beim Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 200°, neben anderen Produkten (Meunier, A. ch. [6] 10, 264), glatter beim Kochen mit alkoh. Kalilauge (Lesimple, A. 137, 123; Jungfleisch, A. ch. [4] 15, 270; Meu., A. ch. [6] 10, 240; Matthews, Soc. 59, 170) oder beim Kochen mit einer alkoh. Kaliumcyanidlösung (Meu., A. ch. [6] 10, 239; Mat., Soc. 59, 170). — F: 17° (J.; Mou., Pou.), 16° (B., Ku.), 213° (korr.) (B., Ku.), 210° (Lesimple; N., Ko.), 206° (J.). D¹⁰: 1,5740 (im festen Zustande), 1,4658 (flüssig); D²⁶: 1,4460; D³⁶: 1,4111; D¹⁸⁶: 1,2427 (J.). Molekulare magnetische Suszeptibilität: Pascal, Bl. [4] 5, 1069. — Liefert bei weiterer Chlorierung in Gegenwart von amalgamiertem Aluminium 1.2.4.5-Tetrachlor-benzol (Cohen, Harrley, Soc. 87, 1365). Wird durch rauchende Schwefelsäure auf dem Wasserbade zu C₆H₂Cl₂·SO₃H sulfuriert (B., Stul). Beim Einleiten von Äthylen in ein Gemisch aus 1.2.4-Trichlor-benzol und AlCl₃ entsteht ein flüssiges Gemisch von äthylierten Trichlorbenzolen (Istrati, A. ch. [6] 6, 490).

1.3.5-Trichlor-benzol, symm. Trichlorbenzol C₆H₃Cl₃. B. Bei der Einwirkung von Natriumäthylat auf 2.4.6-Trichlor-1-jod-benzol (Jackson, Gazzolo, Am. 22, 53). Aus 1.3.5-Trinitro-benzol durch Ethitzen mit konz. Salzsäure auf ca. 260° (Lobry De Bruyn, van Leent, R. 15, 86). Aus 2.4.6-Trichlor-anilin durch Äthylnitrit (Köbner, G. 4, 412; J. 1875, 318). Aus 3.5-Dichlor-1-nitro-benzol durch Reduktion zu 3.5-Dichlor-anilin, Diazotieren von dessen Nitrat, Versetzen der verd. wäßr. Lösung mit einer Lösung von Chlor und Kaliumchlorid in Salzsäure und Zersetzung des gebildeten Niederschlages durch Alkohol (Kö., G. 4, 405, 411, 412; J. 1875, 318). Beim Behandeln des Produktes der Einw. von Chlor im Sonnenlicht auf Chlorbenzol mit alkoh. Kalilauge (Jungfleisch, A. ch. [4] 15, 301). Wurde neben 1.2.4-Trichlor-benzol und sehr wenig 1.2.3-Trichlor-benzol erhalten, als ein Gemisch gleicher Mengen p- und m-Dichlor-benzols bei Gegenwart von Aluminiumchlorid chloriert wurde (Mounetrat, Pouret, C. r. 127, 1028). — Darst. Man versetzt die Lösung von 30 g 2.4.6-Trichlor-anilin in 500 cem Alkohol allmählich mit 17 cem konz. Schwefelsäure, fügt 17 g pulverisiertes Natriumnitrit hinzu und läßt 8 Stdn. stehen (Ja., Lamar, Am. 18, 667). Aus 2.4.6-Tribrombenzoldiazoniumchlorid durch Lösen in Alkohol, Einleiten von Chlorwasserstoff, Stehenlassen und Erwärmen (Hantzsch, B. 30, 2351). — Lange Nadeln. F: 63,4° (korr.) (Kö.), 63,5° (Beilstein, Kurbatow, A. 192, 233). Kp_{763,8}: 208,5° (korr.) (Beil., Ku.). Kryoskopische Konstante: 87 (Bruni, R. A. L. [5] 11 II, 193). Ebullioskopisches Verhalten in Acetonitril und in Methylalkohol: Bruni, Sala, G. 34 II, 485. — Liefert bei weiterer Chlorierung in Gegenwart von amalgamiertem Aluminium 1.2.3.5-Tetrachlor-benzol (Cohen, Hartley, Soc. 87, 1366).

1.2.3.4-Tetrachlor-benzol, vic.-Tetrachlor-benzol $C_6H_2Cl_4$. B. Durch Einleiten von Chlor in eine Lösung von 1.2.3-Trichlor-benzol in Tetrachlorkohlenstoff bei Gegenwart von amalgamiertem Aluminium (Cohen, Hartley, Soc. 87, 1365). Aus 2.3.4-Trichlor-anilin durch Austausch von NH₂ gegen Cl auf dem Wege der Diazotierung (Beilstein, Kurbatow, A. 192, 238; Körner, Contardi, R. A. L. [5] 18 I, 96). — Nadelm. F: $45-46^\circ$; $Kp_{761,2}$: 254° (korr.) (B., Ku.). Schwer löslich in Alkohol, sehr leicht in Äther, Schwefelkohlenstoff, Ligroin und 90° /oiger Essigsäure (B., Ku.).

1.2.3.5-Tetrachlor-benzol C₆H₂Cl₄. B. Wurde (in unreinem Zustand) erhalten beim Behandeln des Produktes der Einw. von Chlor im Sonnenlicht auf Benzol (ISTEATI, A. ch. [6] 6, 380, 384, 391), Chlorbenzol (JUNGFLEISCH, A. ch. [4] 15, 299, 302) oder Diphenylsulfon (Otto, Ostrop, A. 141, 105) mit alkoh. Kalilauge. Durch Chlorierung von 1.3.5-Trichlorbenzol bei Gegenwart von amalgamiertem Aluminium (Cohen, Hartley, Soc. 87, 1366).

Rein erhält man es aus 2.4.6-Trichlor-anilin durch Diazotierung, Ausfällung des Platinchloriddoppelsalzes und Zersetzung desselben beim Glühen mit Soda (BEILSTEIN, KURBATOW, A. 192, 237) oder durch Behandlung der Diazoniumlösung mit Cuprochlorid in Salzsäure (Ausbeute: 61% der Theorie) (JACKSON, CARLTON, B. 35, 3855; Am. 31, 365). Beim Erhitzen von 2.4.6-Trichlor-phenol mit PCl₃ + PCl₅ auf 200-300% (ZAHABIA, Bulet. 4, 131). — Nadeln (aus Alkohol). F: 50-51% (B., K.), 54-55% (Z.). Kp: 246% (korr.) (B., K.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Benzol, sehr leicht in Schwefelköhlenstoff und Ligroin (B., K.). — Beim Erwärmen mit rauchender Salpetersäure (D: 1,52) entsteht 2.3.4.6-Tetrachlor-1-nitro-benzol (B., K.; vgl. IST.); mit rauchender Salpetersäure (D: 1,5) + konz. Schwefelsäure (D: 1,84) 2.4.5.6- Tetrachlor-1.3-dinitro-benzol (JA., C.).

1.2.4.5-Tetrachlor-benzol C₆H₂Cl₄. B. Beim Einleiten von Chlor in Benzol oder seine Chlorsubstitutionsprodukte in Gegenwart von Jod (JUNGFLEISCH, A. ch. [4] 15, 277) oder Aluminiumchlorid (MOUNEYRAT, POURET, C. r. 127, 1028) oder amalgamiertem Aluminium (COHEN, HARTLEY, Soc. 87, 1363, 1364, 1365). Durch Erhitzen niederer Chlorderivate des Benzols mit Ferrichlorid (THOMAS, C. r. 126, 1212). Entsteht auch bei der Einw. von Chlor auf 2.4.5-Trichlor-toluol in der Siedehitze (Beilstein, Kuhlberg, A. 152, 247). Aus 2.4.5-Trichlor-anilin auf dem Wege der Diazotierung (Beil, Kurbatow, A. 192, 236). Durch Destillation der bei der Einw. von Antimonpentachlorid auf Benzaldehyd auftretenden, höher siedenden Aldehyde (Gnehm, Bänziger, A. 296, 67). — Nadeln (aus Äther, Schwefelkohlenstoff, Benzol oder Alkohol + Benzol). Riecht durchdringend unangenehm (Ju.). Monoklin prismatisch (Des Cloizeaux, A. ch. [4] 15, 278; Bodewig, Z. Kr. 3, 400; Fels, Z. Kr. 32, 365; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 7); isomorph mit 1.2.4.5-Tetrabrom-benzol (Fels). Leicht sublimierbar (Fels). F: 137—138° (Beil, Kur.), 137,5° (Gn., Bä.), 138° (Th.; Bo.), 139° (Ju.; Beil, Kur.), 140—141° (Fels). Kp. 236° (Th.), 240° (Ju.), 243—246° (korr.) (Beil, Kur.). D^{ni.2}: 1,858 (Feils); D¹⁰: 1,7344, D¹⁴⁹: 1,4339; D¹⁷⁸: 1,3958; D²³⁰: 1,3281 (Ju.). Unlöslich in kaltem Alkohol, wenig löslich in siedendem, zienlich reichlich in kaltem Benzol, Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff (Ju.). — Rauchende Salpetersaure erzeugt 2.3.5.6-Tetrachlor-1-nitro-benzol und Tetrachlorchinon (Beil, Kur.). Bei anhaltendem Erhitzen mit konz. Schwefelsäure entsteht ein Farbstoff (Istrati, Bl. [2] 48, 39).

Pentachlorbenzol C₆HCl₅. B. Entsteht durch Einleiten von Chlor in Benzol oder seine Chlorsubstitutionsprodukte bei Gegenwart von etwas Jod (Jungfleisch, A. ch. [4] 15, 283) oder Aluminiumchlorid (Mouneyrat, Pouret, C. r. 127, 1028) oder amalgamiertem Aluminium (Cohen, Hartley, Soc. 87, 1366) oder durch Erhitzen niederer Chlorderivate des Benzols mit Ferrichlorid (Thomas, C. r. 126, 1212). Bei der Einw. von Chlor auf Tetrachlorbenzylchlorid C₅HCl₄·CH₂Cl (S. 303) (Beilstein, Kuhlberg, A. 152, 247). Durch Behandlung von Diphenylsulfon mit Chlor im Sonnenlicht und Zersetzung des Produktes mit alkoh. Kalilauge (Otto, Ostrop, A. 141, 107; Otto, A. 154, 185). — Nadeln (aus Alkohol). F: 84° (B., K.), 85° (Otto), 85–86° (Ladenburg, A. 172, 344), 86° (Th.). Kp: 275–277° (L.). D¹⁰: 1,8422; D^{16,5}: 1,8342; D⁸⁴: 1,6091; D¹¹⁴: 1,5732; D²⁶¹: 1,3824 (Ju.). Fast unlöslich in kaltem, bedeutend löslich in kochendem Alkohol, reichlich in Äther, Benzol, Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Tetrachlorkohlenstoff (Ju.). — Liefert bei anhaltendem Erhitzen mit konz. Schwefelsäure einen roten Farbstoff (francéine), der sich in Alkalien mit dunkelroter Farbe löst (Istrati, Bl. [2] 48, 36).

Hexachlorbenzol, Perchlorbenzol (Julins Chlorkohlenstoff) C₆Cl₆. B. Durch Bildung des Lichtbogens zwischen Kohleelektroden in einer Chloratmosphäre (v. Bolton, Z. El. Ch. 9, 209). Durch Erhitzen von Kohle im Chlorstrom bei Gegenwart von B₂O₃ (Lorenz, A. 247, 235, 245). Beim Durchleiten von Chloroform durch glühende Röhren (Bassett, Soc. 20, 443; A. Spl. 5, 340; J. 1867, 608; Ramsay, Young, J. 1886, 628; vgl. Löb, Z. El. Ch. 7, 908), besonders in Gegenwart von etwas Jod (Besson, C. r. 116, 103). Beim Überleiten von Chloroform über erhitztes Titanoxyd (Renz, B. 39, 249). Bei der Zersetzung von Tetrachlorkohlenstoff im elektrischen Hochspannungslichtbogen (Schall, C. 1909 I, 717). Bei 100-stdg. Erhitzen von Acetylentetrachlorid C₂H₂Cl₄ auf 360° (Berthelott, Jungfleisch, C. r. 69, 545; A. Spl. 7, 256). Aus Perchloräthylen C₂Cl₄ bei mehrmaligem Leiten durch glühende Röhren (Regnault, A. ch. [2] 70, 106; A. 30, 352; vgl. Löb, Z. El. Ch. 7, 920; Joist, Löb, Z. El. Ch. 11, 940). Durch Erhitzen von sek. Hexyljodid (aus Mannit) (Bd. I, S. 146) mit Chlorjod zuletzt auf 240° (Krafft, B. 9, 1086; 10, 801). Durch Einw. von Antimonpentachlorid und etwas Jod auf hochmolekulare acyclische Kohlenwasserstoffe (Hartmann, B. 24, 1011). Aus Benzol und Chlor im Lichte; die Geschwindigkeit der Chlorierung des Benzols im Lichte wird durch die Gegenwart von Sauerstoff gehemmt (Goldberg, C. 1906 I, 1693; Lutther, Goldberg, Ph. Ch. 56, 43, 56). Entsteht durch Einleiten von Chlor in Benzol oder seine Chlorsubstitutionsprodukte bei Gegenwart von Jod (H. Müller, Z.

1864, 41 Anm.; J. 1864, 524; Jungfleich, A. ch. [4] 15, 288; vgl. Berthelot, Ju., A. ch. [4] 15, 330), Aluminiumchlorid (Mouneyrat, Pouret, C. r. 127, 1028), amalgamiertem Aluminium (Cohen, Hartley, Soc. 87, 1366), Antimonpentachlorid (H. Mü.; vgl. Ju.) oder Eisenchlorid (Page, A. 225, 200). Durch Erhitzen von Benzol bezw. dessen Chlorsubstitutionsprodukten mit FeCl₃ (Thomas, C. r. 126, 1212). Aus 2.4.5.1¹.1¹.1¹-Hexachlor-toluol und anderen stark chlorierten Derivaten des Toluols und Xylols durch Erhitzen mit Antimonpentachlorid (Beilstein, Kuhlberg, A. 150, 309). Aus Pseudocumol und Cymol durch Einw. von Chlor in Gegenwart von Jod und schließliches Erhitzen mit Chlorjod im Einschmelzrohr (Krafft, Merz, B. 8, 1302). Aus Diphenylmethan, Naphthalin, Anthracen, Phenanthren, Terpentinöl, aber auch aus Azobenzol, Anilin, Di- und Tri-phenyl-amin, Phenol, Kresol, Thymol, Resorcin, Chloranil, Campher durch Chlorieren erst mit Chlor in der Kälte, dann im Olbade, schließlich mit überschüssigem Chlorjod bei 300—350° (Ruoff, B. 9, 1483). Bei der Einw. von Phosphorpentachlorid auf Perchlorphenol (Merz, Weith, B. 5, 460) oder auf Chloranil (Graebe, A. 146, 12). Als Nebenprodukt bei der Einw. von SbCl₃ auf Benzaldehyd (Gweim, Bänziger, A. 296, 64). — Darst. Man erhitzt 6 g Chloranil mi 6 g Phosphorpentachlorid und 5 g Phosphortrichlorid 4 Stdn. lang auf 200° (Graebe, A. 263, 30).

(Graebe, A. 146, 12). Als Nebenprodukt dei der Kinw. von Socia auf denzeidenyd (Greem, Bänziger, A. 296, 64). — Darst. Man erhitzt 6 g Chloranii mit 6 g Phosphorpentachlorid und 5 g Phosphortrichlorid 4 Stdm. lang auf 200° (Graebe, A. 263, 30).

Lange dünne Prismen (aus Benzol + Alkohol) (H. Mü.; Ju.; Bei., Kuh.; Keafft, B. 9, 1087). Monoklin prismatisch (Feis, Z. Kr. 32, 367; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 9). F: 222.5° (Kr.), 226° (Ju.; Th.), 227° (Feis), 227,6° (korr.) (Bei., Kuh.); 231° (korr.) (Bass.). Sublimiert, ohne zu schmelzen, in langen Nadeln auch schon bei viel niedrigerer Temp. (H. Mü.). Kp. 332° (Luftthermometer) (Ju.), 326° (Ju.; Th.), 322,2° (korr.) (Bei., Kuh.); Kp₁₄₂: 309° (Kr.); Kp₁₂₀₋₇₂₇: 309—310° (Ruoff). D¹⁵⁵: 2,044 (Feis); D²³⁶: 1,5691, D²⁸⁶: 1,5191, D³⁰⁶: 1,4624 (Ju.). Unlöslich in Wasser (H. Mü.; Ju.); fast unlöslich in kaltem, sehr wenig löslich in siedendem Alkohol (H. Mü.; Ju.; Bei., Kuh.); ziemlich löslich, besonders in der Wärme, in Benzol, Chloroform und Äther (H. Mü.; Ju.); nach Bei., Kuh. und Ruoff dagegen schwer löslich in Äther. 20 ccm einer bei 16,5° gesättigten Lösung in Schwefelkohlenstoff enthalten 0,4045 g, desgleichen bei 13° 0,398 g (Bei., Kuh.). Molekulare Gefrierpunktserniedrigung: 207,5 (Mascarelli, Babin, R. A. L. [5] 18 II, 225). Kryoskopisches Verhalten in Naphthalin: Eijkman, Ph. Ch. 3, 114. Molekulare Verbrennungswärme des festen Perchlorbenzols bei konstantem Druck im Fall der Entstehung wäßr. Salzsäure: 509 Cal. (Bebthelot, A. ch. [6] 28, 131). — Wird in siedendem Alkohol durch einen starken Überschuß von Natrium vollständig entchlort (Stepanow, JK. 37, 15; C. 1905 I, 1273). Verhalten beim Erhitzen mit Chlorjod auf 300° unverändert (Krafft, Merz, B. 8, 1303). Liefert beim Erhitzen mit Atznatron und trocknem Glycerin auf 250—280° Pentachlorphenol (Weber, Bl. [3] 3, 184).

e) Brom Derivate,

Brombenzol C₆H₅Br. B. Aus siedendem Benzol und Bromdampf (COUPER, A. ch. [3] 52, 309; A. 104, 225). Benzol wird von 1 Mol. Brom bei Zimmertemperaturin 150 Tagen zu 94% bromiert (Bruner, C. 1900 II, 257); Kinetik dieser Reaktion: Br., Ph. Ch. 41, 527. Schneller verläuft die Bromierung bei Zusatz von 1—2% Jod (SCHRAMM, B. 18, 607; vgl. MICHAELIS, GRAEFF, B. 8, 922); Kinetik dieser Reaktion: Br., Ph. Ch. 41, 515. Die Einw. des Broms auf Benzol wird ferner beschleunigt durch amalgamiertes Aluminium (COHEN, DAKIN, Soc. 75, 894), Zinkchlorid (SCHIAPARELLI, G. 11, 70 Anm.), Aluminiumchlorid (Greene, C. r. 90, 41; Leroy, Bl. [2] 48, 211), AlBrg, TICl, PCl₃, PBr₃, SbCl₃, SbBr₃, FeBr₂ (Br., Ph. Ch. 41, 530 ff.), Pyridin (Cross, Cohen, P. Ch. S. No. 335; C. 1908 II, 153). Brombenzol entsteht auch durch Einw. von Kaliumbromat, Brom und verd. Schwefelsäure (1: 2) auf Benzol (Krafft, B. 8, 1045). Durch Einw. von Bromschwefel und Salpetersäure auf Benzol (Edinger, Goldberg, B. 33, 2884). Neben Phenol beim Kochen von Tribrom-phenol mit Benzol und fein gepulvertem Aluminiumchlorid (Kohn, Müller, M. 30, 407). — Bei der Destilation von Phenol init Phosphorpentabromid (Riche, C. r. 53, 588; A. 121, 359). — Bei der Zers. von 1 Mol.-Gew. Benzoldiazoniumbromid (Syst. No. 2193) durch ca. 1 Mol.-Gew. kaltes Wasser entstehen ca. 0,6 Mol.-Gew. Brombenzol und 0,4 Mol.-Gew. Phenol (Hantzsch, B. 33, 2534). Brombenzol entsteht neben wenig Phenol beim Erwärmen von Benzoldiazoniumbromid mit Kupferpulver (Gattemann, B. 23, 1222). Durch Zers. von Benzoldiazoniumbromid mit Kupferpulver (Gattemann, B. 23, 1222). Durch Zers. von Benzoldiazoniumbromid mit Kupferpulver (Gattemann, B. 23, 1222). Durch Zers. von Benzoldiazoniumbromid mit Kupferpulver (Gattemann, B. 23, 1222). Durch Zers. von Benzoldiazoniumbromid mit Kupferpulver (Gattemann, B. 23, 1222). Durch Zers. von Benzoldiazoniumbromid mit Kupferpulver (Gattemann, B. 23, 1222). Durch Zers. von Benzoldiazoniumbromid mit Soda gemischtem Benzoldiazonium-perbromid ocher bromoplatinat (

m- oder p-Brom-benzoldiazonium-sulfat oder -nitrat (Syst. No. 2193) mit Alkohol (Cameron, Am. 20, 241, 242, 244). Durch Erwärmen von Benzoldiazopiperidid $C_eH_5\cdot N: N\cdot NC_5H_{10}$ (Syst. No. 3038) mit konz. Bromwasserstoffsäure (Wallach, A. 235, 244). Brombenzol entsteht neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Phenylhydrazin auf Perbromaceton (Levy, Jedlicka, A. 249, 84).

Darst. Man bringt zu einem eisgekühlten Gemenge von 50 g Benzol und 1 g groben Eisenfeilspänen 120 g Brom. Sollte nicht von selbst nach einiger Zeit die Reaktion einsetzen, so erwärmt man schwach, kühlt aber wieder, wenn eine auch nur schwache Gasentwicklung beginnt. Nach Beendigung der Hauptreaktion erwärmt man bis zum Verschwinden der Bromdämpfe, wäscht das Produkt mit Wasser und destilliert es mit Wasserdampf, bis Krystalle von p-Dibrom-benzol erscheinen (GATTEBMANN, Die Praxis des organischen Chemikers, 12. Aufl. [Leipzig 1914], S. 254). — Man kocht ein Gemisch von 80 g Wasser, 11 g Schwefelsäure (D: 1,8), 12,5 g krystallisiertem Cuprisulfat, 36 g Kaliumbromid und 20 g Kupferspänen unter Rückfluß bis fast zur Entfärbung, versetzt mit 9,3 g Anilin, erhitzt fast bis zum Kochen und tröpfelt unter heftigem Schütteln eine Lösung von 7 g Natriumnitrit in 40 g Wasser hinzu; man destilliert das Brombenzol mit Wasserdampf ab, wäscht mit Natronlauge und Wasser, äthert aus, trocknet und fraktioniert (SANDMEYER, B. 17, 2652).

auge und Wasser, äthert aus, trocknet und fraktioniert (Sandmeters, B. 17, 2652).

Physikalische Bigenschaften. Farblose Flüssigkeit von benzolähnlichem Geruch. F: -31,1° (Luftthermometer) (Haase, B. 26, 1053), -30,5° (korr.) (v. Schneider, Ph. Ch. 19, 157; 22, 232). Kp. 16,6° (korr.) (Weger, A. 221, 71), 155,5° (karlbaum, Ph. Ch. 26, 584), 155,0° (korr.) (Perkin, Soc. 69, 1248); Kp. 134 (Patterson, Mc Donald, Soc. 93, 942). Siedepunkte unter verschiedenen Drucken bezw. Dampfdrucke bei verschiedenen Temperaturen: Kahlbaum, Siedetemperatur und Druck in ihren Wechselbeziehungen [Leipzig 1855]. S. 88; Ka., B. 17, 1261; Ph. Ch. 26, 584, 600; Ramsay, Young, Soc. 47, 646; Ph. Ch. 1, 248; Y., Soc. 55, 490, 497; Feitler, Ph. Ch. 4, 69. Dampfdrucke bei tiefen Temperaturen: Rolla, R. A. L. [5] 18 II, 372. Dampfdrucke und Siedepunkte von Chlorbenzol-Brombenzol-Gemischen: Y., Soc. 81, 772. Dg. 1,5203 (We.); Dg. 1,5218; Y., Soc. 81, 771); Dg. 1,52182; Dg. 1,452; Dg. 1,4416 (Pr., Soc. 69, 1202); Dg. 1,5103; Dg. 1,4991; Dg. 1,4886; Dg. 1,4521; Dg. 1,4416 (Pr., Soc. 69, 1202); Dg. 1,5103; Dg. 1,4914 (Brühl, A. 200, 188), 1,48972 (Seubert, B. 22, 2520); Dg. 1,5103; Dg. 1,46425; Dg. 1,4914 (Brühl, A. 200, 188), 1,48972 (Seubert, B. 22, 2520); Dg. 1,5103; Dg. 1,46425; Dg. 1,4914 (Brühl, A. 200, 188), 1,48972 (Seubert, B. 22, 2520); Dg. 1,5103; Dg. 1,46425; Dg. 1,4914 (Brühl, A. 200, 188), Las Molekularvolumen der gesättigten Dämpfer Y., Soc. 59, 130 ff.; Ph. Ch. 70, 624. — Löslichkeit von p-Dibrom-benzol und von m-Dimito-benzol in Brom-benzol: Schröder, Ph. Ch. 11, 457, 458. Löslichkeit von Co.; Just, Ph. Ch. 37, 364. Kryoskopisches Verhalten von Brombenzol in Benzol: Garelli, G. 23 II, 371; in Nitro-benzol: Brunt, Padoa, R. A. L. [5] 12 I, 351; in Anilin- und Dimethylanilin: Ampola, Rimatori, G. 27 I, 35, 56. — n. 2. 1,55977; n. 2. 1,55977; n. 2. 1,55937; n. 1,5904 (Jahn, Möller, Ph. Ch. 13, 389); n. 1,560, 160; n. 2. 1,55977; n. 2. 1,55957 (Brühl). Absorption für ultraviolette Strahlen: Pauer, Ann. d. Physik [N. F.] 61, 373; G

Chemisches Verhalten [vgl. auch den Artikel Chlorbenzol (S. 200 f.)]. Brombenzol erleidet auch beim langen Kochen für sich keine Halogen-Abspaltung (VANDEVELDE, C. 1898 I, 438). Wird durch Jodwasserstoffsäure (Kp. 127°) und roten Phosphor bei 218° in 5 Stdn. noch nicht verändert, bei 302° zu Benzol reduziert (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 313, 319). Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von reduziertem Nickel bei 270° zu Benzol reduziert; daneben entsteht Diphenyl (Sabatier, Mailhe, C. r. 138, 248). — Beim Erhitzen von Brombenzol mit Natrium allein erhielt Riche (C. r. 53, 588; A. 121, 360; vgl. Fittig, A. 132, 203) neben Harz viel Benzol; in wasserfreier äther, oder benzolischer Lösung entsteht glatt Diphenyl (Fr., A. 121, 363; 132, 203); zur Reaktion mit Natrium vgl. ferner Nef, A. 298, 272; über intermediäre Bildung von Natriumphenyl vgl.: Nef, A. 308, 291; Acree, Am. 29, 588. Brombenzol wird in siedendem Alkohol durch einen Überschuß von Natrium vollständig entbromt (Stepanow, M. 37, 15; C. 1905 I, 1273; vgl. Löwenherz, Ph. Ch. 36,

473, 488). Zersetzung durch Natrium in Amylalkohol: Lö., Ph. Ch. 32, 488; durch Natriumamalgam in Athylalkohol: Lö., Ph. Ch. 40, 411, 419, 435. Beim Erhitzen von Brombenzol mit Magnesiumpulver bis zum Sieden entstehen Phenylmagnesiumbromid und Diphenyl (SPENCER, STOKES, Soc. 93, 70). Brombenzol reagiert mit Magnesium in Äther unter Bildung von Phenylmagnesiumbromid (TISSIER, GRIGNARD, C. r. 132, 1183). Beim Kochen von Brombenzol in Xylol mit Natriumamalgam entsteht — besonders leicht in Gegenwart von Essigester — Quecksilberdiphenyl (Dreher, Otto, A. 154, 94). — Bromhenzol liefert durch Chlorierung im Licht bei Gegenwart von Feuchtigkeit und nachfolgender Destillation Monochlorbenzol und höher chlorierte Benzole (EIBNER, B. 36, 1230). Giht beim Einleiten eines Chlorstromes in Gegenwart von TICl bei etwa 100° die drei isomeren Chlorbrombenzole, daneben höhere Chlorderivate des Brombenzols (THOMAS, C. r. 144, 33). Läßt sich durch Ferrichlorid in der Hitze zu p-Chlor-brombenzol, einem Trichlorbrombenzol (F: 138º) (S. 210) und Pentachlorbrombenzol chlorieren (Th., $C.\,r.$ 126, 1213; 128, 1576; BL [3] 19, 461; 21, 182). Bei der Einw. von PbCl₄·2NH₄Cl in der Siedehitze werden Chlorbenzol und geringe Mengen einer bei $80-81^{\circ}$ schmelzenden Verbindung gehildet (Seyewetz, Trawitz, $C.\,r.$ 136, 242). Überschüssiges Brom wirkt unter Bildung von p-Dibrom-benzol ein (COUPER, A. ch. [3] 52, 312; A. 104, 226). Kinetik der Bromierung in Gegenwart von Jod: Bruner, A. cn. [5] 52, 312; A. 104, 220]. Kinetik der Bromierung in Gegenwart von Jod: Bruner, Ph. Ch. 41, 528. — Brombenzol liefert mit Salpetersäure (Gemisch von 4 Vol. der Säure [D: 1,52]) hei 0° 37,6°/0 o- und 62,1°/0 p-Brom-nitrobenzol, bei —30° 34,4°/0 o- und 65,3°/0 p-Brom-nitrobenzol (in beiden Fällen vielleicht noch 0,3°/0 m-Brom-nitrobenzol) (Holleman, der Brunn, R. 19, 368; Ho. Chemisch Weekblad 3, 7; C. 1906 I, 458). Bei Anwendung von Salpetersäure (D: 1,52) bildet sich außerdem 4-Brom-1.3-dinitro-benzol (Ho., der B.; vgl. Bandrowsky, C. 1900 II, 848), das leicht beim Erwärmen Brombonzol mit bächet benz Salpetersäure und mit bei Salpetersäure (D: 1,52) bildet sich außerdem 4-Brom-1.3-dinitro-benzol (Ho., der B.; vgl. Bandrowsky, C. 1900 II, 848), das leicht beim Erwärmen von Brombenzol mit höchst konz. Salpetersäure und rauchender Schwefelsäure entsteht (Kekulé, A. 137, 167). Zur Nitrierung des Brombenzols vgl. ferner Coste, Parry, B. 29, 789. — Durch Einw. rauchender Schwefelsäure auf Brombenzol entstehen p-Brom-benzol-B. 8, 352; A. 180, 93) und 4.4'-Dibrom-diphenylsulfon (Syst. No. 524) (Spiegelberg, A. 197, 257). Beim Kochen von Brombenzol mit 10 Tln. konz. Schwefelsäure entsteht 3.5-Dihrom-henzol-sulfonsäure (1) neben anderen Produkten (Herzig, M. 2, 192). Chlorsulfonsäure reagiert mit Brombenzol unter Bildung von 4.4'-Dihrom-diphenylsulfon und p-Brombenzolsulfonsäure (Armstrong, Soc. 24, 173; J. 1871, 660; Nor.; Brckurts, Otto, B. 11, 2065). Dieselben Produkte entstehen aus Brombenzol und Schwefeltrioxyd (NoE.). - Brombenzol wird durch mehrtägiges Erhitzen mit wäßr. oder alkoh. Kalilauge oder mit Silberacetatlösung nicht verändert (Riche, C.r. 53, 588; A. 121, 359; Fittieg, A. 121, 362). Auch Ammoniak wirkt bei 150° noch nicht ein (Riche). Beim Erhitzen von Brombenzol mit Ammoniak bei Gegenwart von Natronkalk auf 360-370° entsteht eine geringe Menge Anilin (Merz, Paschkowezky, J. pr. [2] 48, 465). — Brombenzol liefert bei 8-12-stdg. Kochen mit Aluminium chlorid Chlorwasserstoff, Bromwasserstoff, Benzol, p-Dibrom-benzol und andere Produkte (v. Dumreicher, B. 15, 1867; vgl. Nef. A. 298, 273).

Während beim Erwärmen von Brombenzol mit Natrium und unverdünntem Methyljodid neben viel Diphenyl und Benzol nur wenig Toluol entsteht, bildet sich in äther. Lösung schon in der Kälte fast nur Toluol (Tollens, Fittic, A. 131, 305; vgl. Nef, A. 298, 273, 274). Durch Stehenlassen von 1 Mol. Gew. Tetrachlorkohlenstoff mit ca. 2 Mol. Gew. Brombenzol in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von AlCla bei gewöhnlicher Temp. erhielten Norris, Green (Am. 26, 493, 497) (nicht isoliertes, durch Überführung in 4.4'-Dibrom-benzophenon identifiziertes) Bis [4-brom-phenyl]-dichlormethan. Beim Behandeln von 1 Mol.-Gew. Tetrachlorkohlenstoff mit AlCl₃ und 4-5 Mol.-Gew. Brombenzol bei 75° erhielten Gomberg, Cone (B. 39, 1465, 3283) Tris-[4-brom-phenyl]-chlormethan (Syst. No. 487), danchen wenig [2-Brom-phenyl]-bis-[4-hrom-phenyl]-chlormethan. — Beim Erhitzen von Brombenzol mit Natriummethylat in Methylalkohol auf 220° entstehen Anisol, Phenol und etwas Benzol (Blau, M. 7, 622). Zersetzung von Brombenzol durch Natriumamylat in Amylalkohol: Löwenherz, Ph. Ch. 29, 413, 416. Brombenzol liefert heim Erhitzen mit Phenol und Atzkali in Gegenwart von etwas Kupfer bei 210-230° Diphenyläther (Ullmann, Sponagel, B. 38, 2211; A. 350, 86). Beim Erhitzen mit dem Bleisalz des Thiophenols über 180° entsteht Diphenylsulfid (Bourgeois, B. 28, 2312). — Brombenzol bleibt bei wochenlangem Erhitzen mit alkoh. Cyankaliumlösung im geschlossenen Rohr auf 100° unverändert (Fittig, A. 121, 362). Mit Ferrocyankalium entsteht bei 400° Benzonitril (Merz, Weith, B. 10, 747, 749). Durch längere Einw, von Brombenzol und Natrium auf Diäthyloxalat in absol. Ather entstehen Benzoesäure und Triphenylcarbinol; dieselben Produkte bilden sich bei der Einw. auf Benzaldehyd oder Benzophenon (FREY, B. 28, 2515, 2520). Durch Einw. von feuchtem Kohlendioxyd und Natrium auf Brombenzol in Benzol bei gelinder Wärme entsteht benzoesaures Natrium (Kekulé, A. 137, 181). Durch längeres Erhitzen von Brombenzol mit Natriumamalgam und Chlorameisensäureäthylester auf 100-1100 erhält man neben anderen Produkten Benzoesäureäthylester (Wurtz, C. r. 68, 1299; A. Spl. 7, 125). — Aus Brombenzol und Anilin bildet sich auch bei ca. 350° nur sehr wenig Diphenylamin, mehr bei Gegenwart von Natronkalk (Merz, Paschkowezky, J. pr. [2] 48, 454, 462); bei Gegenwart von Cuprojodid und Kaliumcarbonat findet schon beim Kochen Reaktion statt (Goldberg, D. R. P. 187870; C. 1907 II, 1465). Brombenzol reagiert mit Kalium-diphenylamin in der Wärme unter Bildung von Triphenylamin (Merz, Wetth, B. 6, 1515). — Beim Erhitzen von Brombenzol mit Piperidin auf 250—260° entsteht N-Phenyl-piperidin (Lellmann, Geller, R. 21, 2279). Brombenzol gibt mit Cyanurchlorid in Ather und Natrium Kyaphenin (Syst. No. 3818) (Klason, J. pr. [2] 35, 83).

Brombenzol ist wenig giftig (BAUMANN, PREUSSE, B. 12, 806). Wird Brombenzol einem Hunde eingegeben, so lassen sich aus dem Harn isolieren: S-[p-Brom-phenyl]-N-acetylcystein (Syst. No. 524), p-Brom-phenol, ein isomeres Bromphenol, Brombrenzcatechin und Bromhydrochinon; die gebromten Phenole und Oxyphenole werden dabei an H₂SO₄ gebunden

ausgeschieden (BAUMANN, PREUSSE, H. 5, 309; vgl. JAFFE, B. 12, 1092).

- 4-Fluor-1-brom-benzol, p-Fluor-brombenzol C₆H₄BrF. B. Durch Diazotieren von p-Fluor-anilin in bromwasserstoffsaurer Lösung und Zersetzung des Produktes mit Cuprobromid (Wallach, Heusler, A. 243, 226). Flüssigkeit, die in der Kältemischung erstarrt. Kp: 152—153°. D¹⁵: 1,593. Beim Behandeln mit Natrium in Äther entstehen Natriumbromid und 4.4′-Difluor-diphenyl.
- 2-Chlor-1-brom-benzol, o-Chlor-brombenzol C₆H₄ClBr. B. Durch Chlorieren von Brombenzol in Gegenwart von TlCl bei 100°, neben den beiden Isomeren und chlorreicheren Produkten (Thomas, C. r. 144, 33). Aus o-Brom-anilin nach Sandmeyers Methode (Dobbie, Marsden, Soc. 78, 254). Aus 3-Chlor-4-brom-anilin durch Äthylnitrit und Salzsäure (Wheeler, Valentine, Am. 22, 272). Farbloses Öl. Erstart nicht bei —10° (D., M.). Kp: 195° (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 321); Kp₇₆₅: 204° (korr.) (D., M.); Kp₇₇₂: 201—204° (W., V.). D^{12,5}: 1,6555; n⁶5: 1,583 (D., M.). Wird bei 302° durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor zu Chlorbenzol reduziert (Kl., L.). Gibt bei der Nitrierung mit warmer rauchender Salpetersäure 4-Chlor-3-brom-1-nitro-benzol und anscheinend 3-Chlor-4-brom-1-nitro-benzol (W., V.).
- 3-Chlor-1-brom-benzol, m-Chlor-brombenzol C₆H₄ClBr. B. Entsteht neben den beiden Isomeren und chlorreicheren Produkten durch Chlorieren von Brombenzol in Gegenwart von Thallochlorid bei 100° (Thomas, C. r. 144, 33). Aus Acetanilid durch sukzessive Chlorierung, Bromierung, Verseifung und Behandlung mit Äthylnitrit (Körner, G. 4, 379; J. 1875, 326). Durch Erhitzen von m-Brom-benzoldiazonium-chloroplatinat mit Soda (Griess, Z. 1867, 537; J. 1867, 609). Öl. Kp: 196° (K.). D¹⁴: 1,6274; n⁶5: 1,578 (Dobbie, Marsden, Soc. 73, 255). Beim Nitrieren mit sehr konz. Salpetersäure entstehen 4-Chlor-2-brom-1-nitro-benzol und 2-Chlor-4-brom-1-nitro-benzol (K.).
- 4-Chlor-1-brom-benzol, p-Chlor-brombenzol C₈H₄CIBr. B. Durch Kochen von Chlorbenzol mit Brom (Körner, G. 4, 342; J. 1875, 319). Durch längere Einw. von Brom auf Chlorbenzol unter Wasser (Matthews, Soc. 61, 111). Entsteht neben den beiden Isomeren und chlorreicheren Produkten durch Chlorieren von Brombenzol in Gegenwart von Thallochlorid bei 100° (Thomas, C. r. 144, 33). Beim Erhitzen von Brombenzol (Th., C. r. 126, 1213; Bl. [3] 19, 461; 21, 182) oder von p-Dibrom-benzol (Th., C. r. 127, 185; 128, 1576) mit wasserfreiem Ferrichlorid. Bei der Einw. von Ferribromid auf Chlorbenzol (Th., C. r. 128, 1577). Durch Kochen von p-Brom-benzoldiazonium-perbromid mit Alkohol oder durch trockne Destillation von p-Brom-benzoldiazonium-ehloroplatinat mit Soda (Griess, Soc. 20, 74, 77; Z. 1866, 201; J. 1866, 454, 455). Aus p-Brom-benzoldiazonium-bromid und CuCl, gelöst in Dimethylsulfid, bei 0° (Hantzsch, Blagden, B. 33, 2550). Durst. Durch Eintragen von 2 g Aluminiumchlorid (in kleinen Mengen) in ein Gemisch von 250 g Chlorbenzol und 320 g Brom unter Kühlung (Mouneyrat, Pouret, C. r. 129, 606; Bl. [3] 19, 802). Durch Einw. von Brom auf überschüssiges Chlorbenzol in Gegenwart von etwas amalgamiertem Aluminium (Cohen, Dakin, Soc. 75, 895). Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol oder Ather). Monoklin prismatisch (Boeris, R. A. L. [5] 8 II, 184; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 5). F: 67,4° (K.; Mou., P.), 67,0° (Boe.; Bruni, Gorni, R. A. L. [5] 9 II, 327), 65° (Gr.), 64,7° (Speranski, Ph. Ch. 51, 46). Siedet bei 196,3° unter 756,12 mm (bei 19,6°) (K.); Kp: 196,3° (Mou., P.). Dampfdruck in festem und flüssigem Zustand: Sr. Schwer löslich in kaltem, leicht in siedendem Alkohol, in Ather, Chloroform und Benzol (Mou., P.). Molekulare Schmelzpunktsdepression: 92 (Auwers, Ph. Ch. 30, 312). Relative innere Reibung: Beck, Ebbinghaus, Ph. Ch. 58, 426. Liefert mit Magnesium p-Chlor-phenylmagnesiumbromid (Bodroux, C. r. 136, 1139; Bl. [3] 31, 26).
- 2.3-Dichlor-1-brom-benzol C₆H₃Cl₂Br. B. Aus 2.3-Dichlor-4-brom-anilin durch Eliminierung der NH₂-Gruppe (Hurtley, Soc. 79, 1302). Platten (aus Alkohol). F: 60°. Kp₇₆₅: 243°.

- 2.4-Dichlor-1-brom-benzol C₆H₃Cl₂Br. B. Aus diazotiertem 2.4-Dichlor-anilin durch Einw. von Kupfer in bromwasserstoffsaurer Lösung (Hurtley, Soc. 79, 1297). Aus 4.6-Dichlor-3-brom-anilin durch Eliminierung der NH₂-Gruppe (H., Soc. 79, 1302). Prismen. F: 25°. Kp₂₁: 111°; Kp₇₅₁: 235°. Sehr leicht löslich in Benzol, Äther und Chloroform.
- 2.5-Dichlor-1-brom-benzol C₆H₃Cl₂Br. B. Aus diazotiertem 2.5-Dichlor-anilin durch Cuprobromid (Noelting, Kopp, B. 38, 3509). Aus 4-Chlor-2-brom-anilin durch Austausch der Aminogruppe gegen Chlor (Huetley, Soc. 79, 1298). Aus 2.5-Dichlor-4-brom-anilin durch Eliminierung der NH₂-Gruppe (H., Soc. 79, 1301). Prismen (aus Alkohol) oder Nadeln. F: 33° (H.), 35° (N., K.). Kp₂₆: 119°; Kp₇₅₁: 235°; sehr leicht löslich in Benzol, Ather und Chloroform (H.), leicht in Ligroin, weniger in Alkohol (N., K.).
- 2.6-Dichlor-1-brom-benzol C₈H₃Cl₂Br. B. Aus 2.4-Dichlor-3-brom-anilin oder 3.5-Dichlor-4-brom-anilin durch Eliminierung der NH₂-Gruppe (Hurtley, Soc. 79, 1303). Platten. F: 65°. Kp₇₃₅: 242°. Sehr leicht löslich in Benzol, Äther, Chloroform.
- 3.4-Dichlor-1-brom-benzol C₆H₃Cl₂Br. B. Aus diazotiertem 2-Chlor-4-brom-anilin durch Kupfer in salzsaurer Lösung (Hurtley, Soc. 79, 1297). Prismen. F: 24,5°. Kp₃₃: 124°; Kp₇₅₇: 237°. Sehr leicht löslich in Benzol, Äther, Chloroform, weniger in Alkohol.
- 3.5-Dichlor-1-brom-benzol C₆H₃Cl₂Br. B. Man läßt das saure 2.4.6-Tribrom-benzoldiazoniumehlorid 5—6 Stdn. mit Alkohol bei 6—8° stehen und erwärmt dann sehr langsam (Hantzsch, B. 30, 2351). Aus 4.6-Dichlor-2-brom-anilin durch Lösen in warmer Schwefelsäure, Sättigen mit nitrosen Gasen bei 0° und Erwärmen des Reaktionsproduktes mit Alkohol (Hurtley, Soc. 79, 1300). Prismen. F: 82—84° (Ha.), 77,5° (Hu.). Kp₇₅₇: 232° (Hu.).
- 2.4.6-Trichlor-1-brom-benzol C₆H₂Cl₃Br. B. Aus 2.4.6-Trichlor-anilin in Eisessig durch Behandeln mit Natriumnitrit und Bromwasserstoffsäure und nachfolgendes Erhitzen (Jackson, Gazzolo, Am. 22, 55). Leicht sublimierbare Nadeln (aus Alkohol). F: 64° bis 65°. Leicht löslich in Äther, Benzol, Aceton und heißem Alkohol, weniger in Methylalkohol, noch weniger in Schwefelkohlenstoff. Natriumäthylat spaltet Brom ab.
- x.x.x-Trichlor-brombenzol C₆H₂Cl₅Br vom Schmelzpunkt 93°. B. Beim Erhitzen von p-Dibrom-benzol mit wasserfreiem Ferrichlorid, neben anderen Produkten (Thomas, C. r. 128, 1576). Nadeln. F: 93°. Leicht sublimierbar. In den üblichen Solvenzien reichlich löslich.
- x.x.x-Trichlor-brombenzol C₆H₂Cl₃Br vom Schmelzpunkt 138°. B. Beim Erhitzen von Brombenzol (Тномая, Bl. [3] 21, 182, 185) oder p-Dibrom-benzol (Тн., C. r. 128, 1576) mit wasserfreiem Ferrichlorid, neben anderen Produkten. Durch Chlorierung von p-Dibrom-benzol bei 100° in Gegenwart von Thallochlorid, neben anderen Produkten (Тн., C. r. 144, 33). Leicht sublimierende Nadeln. F: 138° (Тн., Bl. [3] 21, 185). Leicht löslich in den üblichen Solvenzien (Тн., C. r. 128, 1576).
- Pentachlorbrombenzol C_6Cl_5 Br. B. Durch Erhitzen von p-Dibrom-benzol (Thomas, C. r. 127, 185) oder Brombenzol (Th., Bl. [3] 21, 182, 185) mit wasserfreiem Ferrichlorid. Leicht sublimierbare Nadeln. F: 238° (Th., C. r. 128, 1576 Anm.; Bl. [3] 21, 184). Sehr wenig löslich in siedendem Alkohol und Benzol (Th., Bl. [3] 21, 185).
- 1.2-Dibrom-benzol, o-Dibrom-benzol C₆H₄Br₂. B. Entsteht in kleiner Menge neben viel p-Dibrom-benzol beim Kochen von Benzol mit überschüssigem Brom (Riese, A. 164, 162, 176). Entsteht beim Erhitzen von 1.2-Dinitro-benzol mit konz. Bromwasserstoffsäure auf 250–260° (Lobry de Bruyn, van Leent, R. 15, 87). Beim Erhitzen von 3.4-Dibrombenzol-sulfonsäure-(1) (Syst. No. 1520) mit konz. Bromwasserstoffsäure auf 250° (Limprioht, B. 10, 1539). Man führt diazotiertes o-Brom-anilin in das Perbromid über und zersetzt dieses mit fester Soda (Körner, G. 4, 333, 337; J. 1875, 303). Aus o-Brom-anilin nach Sandmeyers Methode (Holleman, R. 25, 191). Darst. Aus schwefelsaurem 3.4-Dibrom-anilin durch Kochen mit Äthylnitrit und Alkohol (Hosaeus, M. 14, 325; vgl. Kö., R. A. L. [5] 3 I, 158; G. 25 I, 96). Flüssigkeit von eigentümlichem Geruch. Erstarrungspunkt: +5,6°; Kp₁₅; 104° (Holl, R. 27, 159); siedet bei 223,8° unter 751,64 mm (bei 18,2°) (Kö., G. 4, 337; J. 1875, 303); Kp: 224° (F. Schiff, M. 11, 334), 225—225,2° (Kö., Contard, R. A. L. [5] 15 I, 526). D¹/₄: 2,003; D¹/₁: 1,977; D³/₂: 1,858 (Kö., G. 4, 337; J. 1875, 303); D¹¹: 1,994 (Holl, R. 27, 159). Bei 200-stdg. Kochen einer Lösung von o-Dibrom-benzol in absol. Äther mit Natrium entsteht neben wenig Benzol und Diphenyl eine Verbindung C₇₈H₅₂Br₂ [gelbes amorphes Pulver, F: gegen 290°, unlöslich in Alkohol, löslich in Ather, leicht löslich in Benzol, Chloroform und CS₂] (Hos.). O-Dibrom-benzol liefert bei der Nitrierung mit der 7¹/₂-fachen Menge Salpetersäure (D: 1,50) bei 0° 16 °/₀ 2.3-Dibrom-1-nitro-benzol und 84 °/₀ 3.4-Dibrom-1 nitro-benzol (Holl., R. 27, 159; vgl. Kö., C.). Gibt beim Erhitzen mit Phenolkalium in Gegenwart von etwas Kupferpulver Brenzeatechindiphenyläther (Ullmann, Sponagel, A. 350, 96).

1.3-Dibrom-benzol, m-Dibrom-benzol C₆H₄Br₂. B. Entsteht neben viel p-Dibrombenzol beim Bromieren von Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Leroy, Bl. [2] 48, 211). Neben anderen Produkten durch Erhitzen von p-Dibrom-benzol mit AlCl₃ (Leroy). Entsteht durch Erhitzen von 2,4-Dibrom benzol-sulfonsäure-(1) (Syst. No. 1520) mit konz. Bromwasserstoffsäure auf 1800 (LIMPRICHT, B. 10, 1539; LANGFURTH, A. 191, 185). Man führt diazotiertes m-Brom-anilin in das Perbromid über und zersetzt dieses mit fester Soda (GRIESS, Z. 1867, 536; J. 1867, 609; KÖRNER, G. 4, 333, 336; J. 1875, 304) oder mit absol. Alkohol (WURSTER, A. 176, 173). Aus m-Brom-anilin nach Sandmeyers oder Gattermanns Methode (Holleman, R. 25, 187). Durch Eintragen von 2.4-Dibrom-anilin in alkoh. Äthylnitrit und nachfolgendes Erwärmen (V. MEYER, STÜBER, A. 165, 169). Durch Erwärmen von 3.5-Dibrom-anilin, gelöst in alkoh. Schwefelsäure, mit Natriumnitrit (in schlechter Ausbeute) (H., R. 25, 190). — Darstellung aus Acetanilid: Jackson, Cohoe, Am. 26, 3. — Flüssig. Erstarrungspunkt: -7° (H.). Siedet bei 219,4° unter 754.8 mm (bei 19°) (K.). D^{17.5}: 1,9610 (H.). – Bei mehrtägigem Behandeln einer absol.-ätherischen Lösung von m-Dibrom-benzol mit Natrium entstehen Diphenyl und eine gelbe amorphe Verbindung $C_{48}H_{32}Br_2$, die bei 160° sintert und bei ca. 220° schmilzt; bei längerer Einw. entsteht eine sehr ähnliche Verbindung $C_{78}H_{52}Br_2$, die bei 200° sintert und bei ca. 250° schmilzt (Goldschmiedt, M. 7, 45). m-Dibrom-benzol liefert beim Nitrieren mit der 7-fachen Menge Salpetersäure (D: 1,50) bei 0° 95,4 $^{\circ}$ / $_{0}$ 2.4-Dibrom-1-nitro-benzol und 4,6 $^{\circ}$ / $_{0}$ 2.6-Dibrom-1-nitro-benzol (H.). Gibt beim Erhitzen mit Phenolkalium in Gegenwart von etwas Kupferpulver Resorcindiphenyläther (Ullmann, Sponagel, A. 350, 96). Beim Erwärmen mit Chlorameisensäureester und Natriumamalgam werden m-Brom-benzoesäureester und Isophthalsäureester gebildet (Wurster, A. 176, 149).

1.4-Dibrom-benzol, p-Dibrom-benzol C₆H₄Br₂. B. Durch Kochen von Benzol mit überschüssigem Brom (Couper, A. ch. [3] 52, 309; A. 104, 225; Riche, Bérard, C. r. 59, 141; A. 133, 51; Riese, A. 164, 162), neben wenig o-Dibrom-benzol (Riese, A. 164, 176); Jod beschleunigt die Bromierung (Jannasch, B. 10, 1355). p-Dibrom-benzol entsteht neben anderen Produkten aus Benzol, Brom und Ferrichlorid (Scheufelen, A. 231, 187). Aus Brombenzol und überschüssigem Brom (Couper), schneller bei Gegenwart von Jod (Bruner, Ph. Ch. 41, 528). Durch Erhitzen von Mono- oder Dijodbenzol mit Ferribromid (Thomas, C. r. 128, 1578). Durch Destillation von p-Brom-phenol mit PBr₅ (A. Mayer, A. 137, 221). Beim Erhitzen von 2.5-Dibrom-benzol-sulfonsäure-(1) (Syst. No. 1520) mit konz. Bromwasserstoffsäure auf 250° (Limpricht, B. 10, 1539). Aus p-Brom-anilin durch Diazotierung und Zersetzung des Diazoniumperbromids mit Alkohol (Griess, J. 1866, 454; Soc. 20, 74; Köbner, G. 4, 334; J. 1875, 304) oder beim Erhitzen des Diazoniumbromoplatinats (Gr.). Aus p-Brom-benzoldiazoniumchlorid und CuBr, gelöst in Dimethylsulfid, bei 0° (Hantzsch, Blagden, B. 33, 2550). Durch Erwärmen von p-Brom-benzoldiazopiperidid C₆H₄Br·N: N·NC₅H₁₀ (Syst. No. 3038) mit konz. Bromwasserstoffsäure (Wallach, C. 1899 II, 1050). — Darst. Man tröpfelt 960 g Brom in ein Gemisch aus 240 g Benzol und 30 g Aluminiumchlorid (Leroy, Bl. [2] 48, 211; vgl. Greene, C. r. 90, 41).

Sublimierbare Tafeln (aus Alkohol, Ligroin oder Aceton). Monoklin prismatisch (FRIEDEL, Bl. [2] 11, 38; J. 1869, 387; Boeris, R. A. L. [5] 8 II, 184; Fees, Z. Kr. 32, 362; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 5). Scheint in zwei verschiedenen Modifikationen zu existieren, deren Umwandlungspunkt + 8,5° ist (Beck, Ebbinghaus, B. 39, 3872). F: 85,90° (Brunt, Gorni, R. A. L. [5] 9 II, 327), 86,37° (Kürser, Würfel, Ph. Ch. 50, 66), 87,04° (Mills, Philos. Magazine [5] 14, 27; J. 1882, 104), 87,05° (Borodowski, Bogojawlenski, K. 36, 560; Bl. [3] 34, 774), 87,0-87,5° (Fels), 89° (Couper, A. ch. [3] 52, 313; A. 104, 226), 89,2° bis 89,3° (kort.) (R. Schiff, A. 223, 263), 89,3° (kort.) (Körner, G. 4, 334; J. 1875, 304). Kp: 219° (kort.) (Cou.; Riese, A. 164, 163), 217,45° (Kü., Wü.); siedet bei 218,6° unter 757,66 mm (bei 17,7°) (Kö.). Dampfdrucke bei verschiedenen Temperaturen: Speranski, Ph. Ch. 51, 51; Kü., Dahmer, Ph. Ch. 51, 231. D: 2,280 (Kü., Da., Ph. Ch. 51, 242); Di^{15,2}; 2,261 (Fels); D^{80,3}: 1,8408 (R. Schiff). Ausdehnung: R. Schiff. — 50 ccm absol. Alkohol + 5 ccm Wasser lösen bei 25° 1,600 g (Kü., Wü.). Löslichkeit in Athyl., Propyl- und Isobutylalkohol, Äther, Schwefelkohlenstoff, Benzol und Brombenzol: Schröder, Ph. Ch. 11, 456. Löslichkeit in flüssigem Kohlendioxyd: Büchner, Ph. Ch. 54, 680. p-Dibrombenzol bildet isomorphe Mischungen mit p-Dichlor-benzol; vgl. hierüber: Kü., Wü.; Kü., DA.; Beck, Ebb., B. 39, 3872; Kurnakow, Shemtschushny, H. 40, 1091; Z. a. Ch. 60, 24. p-Dibrom-benzol bildet mit p-Brom-toluol unterhalb 36,6° monokline, oberhalb dieser Temp. rhombische Mischkrystalle (Bor., Bogoj.; Bogoj., C. 1905 II, 947; Groth, Ch. Kr. 4, 355). Kurve der Schmelz- und Siedepunkte von Gemischen aus p-Dibrom-benzols: 124 (Auwers, Ph. Ch. 30, 313). Verhalten als kryoskopisches Lösungsmittel: Au., Ph. Ch. 42, 528, 629. — Relative innere Reibung: Beck, Ebb., Ph. Ch. 58, 426. Schmelzwärme: Brunner, B. 27, 2106. Schmelzwärme und spezifische Wärme: Bogoj., C. 1905 II, 946.

p-Dibrom-benzol wird durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor bei 302° zu Benzol reduziert (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 320). Bei dreitägigem Behandeln seiner äther. Lösung mit Natrium entsteht wesentlich eine hellgelbe amorphe Verbindung C₄₈H₃₂Br₂, die etwa bei 220° sintert, bei 265° schmilzt und sich nicht in Alkohol und Äther, leicht in Benzol, Chloroform und CS₂ löst (Goldschmiedt, M. 7, 42); daneben entstehen Diphenyl und p-Diphenyl-benzol (RIESE, A. 164, 164). Setzt man die Einw. des Natriums 5 Tage lang fort, so bildet sich eine gelbe amorphe Verbindung C₇₈H₅₂Br₂, die etwa bei 245° sintert, bei 300° schmilzt und sich nicht in Alkohol und Äther, leicht in Benzol, Chloroform und CS₂ löst (Go.). — Einw. von Chlorwasser auf p-Dibrom-benzol im Sonnenlicht: Kastle, Beatty, Am. 19, 143. p-Dibrom-benzol gibt mit 2 At.-Gew. Brom und wenig Wasser bei 250° 1.2.4-Tribrom-benzol (Wroblewski, B. 7, 1061); mit überschüssigem Brom bei längerem Erhitzen auf 150° 1.2.4.5-Tetrabrom-benzol (Riche, Bérard, C. r. 59, 142; A. 133, 52); bei der Einw. von viel überschüssigem Brom in Gegenwart von amalgamiertem Aluminium entsteht Hexabrombenzol (Cohen, Dakin, Soc. 75, 895). - Beim Nitrieren mit rauchender Salpetersäure bildet sich 2.5-Dibrom-1-nitro-benzol (RICHE, BÉRARD). Beim Behandeln mit rauchender Salpetersäure und konz. Schwefelsäure entstehen 2.5-Dibrom-1.3-dinitro-benzol [als Hauptprodukt (Austen, B. 9, 918; vgl. dagegen Heller, H. L. Meyer, J. pr. [2] 72, 200)], 3.6-Dibrom-1.2-dinitro-benzol und 2.5-Dibrom-1.4-dinitro-benzol (Jackson, Calhane, Am. 28, 456; s. auch Au., B. 9, 621). Die Einw. rauchender Schwefelsäure auf p-Dibrom-benzol führt nach Hübner, Williams (A. 167, 118), Woelz (A. 168, 81) und Borns (A. 187, 351) zu 2.5-Dibrom-benzol-sulfonsäure (1) (Syst. No. 1520); daneben bildet sich, zumal bei längerem Erhitzen 1.4-Dibrom-benzol-disulfonsäure (x.x) (Syst. No. 1537) (Borns, A. 187, 366). Rosenberg (B. 19, 653) erhielt aus p-Dibrom-benzol und Pyroschwefelsäure in der Wärme das Anhydrid der 2.5-Dibrom-benzol sulfonsäure-(1). Beim Kochen von p-Dibrom-benzol mit konz. Schwefelsäure entstehen 1.2.4.5-(7)-Tetrabrom-benzol, etwas Perbrombenzol und viel CO₂, aber keine Sulfonsäure (Herzig, M. 2, 195). — Beim Erwärmen von 5 Tln. p-Dibrombenzol mit 1 Tl. Aluminiumchlorid werden Brombenzol, m-Dibrom-benzol, 1.2.4- und 1.3.5-Tribrom-benzol gebildet (Leroy, Bl. [2] 48, 214). Das Prod. der Einw. von p-Dibrom-benzol auf Tetrachlorkohlenstoff und Aluminiumchlorid liefert bei der Zersetzung mit Schwefelsäure 2.5.2'.5'-Tetrabrom-benzophenon und etwas 2.5-Dibrom-benzoesäure (Boeseken, R. 27, 8). - Aus p-Dibrom-benzol und Natriummethylat in Methylalkohol entstehen bei 1500 p-Brom-phenol, p-Brom-anisol (?) und wenig Hydrocbinondimethyläther (?) (Blau, M. 7, 627). Beim Erhitzen mit alkoh. Natriumäthylat auf 190° werden Phenetol, Brombenzol und wenig Benzol gebildet (Balbiano, G. 11, 399). Geschwindigkeit der Zersetzung des p-Dibrom-benzols durch Natrium in Alkohol: LÖWENHERZ, Ph. Ch. 36, 476, 494. p-Dibrombenzol liefert beim Erhitzen mit Kaliumphenolaten in Gegenwart von etwas Kupfer Hydrochinondiaryläther (ULLMANN, SPONAGEL, B. 38, 2212; A. 350, 97). — Beim Erhitzen von p-Dibrom-benzol mit p-Toluidin und Natronkalk auf 355° entsteht-unter Umlagerung neben Ammoniak N.N'-Di-[p-tolyl]-m-phenylendiamin (Kym, J. pr. [2] 51, 333).

- 3-Chlor-1.2-dibrom-benzol $C_eH_3\mathrm{ClBr}_3$. B. Aus 2-Chlor-3.4-dibrom-anilin durch Entferning der NH₂-Gruppe (Hurtley, Soc. 79, 1305). Platten. F: 73,5°. Kp₂₃: 142°; Kp₇₅₄: 264°. Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform und Äther.
- 4-Chlor-1.2-dibrom-benzol C₆H₃ClBr₂. B. Aus 3.4-Dibrom-anilin durch Austausch von NH₂ gegen Cl (Hurtley, Soc. 79, 1298). Aus 6-Chlor-3.4-dibrom-anilin durch Entfernung der NH₂-Gruppe (H.). Prismen (aus Alkohol). F: 35,5°. Kp₁₃: 121°; Kp₇₆₀: 256°. Sehr leicht löslich in Benzol, Äther und Chloroform.
- 2-Chlor-1.8-dibrom-benzol $C_6H_3ClBr_2$. B. Aus 3-Chlor-2.4-dibrom-anilin durch Eliminierung der NH_2 -Gruppe (Hurtley, Soc. 79, 1304). Aus 2.6-Dibrom-anilin durch Austausch von NH_2 gegen Cl (H.; Körner, Contardi, R. A. L. [5] 17 I, 474). Platten. F: 73^0 (K., C.), $69,5^0$ (H.). Kp_{760} : 265^0 ; sehr leicht löstich in Benzol, Ather und Chloroform (H.),
- 4-Chlor-1.3-dibrom-benzol C₆H₃ClBr₂. B. Aus 2.4-Dibrom-anilin durch Austausch von NH₂ gegen Cl oder aus 5-Chlor-2.4-dibrom-anilin durch Eliminierung der NH₂-Gruppe (HURTLEY, Soc. 79, 1299). Prismen. F: 27°. Kp₄₁: 139°; Kp₇₅₇: 258°. Sehr leicht löslich in Benzol, Äther und Chloroform.
- 5-Chlor-1.3-dibrom-benzol $C_6H_3ClBr_2$. B. Aus 3.5-Dibrom-anilin durch Austausch von NH_2 gegen Chlor (Hantzsch, B. 30, 2350). Aus 4-Chlor-2.6-dibrom-anilin durch Eliminierung der NH_2 -Gruppe (Hurtley, Soc. 79, 1300). Prismen (aus Alkohol). F: 96° (Ha.); F: 99,5°; Kp_{767} : 256° (Hu.).
- 2-Chlor-1.4-dibrom-benzol C₅H₅ClBr₂. B. Aus 2.5-Dibrom-anilin durch Austausch von NH₂ gegen Cl oder aus 2.5-Dibrom-4-chlor-anilin durch Eliminierung der NH₂-Gruppe (HURTLEY, Soc. 79, 1299). Prismen. F: 40,5°. Kp₂₄: 121°; Kp₇₆₄: 259°. Sehr leicht löslich in Benzol, Äther und Chloroform.

- **3.5-Dichlor-1.2-dibrom-benzol** $C_6H_2Cl_2Br_2$. *B.* Aus 4.6-Dichlor-2-brom-phenol und Phosphorpentabromid (Garzino, *G.* 17, 502). Nadeln (aus konz. Alkohol). F: $67-68^{\circ}$. Sublimierbar. Sehr leicht löslich in Äther, Benzol und Petroläther.
- 2.5-Dichlor-1.4-(?)-dibrom-benzol C₆H₂Cl₂Br₂. B. Durch Erwärmen von p-Dichlorbenzol mit Eisen und Brom (Wheeler, Mac Farland, Am. 19, 366). Farblose Nadeln oder Prismen (aus heißem Alkohol). F: 148⁶. Schwer löslich in heißem Alkohol. Wird durch heiße Salpetersäure oder geschmolzenes Ätznatron nicht angegriffen.
- 2.4.6-Trichlor-1.3-dibrom-benzol $C_6HCl_3Br_2$. B. Beim Behandeln von 2.4.6-Trichlor-3.5-dibrom-anilin init Isoamylnitrit (Langer, A. 215, 119). Aus Pentabrombenzoldiazonium-chlorid durch alkoh. Salzsäure (Hantzsch, Smythe, B. 33, 522). Nadeln. F: 119°; leicht löslich in kochendem Alkohol (L.).
- **2.3.5.6-Tetrachlor-1.4-dibrom-benzol** $C_6Cl_4Br_2$. *B.* Aus 1.2.4.5-Tetrachlor-benzol, überschüssigem Brom und Aluminiumchlorid (MOUNEYRAT, POURET, $C.\tau$. 129, 607). Nadeln. F: $246-246.5^{\circ}$.
- Tetrachlordibrombenzol mit unbekannter Stellung der Halogenatome $C_6Cl_4Br_2$. B. Bei 20-stdg. Erhitzen von 5,3 g 1.3.5-Trinitro-benzol mit 12 g Brom und 5–6 g Ferrichlorid auf 230–235 $^{\circ}$ (Mac Kerrow, B. 24, 2944). Leicht sublimierende Nadeln (aus Benzol) F: 241–242 $^{\circ}$. Unlöslich in Alkohol, sehr sehwer löslich in heißem Äther, ziemlich leicht in siedendem Eisessig und Benzol.
- 1.2.3-Tribrom-benzol, vic.-Tribrom-benzol C₆H₃Br₃. B. 3.4.5-Tribrom-anilin wird mit Athylnitrit in der Wärme bei einem Druck von 60 cm Quecksilber behandelt (Körner, C. 4, 408; J. 1875, 311; Jackson, Gallivan, Am. 20, 179; Kö., Contardi, R. A. L. [5] IS II, 581). Aus 2.6-Dibrom-anilin durch Austausch der NH₂-Gruppe gegen Brom (Kö., Co., R. A. L. [5] 17 I, 473). Tafeln (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Repossi, Z. Kr. 46, 406; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 6). F: 87,4° (korr.) (Kö.). D: 2,658 (Kö., Co., R. A. L. [5] 17 I, 473).
- 1.2.4-Tribrom-benzol, asymm. Tribrombenzol $C_8H_3Br_3$. B. Entsteht neben anderen Produkten aus Benzol, Brom und Ferrichlorid (Scheufelen, A. 231, 187). Entsteht aus den drei Dibrombenzolen durch Erhitzen mit Brom und etwas Wasser im Druckrohr auf 250° (Wroblewski, B. 7, 1061). Neben 1.3.5-Tribrom-benzol und anderen Produkten durch Erhitzen von p-Dibrom-benzol mit Aluminiumchlorid (LEROY, Bl. [2] 48, 214). Entsteht aus Benzolhexabromid durch Erhitzen für sich oder mit Kalk, Baryt (MITSCHERLICH, Ann. d. Physik 35, 374; A. 16, 173) oder alkoh. Alkalien (Lassatone, Gm. 2, 647; Laurent, Grh. 3, 7; C. r. 10, 948; Körner, G. 4, 406; J. 1875, 310; Meunier, A. ch. [6] 10, 274; Matthews, Soc. 73, 245). Aus 2.4-Dibrom-phenol und Phosphorpentabromid (A. MAYER, A. 137, 225). Durch Erhitzen von 2.4.5-Tribrom-benzol-sulfonsäure-(1) mit konz. Bromwasserstoffsäure auf 200° (Limpricht, B. 10, 1539; Langfurth, A. 191, 189). Aus 2.4-Dibrom-anilin (Griess, J. 1866, 454; Soc. 20, 76; Wurster, B. 6, 1490; Kö., G. 4, 404; J. 1875, 309), 2.5-Dibromanilin oder 3.4 Dibrom-anilin (Kö., G. 4, 407; J. 1875, 309) durch Überführung in die Diazoperbromide und deren Zersetzung mit Soda bezw. Alkohol. - Darstellung aus Acetanilid: $m J_{ACKSON},~GALLIVAN,~Am.~18,~24
 m I.-~Leicht$ sublimierbare Nadeln (aus Alkohol oder Äther) von aromatischem Geruch. F: 44-45° (A. May.), 44° (Kö.; Wro.; J., G.), 43-43,5° (Wu.). Kp: 275° (A. May.), 275-276° (Kö.). Leicht löslich in Äther und siedendem Alkohol, sehr leicht in Benzol und CS₂ (A. MAY.).
- 1.3.5-Tribrom-benzol, symm. Tribrombenzol C₈H₃Br₃. B. Durch Erhitzen von p-Dibron-benzol mit Aluminiumchlorid, neben 1.2.4-Tribrom-benzol und anderen Produkten (Leroy, Bl. [2] 48, 214). Durch Erhitzen von 2.4.6-Tribrom-benzol-sulfonsäure-(1) für sich über 145° (Bässmann, A. 191, 209; vgl. Reinke, A. 186, 273) oder mit konz. Salzsäure unter Druck (Limpricht, B. 10, 1539; Langfurth, A. 191, 193; Bä.). Aus 2.4.6-Tribrom-anilin beim Erwärmen mit Äthylnitrit (Stüber, B. 4, 961; V. Meyer, St., A. 165, 173; vgl. Bässmann, A. 191, 206). Durch Erhitzen von 2.4.6-Tribrom-benzoldiazoniumnitrat oder -disulfat mit Alkohol oder Eisessig (Silberstein, J. pr. [2] 27, 104, 106, 111, 112). Entsteht auch, als Hauptprodukt, beim Belichten des 2.4.6-Tribrom-benzoldiazoniumdisulfates in wäßr.-methylalkoholischer Schwefelsäure oder 90°/0 iger Ameisensäure (Orton, Coates, Burdett, Soc. 91, 47, 50). Aus 3.5-Dibrom-anilin durch Überführung im das Diazoniumperbromid und dessen Zersetzung mit Alkohol (Körner, G. 4, 411; J. 1875, 312). 1.3.5-Tribrom-benzol entsteht in kleiner Menge bei der Polymerisation des Bromacetylens am Lichte (Ssabanejew, K. 17, 176; B. 18 Ref., 375). Darst. Man löst 50 g 2.4.6-Tribrom-anilin in 300 ccm warmem 95°/0 igem Alkohol, gemischt mit 75 ccm Benzol, fügt 20 ccm konz. Schwefelsäure hinzu und trägt in die heiße Lösung 20 g gepulvertes Natriumnitrit ein; man kocht, bis kein Gas mehr entweicht, und läßt über Nacht stehen (Jackson, Bentley, Am. 14, 335). Sublimierbare

Nadeln oder Prismen (aus Alkohol oder Äther-Alkohol). F: 120° (Ss.), 119,6° (korr.) (Kö.), 119° (Si.), 118,5° (Sr.; Bâ.). Kp₇₆₅: 271° (Hurtley, Soc. 79, 1296). Ziemlich sehwer löslich in siedendem Alkohol (Sr.), unlöslich in Wasser (V. M., Sr.). — Beim Erwärmen mit rauchender Schwefelsäure auf dem Wasserbade bis zur Lösung entsteht 2.4.6-Tribrom-benzol-sulfon-Schweibsaure kill them Wasserbate his zur Losing einsteht 2,4,5-Tribon-benzofsundere Produkte gebildet (Reinke, A. 186, 272; Bässmann, A. 191, 207), darunter vermutlich Perbrombenzof (Bä.; vgl. Jacobson, Loeb, B. 33, 704). Beim Kochen mit konz. Schwefelsäure entsteht Perbrombenzof als Hauptprodukt und keine Sulfonsäure (Herzig, M. 2, 197). Natrium wirkt auf 1.3.5-Tribrom-benzof in Äther nicht ein (Goldschmiedt, M. 7, 47). Beim Erhitzen mit methylalkoholischem Natriummethylat auf 130° entstehen 3.5-Dibrom-phenol, etwas 3.5-Dibrom-anisol u. a. Verbindungen (BLAU, M. 7, 630). 1.3.5-Tribrom-benzol liefert beim Erhitzen mit Phenolkalium im Wasserstoffstrom bei Gegenwart von etwas Kupfer Phloroglucintriphenyläther (ULLMANN, SPONAGEL, B. 38, 2212; A. 350, 102).

2-Chlor-1.3.5-tribrom-benzol C₆H₂ClBr₃. B. Beim Erwärmen von 3-Chlor-2.4.6-tribrom-anilin mit Isoamylnitrit und Alkohol (Langer, A. 215, 113). Aus 2.4.6-Tribromanilin nach der Sandmeyerschen Methode (Jackson, Carlton, Am. 31, 374; vgl. Wegscheider, M. 18, 219). Bei der Einw. von konz. Salzsäure auf 2.4.6-Tribrom-benzoldiazoniumnitrat entstehen gelbe Krystalle, die beim Erwärmen mit Eisessig 2-Chlor-1.3.5-tribrom-benzol geben (Silberstein, J. pr. [2] 27, 113, 115; vgl. Forster, Fierz, Soc. 91, 1952). — Leicht sublimierbare Nadeln (aus Alkohol). F: 90—91° (J., C.), 87—88° (W.), 82° (L.), 80° (Si.). Schwer löslich in kaltem Alkohol und Eisessig, leicht in heißem Alkohol und Eisessig, in Äther, Chloroform und Benzol (St.).

2.4-Dichlor-1.3.5-tribrom-benzol C₆HCl₂Br₃. B. Beim Behandeln von 3.5-Dichlor-2.4.6-tribrom-anilin mit Isoamylnitrit (Langer, A. 215, 122). — Nadeln (aus Alkohol). F: 121°.

3.5.6-Trichlor-1.2.4-tribrom-benzol $C_6Cl_3Br_8$. B. Aus 1.2.4-Trichlor-benzol, überschüssigem Brom und $AlCl_3$ (MOUNEYRAT, POURET, C. r. 129, 607). — Nadeln. F: 260—261°.

1.2.3.5-Tetrabrom-benzol $C_8H_2Br_4$. B. Durch Destillation von 2.4.6-Tribrom-phenol mit Phosphorpentabromid (Körner, A. 137, 218; A. Mayer, A. 137, 227). Aus 2.3.4.6-Tetrabrom-anilin durch Erwärmen mit Athylnitrit und Alkohol (Kö., G. 4, 328; J. 1875, 343; vgl. Wurster, Noelting, B. 7, 1564). Beim Erhitzen von 2.2'-Dinitro-azobenzol-disulfonsäure-(4.4') mit Bromwasserstoffsäure auf 160° (Zincke, Kuchenbecker, A. 330, 9, 54). — Darst. Man übergießt 2.4.6-Tribrom-anilin mit Eisessig und konz. Bromwasserstoffsäure und leitet unter Erwärmen "salpetrige Säure" ein, bis die Stickstoffentwicklung aufhört (v. Richter, B. 8, 1426, 1428; vgl. W., N.). — Sublimierbare Nadeln (aus Alkohol). F: 98,5° (A. M.; v. R.), 98° (Z., Ku.), 97,2° (korr.); Kp: 329° (unkorr.) (Kö., G. 4, 329; J. 1875, 343). Fast unlöslich in kaltem Alkohol, ziemlich löslich in heißem, leicht in Ather, Benzol, CS₂ (A. M.). — Wird bei 302° durch Jodwasserstoff und Phosphor zu Brombenzol und Benzol reduziert (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 320). Bei zweitägigem Kochen mit alkoh. Natriumäthylat entsteht 1.3.5-Tribrom-benzol (Jackson, Calvert, Am. 18, 309).

1.2.4.5-Tetrabrom-benzol C₆H₂Br₄. B. Beim Erhitzen von p-Dibrom-benzol mit überschüssigem Brom auf 150° (Riche, Bérard, C. r. 59, 142; A. 133, 52). Durch längeres Erhitzen von Nitrobenzol (Kekulé, A. 137, 171; vgl. R. Meyer, B. 15, 47) oder m-Dinitrobenzol (Kek.; vgl. Mac Kerrow, B. 24, 2940) mit Brom auf 250°. Durch Erhitzen von 2.4.5-Tribrom-1-nitro-benzol mit Brom und Wasser auf 175–200° (Jackson, Gallivan, Am. 18, 250). Aus 2.4.5-Tribrom-anilin durch Überführung in das Diazoniumperbromid und dessen Zersetzung durch Erwärmen mit Eisessig (J., G.). Durch mehrtägiges Erhitzen von Cyclohexan mit Brom auf 150–200° (Zellinsk, B. 34, 2803). — Darst. Man läßt Brom zu 30 g Benzol und 5 g Forgiehlerid lenges mehingufließen (Schultzen et al. 291, 187). — Krystalle (aus CS.) mnd 5 g Ferrichlorid langsam hinzufließen (Scheufelen, A. 231, 187). — Krystalle (aus CS₂). Monoklin prismatisch (Fels, Z. Kr. 32, 364; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 7). F: 180—181° (Fels), 177—178° (Zel.), 175° (R. Mey.; Sch.). D²⁰: 3,027 (Fels). — Beim Behandeln mit einem Gemisch aus rauchender Salpetersäure und konz. Schwefelsäure entsteht Hexabrombenzol (J., G.). Bei längerem Kochen mit alkoh. Natriumäthylat wird eine kleine Menge 1.2.4. Tribrom-benzol gebildet (J., Calvert, Am. 18, 310). I.2.4.5-Tetrabrom-benzol bleibt bei längerem Erhitzen mit KCN auf 400° fast unverändert (EPHRAIM, B. 34, 2781).

Eine mit 1.2.4.5-Tetra brom-benzol wahrscheinlich identische Verbindung C_eH₂Br₄ entsteht nach Herzig (M. 2, 196) beim Erhitzen von p-Dibrom-benzol mit konz. Schwefelsäure. Eine mit 1.2.4.5-Tetrabrom-benzol wahrscheinlich (vgl. R. Meyer, B. 15, 48) ebenfalls identische Verbindung C₆H₂Br₄ erhielt Halberstadt (B. 14, 911) beim Erhitzen von p-Nitro-benzoesäure mit Brom auf 270—290°.

3.6-Dichlor-1.2.4.5-tetrabrom-benzol $C_6Cl_2Br_4$. B. Aus p-Dichlor-benzol, überschüssigem Brom und $AlCl_3$ (Mouneyrat, Pouret, C. r. 129, 607). — Nadeln. F: 278—278,5°.

Dichlortetrabrombenzol mit unbekannter Stellung der Halogenatome C₆Cl₂Br₄.

B. Entsteht neben Chlorpentabrombenzol und Perbrombenzol beim Erhitzen von 10 g m-Dinitrobenzol mit 9,3 ccm Brom und 8—10 g Ferrichlorid auf 180—220° (Mac Kerrow, B. 24, 2941). — Nadeln (aus Benzol). F: 277—279°. Löslich in Alkohol, sehr wenig löslich in heißem Äther, ziemlich leicht in siedendem Eisessig und Benzol.

Pentabrombenzol C₈HBr₅. B. Aus Pentabrombenzoldiazoniumsulfat durch warmen Alkohol (auch durch Zersetzung in wäßr. Lösung) oder direkt aus Pentabromanilin und "salpetriger Säure" in siedendem Alkohol (Hantzsch, Smythe, B. 33, 520). — Darst. Man löst 1 Tl. Pentabromanilin in 20 Tln. warmer konz. Schwefelsäure, trägt die Lösung in die gleiche Menge Wasser ein und leitet in die eisgekühlte Suspension "salpetrige Säure" ein, bis sie gelbgrün gefärbt erscheint, gibt darauf Alkohol (40 ccm auf 1 g Pentabromanilin) hinzu und erwärmt auf dem Wasserbade (Jacobson, Loeb, B. 33, 702). — Nadeln (aus Eisessig oder viel Alkohol). F: 188° (H., S.), 159—160° (J., L.). Ziemlich löslich in Benzol und Chloroform, schwer in Alkohol, Äther, Eisessig und Ligroin; sehr schwer flüchtig mit Wasserdampf (J., L.). — Durch Kochen mit alkoh. Natriumäthylatlösung werden annähernd ²/₅ des vorhandenen Broms herausgenommen (J., L.).

Chlorpentabrombenzol C₆ClBr₅, B. Aus Chlorbenzol, überschüssigem Brom und AlCl₃ (Mouneyrat, Pouret, C, r. 129, 607). Beim Erhitzen von 10 g m-Dinitro-benzol mit 9,3 cem Brom und 8—10 g FeCl₃ auf 180—220°, neben einem Dichlortetrabrombenzol und Perbrombenzol (Mac Kerrow, B. 24, 2941). — Nadeln. F: 299—300° (M., P.).

Hexabrombenzol, Perbrombenzol C_6Br_6 . B. Durch längeres Erhitzen von Tetrabrommethan auf 300—400° (Merz, Wahl, B. 9, 1049; Mr., Weith, Wahl, B. 11, 2239). Durch Erhitzen von sek. Hexyljodid (aus Mannit; vgl. Bd. I, S. 146) und Brom auf 175—210° (ME., WEITH, WAHL). Beim Bromieren von Benzol oder Toluol mit jodhaltigem Brom, zuletzt bei 350-400° (ME., GESSNER, B. 9, 1049; GE., B. 9, 1507). Durch Eintröpfeln von Benzol in überschüssiges, mit Aluminiumbromid versetztes Brom, selbst bei 0° (Gustavson, K. 9, 214; B. 10, 971). Durch Bromierung von p-Dibrom-benzol in Gegenwart von amalgamiertem Aluminium (Cohen, Dakin, Soc. 75, 895). Durch Kochen von 1.3.5-Tribrom-benzol mit konz. Schwefelsäure (Herzig, M. 2, 197). Beim Erhitzen von Tetrabromchinon (Syst. No. 671) mit Phosphorpentabromid (Ruoff, B. 10, 403). Durch 5-stdg. Erhitzen von 5 g Benzoesäure, 2 g Eisen und 37,4 g Brom im Druckrohr auf 225° (Wheeler, Mc Farland, Am. 19, 365). Durch mehrstündiges Erhitzen von 17 g Nitrobenzol mit 55 g Brom auf 250°, neben 1.2.4.5-Tetrabrom-benzol (Jacobson, Lorb, B. 33, 704; vgl. Kekulé, A. 137, 172). Beim Erhitzen von 10 g m-Dinitro-benzol mit 9,3 ccm Brom und 8-10 g Ferrichlorid auf $180-220^{\circ}$, neben Dichlortetrabrombenzol und Chlorpentabrombenzol (Mac Kerrow, B. Durch Erhitzen von Azobenzol mit jodhaltigem Brom bis auf 350° (Gessner). Aus Pentabrombenzoldiazoniumperbromid durch Erhitzen für sich oder mit Alkohol (Hantzsch, Smythe, B. 33, 522). — Darst. Zu 300 g trocknem Brom, das mit einigen Grammen Eisenchlorid versetzt ist, tröpfelt man langsam unter starker Kühlung 17 g Benzol und läßt einen Tag stehen (Scheufelen, A. 231, 189). - Sublimierbare Nadeln (aus Benzol). Monoklin prismatisch (Fels, Z. Kr. 32, 368; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 9). Sehr ähnlich dem Perchlorbenzol. Schmilzt oberhalb 310° (Ge.; Ha., Sm.). Mäßig löslich in siedendem Benzol, leichter in siedendem Anilin, weniger in siedendem Ligroin, Eisessig und Chloroform, fast unlöslich in Alkohol und Äther (GE.). — Wird durch Jodwasserstoff und Phosphor bei 302° zu Brombenzol und Benzol reduziert (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 320). Wird durch lange Einwirkung von konzentrierter Schwefelsäure unter Bildung von CO₂, SO₂ und H₂S zersetzt (Herzig, M. 2, 198).

d) Jod-Derivate.

Jodbenzol C_6H_5I . B. Aus Benzol, Jod und Jodsäure bei $200-240^\circ$, neben Di- und Trijodbenzol (Kekulé, A. 137, 162). Man erhitzt Benzol mit Jodsäure oder mit Kaliumjodat und verdünnter Schwefelsäure (Peltzer, A. 136, 195, 198, 200). Man erhitzt Benzol mit Jod und konz. Schwefelsäure (Neumann, A. 241, 84; Istratī, Bl. [3] 5, 159; Bulet. 1, 17; Ist., Georgescu, Bulet. 1, 56; Ch. Z. 16 Repert., 102). Aus Benzol, Jod und etwas Ferrichlorid bei 100° (L. Meyer, A. 231, 195; J. pr. [2] 34, 504). Man tröpfelt Chlorjod in überschüssiges Benzol, das mit wenig Aluminiumchlorid versetzt ist (Greene, C. r. 90, 41). Beim Erhitzen

von Benzol, gelöst in Benzin, oder von überschüssigem Benzol mit Jodschwefel und Salpetersäure (D: 1,34) (Edinger, Goldberg, B. 33, 2876; Kalle & Co., D. R. P. 123746; C. 1901 II, 750). — Aus Phenol, Phosphor und Jod (Scrugham, A. 92, 318; Soc. 7, 243). Neben anderen Produkten durch Erhitzen von Natriumbenzoat mit Chlorjod (Schützenberger, J. 1861, 349; 1862, 251). — Aus Benzoldiazoniumsulfat oder -nitrat und Jodwasserstoffsäure (Griess, A. 137, 76; J. 1866, 447; vgl. Hantzsch, B. 33, 2540). Aus Benzoldiazoniumchlorid und Methyljodid in Gegenwart von Zink-Kupfer (Oddo, G. 20, 635). Durch Versetzen einer Lösung von 18,5 g Jod in Kaliumjodid mit 4 g Phenylhydrazin, gelöst in viel Wasser, und Erwärmen (E. v. Meyer, J. pr. [2] 36, 115). Durch Einw. von Jodwasserstoffsäure auf Benzoldiazopiperidid C₆H₅·N·N·Nc₅H₁₀ (Syst. No. 3038) (Wallach, A. 285, 244). — Durch Eintragen von fein zerriebenem Jod in die ätherische Lösung von Phenylmagnesiumbromid (Bodroux, C. r. 135, 1351).

Darst. Man versetzt eine Lösung von 10 g Anilin in 50 g konz. Salzsäure und 150 g Wasser unter Kühlung durch Eiswasser allmählich mit 8,5 g Natriumnitrit in 40 ccm Wasser, bis Jodkaliumstärkepapier gebläut wird, fügt 25 g Kaliumjodid in 50 ccm Wasser hinzu, überläßt die Mischung mehrere Stunden unter Wasserkühlung sich selbst und erwärmt auf dem Wasserbad gelinde. Wenn die Stickstoffentwicklung aufgehört hat, macht man stark alkalisch und destilliert das Jodbenzol mit Wasserdampf über (Gattermann, Die Praxis des organischen Chemikers, 12. Aufl. [Leipzig 1914], S. 230; vgl. Sandmeyer, B. 17, 1634).

ces organischen Chemikers, 12. Aufl. [Leipzig 1914], S. 230; vgl. Sandever, B. 17, 1634). Physikalische Eigenschaften. Farblose Flüssigkeit, die sich allmählich bräunt (Scrugham, Soc. 7, 244). F: —28,5° (kort.) (v. Schneider, Ph. Ch. 19, 157; 22, 232), —29,8° (Haare, B. 26, 1053), —30,5° (Holleman, de Bruyn, R. 20, 352). Kp₁₅: 69° (Patterson, Mc Donald, Soc. 93, 943); Kp₇₄₅: 187,5° (Rolla, R. A. L. [5] 18 II, 371); Kp₇₅₅: 188,36°; Kp₇₈₈: 188,66° (Feitler, Ph. Ch. 4, 71); Kp₇₆₀: 188,45° (Young, Philos. Magazine [5] 50, 303); Kp₇₆₀: 187,7° (kort.) (Perkin, Soc. 69, 1249); Siedepunkte unter verschiedenen Drucken bezw. Dampfdrucke bei verschiedenen Temperaturen: Young, Soc. 55, 490, 498; F.; Dampfdrucke bei tiefen Temperaturen: Rolla. Jodbenzol ist flüchtig mit Wasserdampf (L. Meyer, A. 231, 196). D;: 1,86059; Di^{3,21}: 1,83798 (Y., Soc. 55, 488); Di^{3,5}: 1,83257; D;^{4,5}: 1,82363; Di^{4,5}: 1,8138; D;^{8,5}: 1,8027 (Pa., Mc D., Soc. 93, 943; vgl. Pa., Thomson, Soc. 93, 356 Anm.); D;^{2,6}: 1,8228 (Ho., de Br., R. 20, 352); D;²: 1,8482; D^{3,6}: 1,72722 (Perkin, Soc. 69, 1203); D;²: 1,8551; D;²: 1,8401; D;²: 1,8233; D;^{2,6}: 1,7732; D;^{2,6}: 1,7732; (Perkin, Soc. 69, 1203); D;²: 1,8551; D;²: 1,8403; D;^{2,6}: 1,7732; D;^{2,6}: 1,7832 (Perkin, Soc. 69, 1203); D;²: 1,8578; D;²: 1,8403; D;^{2,6}: 1,7732; D;^{2,6}: 1,7832 (Perkin, Soc. 69, 1203); D;²: 1,8578; D;²: 1,8403; D;^{2,6}: 1,7732; D;^{2,6}: 1,7732; D;^{2,6}: 1,7832 (Perkin, Soc. 69, 1203); D;²: 1,8578; D;²: 1,6406; D;

Jodbenzol zeigt positive elektrische Doppelbrechung (Schmidt, Ann. d. Physik [4] 7, 165). Zeigt in flüssigem Schwefeldioxyd kein elektrisches Leitvermögen (Walden, B. 35, 2029). Chemisches Verhalten. Jodbenzol wird von Ozon zu Jodosobenzol C₆H₅IO oxydiert (Harries, B. 36, 2996). Wird von Sulfomonopersäure zu Jodosobenzol C₆H₅IO oxydiert (Bamberger, Hill, B. 33, 534). — Wird durch 5-stdg. Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor bei 182° noch nicht verändert, bei 218° jedoch zu Benzol reduziert (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 313, 319); desgleichen durch Jodwasserstoffsäure (D: 1,9) allein bei 250° (Kekulé, A. 137, 163). Entjodung durch Wasserstoff in Gegenwart von reduziertem Nickel: Saratier, Mailhe, C. r. 138, 248. Jodbenzol wird durch Natriumamalgam bei Gegenwart von Wasser oder Alkohol leicht in Benzol übergeführt (Peltzer, A. 136, 199; Kekulé, A. 137, 163). Zur Zers. durch Natrium bezw. Natriumamalgam in Äthylalkohol vgl. Löwenherz, Ph. Ch. 36, 471, 486, 496; 40, 403, 427 ff. Zersetzung durch Natriumamylat bezw. Natrium in Amylalkohol: L., Ph. Ch. 29, 410, 412, 415; 32, 483, 485. — Jodbenzol gibt bei 3-tägigem Erhitzen mit alkoh. Ammoniak kein Anilin (Kekulé, A. 137, 164). — Beim Erhitzen von Jodbenzol mit Magnesiumpulver bis zum Siedepunkt des Jodbenzols entstehen Phenylmagnesiumjodid (Syst. No. 2337) und Diphenyl (Spencer, Stockes, Soc. 93, 70; vgl. Sp., B. 41, 2303). Durch 5-stdg. Erhitzen mit Aluminium oder

durch 24-stdg. Erhitzen mit Thallium entstehen neben etwas Diphenyl Produkte, die mit Wasser Benzol liefern (Sp., Wallace, Soc. 93, 1830, 1833). Auch bei 15-stdg. Erhitzen mit Indium im geschlossenen Rohr auf 250° entsteht ein Prod., das mit Wasser Benzol liefert (Sp., Wa.). Beim Erhitzen von Jodbenzol mit Kupfer im geschlossenen Rohr auf 230° entsteht Diphenyl (ULLMANN, MEYER, A. 332, 40). — Jodbenzol vereinigt sich mit Chlorgas zu Phenyljodiachlorid C₆H₅. ICl₂ (S. 218) (WILLGERODT, C. 1885, 835; J. pr. [2] 33, 155). Liefert beim Chlorieren durch einen Chlorstrom in Gegenwart von Thallochlorid zwischen 60° und 100° ein komplexes Gemisch, unter anderem die drei isomeren Chlorjodbenzole und 2.4.5-Trichlor-1-jod-benzol (Thomas, C. r. 144, 33). Beim Erhitzen mit Ferrichlorid entsteht viel p-Chlorjodbenzol (Thomas, C. r. 128, 1577; Bl. [3] 21, 287). Bei der Einw. von PbCl₄·2 NH₄Cl auf Jodbenzol entstehen in der Siedehitze (190°) Chlorbenzol und Jod, in Gegenwart von Wasser oder Salzsäure bei 100° entsteht Phenyljodidchlorid (Seyewetz, Trawitz, C. r. 136, 242). Phenyljodidchlorid entsteht auch durch Einw. von Sulfurylchlorid auf Jodbenzol in feuchtem Åther (Töhl, B. 26, 2950). Jodbenzol, gelöst in wasserhaltigem Pyridin, wird beim Einleiten von Chlor zu Jodobenzol oxydiert (ORTOLEVA, C. 1900 I, 722; G. 30 II, 4). Läßt man Jodbenzol mit einer wäßr. Lösung von unterchloriger Säure stehen, so wird es zunächst in Phenyljodidchlorid, dann in Jodobenzol übergeführt (WILLG., B. 29, 1571). Jodbenzol vereinigt sich mit Brom in Petroläther zu einem öligen, in Kohlendioxyd-Åther-Kältemischung erstarrenden Körper, wahrscheinlich Phenyljodidbromid $\mathrm{C_6H_3}$ · $\mathrm{1Br_2}$ (Thiele, Peter, B. 38, 2846). Behandelt man Jodbenzol unter Eiskühlung mit Brom und Natronlauge und läßt stehen, so entsteht Jodobenzol (WILLG., B. 29, 1572). Jodbenzol wird durch Erhitzen mit Ferribromid in p-Dibrom-benzol verwandelt (Thomas, C. r. 128, 1578). Gibt beim Erhitzen mit Jodsäure, Jod und Wasser p-Dijod-benzol und 1.2.4-Trijodbenzol (Kekulé, A. 137, 164). — Liefert bei der Nitrierung mit konz. Salpetersäure p. Jodnitrobenzol (Kek., A. 137, 168), daneben in geringerer Menge (Holleman, de Bruyn, R. 20, 355; Ho., C. 1906 I, 458) o-Jod-nitrobenzol (Körner, G. 4, 320; J. 1875, 320) und wenig 4-Jod-1,3-dinitro-benzol (Ho., DE B.). Beim Nitrieren von Jodbenzol mit Salpeterschwefelsäure unter Eiskühlung entsteht p-Jod-nitrobenzol (Gambarjan, B. 41, 3510). Beim Erhitzen von Jodbenzol mit Silbernitrit auf 100° erfolgt keine Einw.; bei 145 bis 150° entsteht Pikrinsäure (Geuther, A. 245, 100). — Jodbenzol wird von konz. bezw. rauchender Schwefelsäure in p-Jod-benzolsulfonsäure (Syst. No. 1520) übergeführt (Körner, Paternò, G. 2, 448; J. 1872, 588; Langmuir, B. 28, 91; Willgerodt, Waldeyer, J. pr. [2] 59, 194); daneben entstehen je nach den Versuchsbedingungen Dijoddiphenylsulfon (Syst. No. 524) (K., P.; L.; W., W.) sowie besonders bei hoher Temp., p-Dijod benzol und Benzolsulfonsäure (Neumann, A. 241, 39, 47). — Beim Erwärmen mit Aluminiumchlorid entstehen Jod, HCl, Benzel, p-Dijod-benzel und andere Produkte (v. Dumreicher, B. 15, 1868). benzol gibt mit Silbercyanid bei 350° neben anderen Produkten Benzonitril (Мекz, Wелти, B. 10, 751). Reagiert mit Cyanurchlorid und Natrium unter Bildung von Kyaphenin (Syst. No. 3818) (Krafft, B. 22, 1760). Erhitzt man Jodbenzol mit Diphenylamin in Nitrobenzollösung bei Gegenwart von Kaliumcarbonat und etwas Kupferpulver zum Sieden, so entsteht Triphenylamin (Goldberg, Nimerovsky, B. 40, 2452).

Jodosobenzol C₆H₅OI = C₆H₅·IO und Salze vom Typus C₆H₅·IAc₂. B. Jodosobenzol entsteht durch Oxydation von Jodbenzol mit Ozon (Harries, B. 36, 2996). Man behandelt Phenyljodidchlorid (S. 218) mit überschüssiger 4—5 % jer Natron- oder Kalilauge (Willgerodt, B. 25, 3495; 26, 357, 1807; vgl.: Askensy, V. Meyer, B. 26, 1356; Harrmann, V. Meyer, B. 27, 505 Anm.). Beim Behandeln von Phenyljodidchlorid mit immer erneuten Mengen Wasser (W., B. 26, 357). — Darst. Zu einer Lösung von 1 g Phenyljodidchlorid in etwa 3 g Pyridin fügt man unter ständigem Schütteln allmählich etwa 50 ccm Wasser (Ausbeute 60 % des Phenyljodidchlorids) (Ortoleva, C. 1900 I, 722; G. 30 II, 3). — Amorph, gelblich. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, fast unlöslich in Äther, Aceton, Benzol, Petroläther, Chloroform (W., B. 25, 3497). In wäßr. Lösung neutral; in vielen Säuren leicht löslich unter Bildung von Salzen C₆H₅·IAc₂ (S. 218) (W., B. 25, 3498). — Beim Erhitzen von Jodosobenzol auf etwa 210° tritt Explosion ein (W., B. 25, 3497). Jodosobenzol verwandelt sich langsam schon bei gewöhnlicher Temperatur (W., B. 27, 1826), schneller bei 90—100° (W., B. 25, 3500; 26, 1806; vgl. A., V. M.) in ein Gemisch von Jodobenzol C₆H₅·IO₂ und Jodbenzol; dieser Zerfall erfolgt auch beim Kochen mit Wasser (W., B. 26, 358, 1307), wobei außerdem etwas Diphenyljodoniumhydroxyd (C₆H₅)₂I·OH entsteht (H., V. M., B. 27, 1598). Beim Eintragen von Jodosobenzol in konz. Schwefelsäure unter Kühlung entsteht schwefelsaures Phenyl-[4-jod-phenyl]-jodoniumhydroxyd (S. 227) (H., V. M., B. 27, 427). Jodosobenzol explodiert beim Übergießen mit rauchender Salpetersäure (W., B. 25, 3501). Wird von unterchloriger Säure zu Jodobenzol oxydiert (W., B. 29, 1568). Oxydiert Ameisensäure zu Kohlendioxyd (W., B. 25, 3498). Wird von schwefliger Säure zu Jodobenzol reduziert (H., V. M., B. 27, 504). Scheidet aus angesäuerter Jodkaliumlösung 2 Atome Jod aus (W., B. 26, 1308; A., V. M.). Mit PCl₅ liefert Jodosobenzol das Phenyl-

jodidchlorid (W., B. 25, 3499). Jodosobenzol läßt sich an Stelle von Hypochloriten oder Hypobromiten zur Umwandlung von Säureamiden in Amine ("Hofmannsche Reaktion",

vgl. Bd. IV, S. 30) verwenden (TSCHERNIAC, B. 36, 218).
Salzsaures Salz, Phenyljodidchlorid C₆H₅· ICl₂. B. Aus Jodbenzol und Chlorgas (Willgebodt, C. 1885, 835). Bei der Einw. der Verbindung PbCl₄· 2NH₄Cl auf Jodbenzol bei 100° in Gegenwart von Wasser oder Salzsäure (Seyewetz, Trawitz, C. r. 136, 242). Aus Jodbenzol und Sulfurylchlorid in feuchtem Äther (Töhl, B. 26, 2950). Aus Jodosobenzol und Salzsäure oder Phosphorpentachlorid (WI., B. 25, 3499). Aus Jodobenzol und Salzsäure unter Chlorentwicklung (WI., B. 26. 1310). Darst.: Durch Einleiten von Chlor in eine Lösung von 1 Tl. Jodbenzol in 2-4 Tln. Chloroform (WI., J. pr. [2] 33, 155). Gelbe Nadeln (aus von 171. Joddenzol in 2-4 Tin. Unioroform (W1., J. pr. [2] 33, 155). Gelbe Nadem (aus Chloroform). Unzersetzt löslich in Chloroform, Benzol und Eisessig; wenig löslich in Äther, Petroläther und CS₂ (W1., J. pr. [2] 33, 156). Refraktion in Benzol und Chloroform: Sullivan, Ph. Ch. 28, 531. Elektrisches Potential: Su., Ph. Ch. 28, 533. Spaltet sich beim Aufbewahren in geschlossenen Gefäßen im Dunkeln allmählich -- rasch unter dem Einflusse des Sonnenlichtes -- in p-Chlor-jodhenzol und HCl (Keppler, B. 31, 1136). Zersetzt sich je nach der Art des Erhitzens plötzlich zwischen 110° und 136°, und zwar größtenteils in p-Chloridhenzol und HCl grum Heineren Teil in Jehbenzol und Gelber (Chromoser, Wanner). Chlor jodbenzol und HCl, zum kleineren Teil in Jodbenzol und Chlor (CALDWELL, WERNER, Soc. 91, 529). Durch Einw. von Wasser entstehen Jodosobenzol, Jodbenzol, unterchlorige Säure und Salzsäure (WI., B. 26, 357); glatter erfolgt die Bildung von Jodosobenzol beim Verreiben mit wäßr. Alkalien (WI., B. 25, 3495; ASKENASY, V. MEYER, B. 26, 1356). Jodosobenzol wird von Natriumhypochlorit oder Chlorkalk glatt zu Jodobenzol oxydiert (WI., B. 29, 1570). Scheidet aus einer wäßr. Jodkaliumlösung sofort Jod aus (WI., J. pr. [2] 33, 156). Wird von warmem Alkohol zu Jodhenzol reduziert (WI., J. pr. [2] 33, 155). Scheidet aus Äthyljodid Jod aus, wirkt aber selbst beim Kochen nicht auf Äthylbromid ein (WI., J. pr. [2] 33, 157). Phenyljodidellorid gibt mit Acetylensilber Silberghlorid (Rd. I. S. 241) [a. 8. Di. [2] 33, 157). Phenyljodidchlorid gibt mit Acetylensilber-Silberchlorid (Bd. I. S. 241) [$a.\beta$ -Dichlor-vinyl]-phenyl-jodoniumchlorid (S. 220) (WI., B. 28, 2110; vgl. Thiele, Harri, A. 369, 133, 140). Reagiert mit Mono- und Dinatrium-Malonsäurediäthylester wie freies Jod unter Bildung von Natriumchlorid, Jodbenzol und symm. Athantetracarbonsäuretetraäthylester bezw. Athylentetracarbonsäuretetraäthylester; mit Natrium Cyanessigester entsteht analog Dicyanbernsteinsäurediäthylester (Hodgson, C. 1909 I, 738; Soc. 96 I, 18). Reagiert mit Zinkdiäthyl in Benzol unter Bildung von Athylchlorid und einem Additionsprodukt, das mit Wasser Jodbenzol gibt (LACHMANN, B. 30, 887). Gibt mit Quecksilberdiäthyl in der Kälte Jodbenzol, Äthylchlorid und Äthylquecksilberchlorid, das beim Kochen mit mehr Phenyljodidchlorid und Wasser weiterhin Jodbenzol, Äthylchlorid und Mercurichlorid liefert (WI., B. 31, 921). Bei der Einw. von Phenyljodidchlorid auf Quecksilberdiphenyl und Wasser wurden erhalten: Diphenyljodoniumchlorid, dessen Verbindung mit Mercurichlorid, Phenylwirden erhalten: Diphenyljodoniumchlorid, dessen Verbindung mit Mercurichlorid, Phenylquecksilberchlorid und Jodobenzol (WI., B. 30, 56; 31, 915). — C₆H₅·ICrO₄. Gelber Niederschlag. Wird heim Trocknen orangerot; explodiert bei 66—67° (WI., B. 26, 1309). — C₆H₅·I(NO₃)₂. Gelbe Tafeln. Monoklin prismatisch (Beckenkamp, B. 26, 1309; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 11). Zersetzt sich bei 105—106° (WI., B. 25, 3499). — Essigsaures Salz C₆H₅·I(O·CO·CH₃)₂. Prismen. F: 156—157°; schwer löslich in Äther, leicht in Chloroform, Eisessig und Benzol (WI., B. 25, 3498). Reagiert mit Mononatrium-malonester oder Natrium-cyanessigester wie Phenyljodidchlorid (s. o.) (Hodgson).

Jodobenzol C₆H₅O₂I = C₆H₅·IO₂. B. Durch Oxydation von Jodbenzol mit Sulfomonopersäure (Bamberger, Hill, B. 33, 534). Durch mehrtägiges Stehenlassen von Jodbenzol mit unterchloriger Säure oder mit Natronlauge und Brom (Willgerout, B. 29, 1571, 1572). Durch Oxydation von Jodosobenzol mit unterchloriger Säure oder Chlorkalk (Will., B. 29, 1568). Entsteht neben Jodbenzol durch Erhitzen von Jodosobenzol C₆H₅·IO allein auf 90—100° (Will., B. 25, 3500; 26, 1806; vgl. Askenasy, V. Meyer, B. 26, 1356), sowie beim Kochen von Jodosobenzol mit Wasser (Will., B. 26, 358, 1307). Durch Kochen von Phenyljodidchlorid mit Natriumhypochloritlösung und wenig Eisessig (Will., Wiegand, B. 42, 3765). — Darst. Man versetzt eine Lösung von 2 g Jodbenzol in 5 g Pyridin zunächst mit einigen Tropfen Wasser, dann noch mit einigen Tropfen Pyridin und leitet durch sie einen langsamen Chlorstrom unter Vermeidung zu großer Erwärmung (Ortoleva, C. 1900 I, 722; G. 30 II, 4). 13,1 g Jodbenzol werden 2½ Stunden mit 99 ccm einer Mischung von 56 g Kaliumpersulfat, 60 g konz. Schwefelsäure und 90 g Eis durchgeschüttelt (B., H.). — Lange Nadeln (aus heißem Wasser). Fast unlöslich in Chloroform, Aceton und Benzol, schwer löslich in Petroläther, leichter in siedendem Wasser und Eisessig (Will., B. 25, 3500). Kryoskopisches Verhalten in Ameisensäure: Mascarelli, Mar. Inelli, R. A. L. [5] 16 I, 184; G. 37 I, 521. — Explodiert bei 236—237° (Will., B. 26, 358). Wird von schwefliger Säure (Hartmann, V. Meyer, B. 27, 504), ferner unter Sauerstoffentwicklung von Wasserstoffsuperoxyd (Will., B. 26, 1311) zu Jodbenzol reduziert. Wird von verd. Salzsäure unter Chlorentwicklung in Phenyljodidchlorid übergeführt (Will., B. 26, 1310). Macht aus angesäuerter Kaliumjodidlösung 4 Atome Jod frei (Will., B. 26, 1310; A., V. M.). Durch mehrfaches Aufkochen von Jodobenzol mit konz. Kaliumjodidlösung entsteht Diphenyljodoniumperjodid (S. 219),

das beim Kochen mit Wasser in Jod und Diphenyljodoniumjodid zerfällt (WIL., B. 29, 2008); Diphenyljodoniumhydroxyd entsteht beim Behandeln von Jodobenzol mit Barytwasser (Wil., B. 29, 2009), sowie beim Schütteln von Jodobenzol mit Natronlauge (HARTMANN, V. MEYER, B. 27, 1598). Beim Erhitzen von Jodobenzol mit einer wäßr. Chromsäurelösung entsteht Jodbenzol (Wil., B. 26, 1311). Phosphorpentachlorid sowie konz. Schwefelsäure bewirken Explosionen (Wil., B. 25, 3501). Jodobenzol geht durch Lösen in heißer 40% (1997).

Flubsäure in Phenyljodofluorid (s. u.) über (Weinland, Stille, B. 34, 2631).

Fluorwasserstoffsaures Jodobenzol, Phenyljodofluorid C₆H₅OIF₂ = C₆H₅· IOF₂. B. Durch Einw. heißer 40% jeger Flußäure auf Jodobenzol (Weinland, Stille, B. 34, 2632; A. 328, 135). Verfilzte Nadeln oder flache Prismen. Verpufft bei 216°. Wird durch Feuchtigkeit in Jodobenzol und HF zerlegt. — C₆H₅· IOF₂ + HF. B. Aus Jodobenzol in konz. alkoh. Fluorwasserstoffsäure (Weinland, Reischle, Z. a. Ch. 60, 170). Nadeln. Wird durch Wasser in HF und Jodobenzol zersetzt. — C₆H₅· IOF₂ + IOF₃. B. Aus 1 Mol.-Gew. Jodobenzol und 3 Mol.-Gew. Jodsäure in Eisessig-Fluorwasserstoff (W., R., Z. a. Ch. 60, 171). Weiße Nodeln.

60, 171). Weiße Nadeln.

Verbindung von Jodobenzol mit Mercurichlorid C₆H₅· IO₂+HgCl₂. B. Durch Einleiten eines trocknen Chlorstromes in eine Eisessiglösung von Jodbenzol bei Gegenwart von gelbem Quecksilberoxyd (Mascarelli, R. A. L. [5] 14 II, 202; M., DE VECCHI, G. 36 I, 220). Aus der warmen wäßr. Lösung äquimolekularer Mengen von Jodobenzol und Mercurichlorid (M.; M., DE V.). Beim Einengen der konz. wäßr. Lösung von Phenyljodidchlorid und Mercurichlorid (M.; M. DE V.). - Weiße Nädelchen (aus siedendem Wasser). Zersetzt sich bei 225-227°.

Verbindung von Jodobenzol mit Mercuribromid $C_6H_5 \cdot IO_2 + HgBr_2$. B. Beim Einengen der Lösung äquimolekularen Mengen der Komponenten in warmem Wasser (M.; M., DE V.). — Sublimatähnliche weiße Krystalle. Färbt sich gelb bei 260-305°.

Diphenyljodoniumhydroxyd $C_{12}H_{11}OI = (C_6H_5)_2I \cdot OH$. B. Bei 3-4stdg. Schütteln eines Gemisches aus äquimolekularen Mengen Jodosobenzol und Jodobenzol mit Silberoxyd und Wasser: $C_6H_5 \cdot IO + C_6H_5 \cdot IO_2 + AgOH = (C_6H_6)_2I \cdot OH + AgIO_3$ (Hartmann, V. Meyer, B. 27, 504, 506; D. R. P. 77 320; Frdl. 4, 1106); man versetzt das Filtrat zur Reduktion des Jodates mit schwefliger Säure und fällt durch Kaliumjodid das Diphenyljodoniumjodid, das man durch feuchtes Silberoxyd in die freie Base überführt (H., V. M., B. 27, 506, 508). Die Base entsteht ferner beim Schütteln von Jodobenzol mit Natronlauge (H., V. M., B. 27, 1593, 1598), beim Stehenlassen einer Lösung von Jodobenzol in Barytwasser (Willgerodt, B. 29, 2009), in kleinen Mengen neben Jodobenzol und Jodbenzol beim Erhitzen von Jodosobenzol mit Wasser (H., V. M., B. 27, 1598). Das Chlorid entsteht beim Schütteln von frisch bereitetem, noch feuchtem Jodosobenzol mit Natriumhypochloritlösung (aus Chlorkalk und Soda) (W., B. 29, 1569), ferner neben anderen Produkten durch Umsetzung von Phenyljodidchlorid mit Quecksilberdiphenyl (W., B. 30, 57; 31, 915). Das Perjodid entsteht durch mehrmaliges Aufkochen von Jodobenzol mit Kaliumjodid in konz. wäßr. Lösung (W., B. 29, 2008). — Die freie Base ist nur in wäßr. Lösung bekannt. Refraktion des Chlorides, Sulfates und Nitrates in wäßr. Lösungen: Sullivan, Ph. Ch. 28, 528. Leitfähigkeit der Base in wäßt. Lösung: S., Ph. Ch. 28, 524. Leitfähigkeit des Chlorides in verflüssigtem Ammoniak: Franklin, Ph. Ch. 69, 297. Die wäßt. Lösung der Base reagiert stark alkalisch (H., V. M., B. 27, 508; vgl. S., Ph. Ch. 28, 524). Verhalten der Salze gegen Lackmus und Phenolphthalein: S., Ph. Ch. 28, 523 Anm. Geschwindigkeit der Verseifung von Methylacetat durch die Base: S., Ph. Ch. 28, 525. — Natriumamalgam reduziert die Base teilweise zu Benzol und Jodwasserstoffsäure, die unverändertes Diphenyljodoniumhydroxyd als unlösliches Jodid ausfällt (H., V. M., B. 27, 1597). Mit Schwefelnatrium bildet sich ein hellgelber Niederschlag, vermutlich [(C₆H₅)₂I]₂S, der bald in Diphenylsulfid und Jodbenzol zerfällt; mit gelbem Schwefelammonium entsteht eine orangerote Fällung, die

Jodbenzol zerfällt; mit gelbem Schwefelammonium entsteht eine orangerote Fällung, die vielleicht $[(C_6H_3)_2I]_2S_3$ enthält und bald in Phenylsulfide und Jodbenzol übergeht (H., V. M., B. 27, 599, 1595). Physiologisches Verhalten: Gottlieb, B. 27, 1599. Diphenyljodoniumsalze, $C_{12}H_{10}I\cdot Cl$. Weiße Nadeln (aus heißem Wasser). Zersetzt sich bei 230° in Chlorbenzol und Jodbenzol (H., V. M., B. 27, 508). — $C_{12}H_{10}I\cdot Br$. Weiße Nadeln (aus heißem Wasser). Zersetzt sich gegen 230°, ohne zu schmelzen (H., V. M., B. 27, 508). — $C_{12}H_{10}I\cdot Br$. Gelbstichige Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei 175–176° (H., V. M., B. 27, 507), 182° (WILLGERODT, B. 30, 57). Recht schwer löslich in heißem Alkohol (H., V. M., B. 27, 507). Zerfällt, an einer Stelle erhitzt, unter Wärmentwicklung glatt in 2 Mol. Jodbenzol (H., V. M., B. 27, 507). — $C_{12}H_{10}I\cdot I_3$. Tiefdunkelrote demantglänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 138° (H., V. M., B. 27, 1594). — $C_{12}H_{10}I\cdot HSO_4$. Derbe Krystallaggregate (aus Alkohol) + Ather). F: 153–154°. Sehr leicht löslich in Wasser (H., V. M., B. 27, 1593). — $(C_{12}H_{10}I)_2CrO_4$. Krystalle. Zersetzt sich beim Erwärmen sowie bei Einw. von heißem Wasser (Breggs, Z. a. Ch. 56, 252). — $(C_{12}H_{10}I)_2Cr_2O_7$. Orangerote Blätter (aus Wasser). Verpufft beim Erhitzen (H., V. M., B. 27, 508). Schmilzt bei langsamem Erhitzen bei 157° (Peters, Soc. 81, 1360). — $C_{12}H_{10}I\cdot NO_3$. Blättchen oder Spieße

(aus Wasser). F: $153-154^{\circ}$; verpufft beim Erhitzen größerer Mengen; sehr leicht löslich in heißem Wasser (H., V. M., B. 27, 1593). Bildet mit Thalliumnitrat keine Mischkrystalle (Noyes, Hapgoop, Chem. N. 74, 217; Ph. Ch. 22, 464). — Acetat $C_{12}H_{10}I \cdot C_{2}H_{3}O_{2}$. Krystalle. F: 120° (Zers.) (H., V. M., B. 27, 1594). — $C_{12}H_{10}I \cdot Cl + AuCl_{2}$. Goldgelbe Nädelchen (aus viel Wasser). F: $134-135^{\circ}$ (Zers.) (H., V. M., B. 27, 1595). — $2C_{12}H_{10}I \cdot Cl + HgCl_{2}$. Nadeln. Zersetzt sich gegen 203° (W., B. 31, 916). — $C_{12}H_{10}I \cdot Cl + HgCl_{2}$. Stark lichtbrechende Nadeln (aus Wasser). F: $172-175^{\circ}$ (Zers.) (H., V. M., B. 27, 1594). — $2C_{12}H_{10}I \cdot Cl + PtCl_{4}$. Nädelchen (aus Wasser). Zersetzt sich bei $184-185^{\circ}$ (H., V. M., B. 27, 1595); schmilzt, rasch erhitzt, bei 198° unter Zersetzung (W., B. 30, 57).

[αβ-Dichlor-vinyl]-phenyl-jodoniumhydroxyd C₈H₂OCl₂I = CHCl: CCl·I(C₆H₅)·OH. Salze (zur Konstitution vgl. Thiele, Haakh, A. 369, 133, 144). C₈ H₆Cl₂I·Cl. B. Aus Phenyljodidchlorid und Acetylensilher-Silherchlorid (Bd. I, S. 241) (Willgebodt, B. 28, 2110). Säulen (aus Wasser), Nadeln (aus Benzol). F: ca. 180° (Zers.) (W.), 174° (Th., H.). Löslich in siedendem Chloroform, sehr wenig löslich in Benzol, fast unlöslich in Äther (W.). — C₈H₆Cl₂I·Br. Weißc, schwer lösliche Flocken. Zersetzt sich hei 163° (Th., H., A. 369, 145). Zersetzung durch Hitze und durch Natronlauge: Thiele, Umnoff, A. 369, 147. — 2 C₂H₆Cl₂I·Cl. PtCl₄. Rotgelbe Prismen (W.).

- 4-Fluor-1-jod-benzol, p-Fluor-jodbenzol C_6H_4 IF. Aus reinem p-Fluor-benzoldi-azopiperidid C_6H_4 F·N:N·N C_5H_{10} (Syst. No. 3038) und konz. Jodwasserstoffsäure (Wallott, Heusler, A. 243, 227). Flüssig. Kp: $182-184^\circ$. Rauchende Salpetersäure hildet p-Fluor-nitrobenzol unter Ausscheidung von Jod.
- 2-Chlor-1-jod-benzol, o-Chlor-jodbenzol C_6H_4CH . B. Aus diazotiertem o-Chloranilin durch Zersetzen mit Jodwasserstoffsäure (Körner, G. 4, 343; J. 1875, 319; Beilstein, Kurratow, A. 176, 43). Farbloses Öl. Kp₇₆₀: 234—235°; Kp₁₆: 109—110° (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 321). $D^{*i.5}$: 1,928 (B., Ku.). Wird hei 218° durch Jodwasserstoff und roten Phosphor zu Chlorbenzol reduziert (Kl., L.).
- 2-Chlor-1-jodoso-benzol, o-Chlor-jodosobenzol $C_8H_4OCH = C_8H_4Cl\cdot IO$ und Salze vom Typus $C_6H_4Cl\cdot IAc_2$. B. Das salzsaure Salz entsteht heim Einleiten von Chlor in eine abgekühlte Lösung von o-Chlor-jodbenzol; man führt es durch Schütteln mit verd. Natronlauge in o-Chlor-jodosobenzol über (Willerrott, B. 26, 1532). Weißgelbes Pulver. Verpufft bei 83—85°; kaum löslich in Äther, Chloroform, Benzol, Petroläther, etwas in Wasser (W., B. 26, 1533). Geht bei längerem Liegen an der Luft (W., B. 27, 1827), sowie durch Kochen mit Wasser oder Alkohol (W., B. 26, 1533, 1534) in o-Chlor-jodobenzol über. Salzsaures Salz, o-Chlor-phen yljodidchlorid $C_6H_4Cl\cdot ICl_2$. Weißgelbe Kryställchen (aus siedendem Petroläther). Zersetzt sich bei 95—98° unter heftiger Gasentwicklung. Leicht löslich in Chloroform, Ather, Benzol, weniger in Eisessig und Petroläther. Wird durch Luft und Licht zersetzt. Zerfällt beim Kochen mit Eisessig in Chlorjodhenzol und Chlor (W., B. 26, 1532). $C_6H_4Cl\cdot ICrO_4$. Braunrotes wasserlösliches Pulver. Verpufft bei 56—57° (W., B. 26, 1533). Essigsaures Salz $C_6H_4Cl\cdot I(C_2H_3O_2)_2$. Durchsichtige Säulen. F: 140° (W., B. 26, 1533).
- 2-Chlor-1-jodo-benzol, o-Chlor-jodobenzol $C_6H_4O_2CH=C_6H_4Cl\cdot IO_2$. B. Nehen o-Chlor-jodhenzol heim Kochen von o-Chlor-jodosobenzol mit Alkohol oder Wasser (Will-Geropt, B. 26, 1533, 1534). Nadeln (aus Wasser). Explodiert bei 203°. Löslich in Wasser, Alkohol, Eisessig.
- 3-Chlor-1-jod-benzol, m-Chlor-jodbenzol C₆H₄CII. B. Aus m-Chlor-anilin oder m-Jod-anilin nach Sandmeyers Methode (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 321). Kp: 230° (Kl., L.). Wird durch Jodwasserstoffsäure und roten Phosphor bei 218° zu Chlorbenzol reduziert (Kl., L.). Giht beim Erhitzen mit Kupferpulver auf 250° 3.3′-Dichlor-diphenyl (Ullmann, A. 332, 54).
- 3-Chlor-1-jodoso-benzol, m-Chlor-jodosobenzol $C_6H_4OCII = C_6H_4Cl\cdot IO$ und Salze vom Typus $C_6H_4Cl\cdot IAc_2$. B. Das salzsaure Salz entsteht aus m-Chlor-jodbenzol und Chlor in Chloroform; es wird durch verd. Natronlauge in m-Chlor-jodosobenzol übergeführt (Will-Gerodt, B. 26, 1947, 1948). Hellgelbe amorphe Masse. Zersetzt sich bei 85°. Salzsaures Salz, m-Chlor-phenyljodidchlorid $C_6H_4Cl\cdot ICl_2$. Hellgelbe Nadeln. Zersetzt sich hei 100°. Essigsaures Salz $C_6H_4Cl\cdot I(C_2H_3O_2)_2$. Farhlose Krystalle. F: 154—155°.
- 3-Chlor-1-jodo-benzol, m-Chlor-jodobenzol C₆H₄O₂ClI = C₆H₄Cl·IO₂. B. Aus m-Chlor-jodosohenzol durch Erhitzen auf 85° oder durch Kochen mit Wasser (W., B. 26, 1950). Farblose Krystalle. Schwer löslich in Wasser, Alkohol, Eisessig. Explodiert bei 233°.
- Phenyl-[3-chlor-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{12}H_{10}OCII = C_eH_4Cl \cdot I(C_eH_5) \cdot OH$. Aus äquimolekularen Mengen von Jodobenzol und m-Chlor-jodosobenzol mit über-

schüssigem Silberoxyd und Wasser (WILLGERODT, Mc PHAIL SMITH, B. 37, 1316). — Die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch. — $C_{12}H_9C1I\cdot Cl$. Nadeln (aus heißem Wasser). F: 163° . — $C_{12}H_9C1I\cdot Br$. Nadeln (aus heißem Wasser). F: 164° . — $C_{12}H_9C1I\cdot I$. Weiße Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 130° . — $(C_{12}H_9C1I)_2Cr_2O_2$. Krystallblätter. F: 128° (Zers.). — $2C_{12}H_9C1I\cdot Cl + HgCl_2$. Nadeln (aus heißem Wasser). F: $122-126^{\circ}$. — $2C_{12}H_9C1I\cdot Cl + PtCl_4$. Orangefarbene Blättchen (aus heißem Wasser). F: 169° (Zers.).

Bis-[3-chlor-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{12}H_9OCl_2I = (C_6H_4Cl)_2I\cdot OH$. B. Aus m-Chlor-jodosobenzol und m-Chlor-jodobenzol mit überschüssigem Silberoxyd und Wasser (W., Sm., B. 37, 1315). — Die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch. — $C_{12}H_3Cl_2I\cdot Cl$. Nadeln. F: 175—177°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Wasser. — $C_{13}H_8Cl_2I\cdot Br$. Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 155°. — $C_{12}H_8Cl_2I\cdot I$. Nädelchen (aus Alkohol). F: 132°. — $(C_{12}H_9Cl_2I)_2Cr_2O_7$. Orangegelbe Nadeln (aus Wasser). F: 143° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Wasser. Verpufft beim Erhitzen auf Platinblech. — $2C_{12}H_8Cl_2I\cdot Cl + HgCl_2$. Nädelchen (aus heißem Wasser). F: 180—182°. — $2C_{12}H_8Cl_2I\cdot Cl + PtCl_4$. Goldgelbe Blättchen. Schwer löslich in heißem Wasser und Alkohol.

4-Chlor-1-jod-benzol, p-Chlor-jodbenzol C₆H₄CII. B. Aus diazotiertem p-Chloranilin und Jodwasserstoffsäure (Griess, Z. 1866, 202; J. 1866, 455 Anm.) oder Kaliumjodid (GOMBERG, CONE, B. 39, 3281). Durch trockne Destillation von p-Jod-benzoldiazonium-chloroplatinat mit Soda (Griess). Durch mehrtägiges Erhitzen von Chlorbenzol mit Jod und Schwefelsäure, neben 4-Chlor-1.3-dijod-benzol und einem Chlortrijodbenzol (Istrati, Bulet. 6, 49, 51; C. 1897 I, 1161). p-Chlor-jodbenzol entsteht als Hauptprodukt bei raschem Erhitzen von Phenyljodidchlorid (Caldwell, Werner, Soc. 91, 529). Durch Selbstzersetzung von Phenyljodidchlorid bei gewöhnlicher Temperatur, namentlich im Sonnenlicht (Keppler, B. 31, 1137). Durch Einw. von Jod auf p-Chlor-phenylmagnesiumbromid (Bodroux, C. r. 136, 1139). — Darst. Jodbenzol wird mit Ferrichlorid erhitzt (Thomas, C. r. 128, 1577; Bl. [3] 21, 287). Zu einem auf 55—60° erhitzten Gemenge von 500 g Chlorbenzol und 100 g Aluminiumchlorid läßt man allmählich 200 g Jodmonochlorid fließen (Mouneyrat, C. r. 128, 241). Darst. aus p-Chlor-anilin: Go., Cone. — Farblose Blätter (aus Alkohol). F: 56—57°; Kp: 226—227° (Beilstein, Kurbatow, A. 176, 33); siedet bei 227,6° unter 751,26 mm (bei 27°) (Körner, G. 4, 343; J. 1875, 319). — p-Chlor-jodbenzol gibt beim Erhitzen mit Kupferpulver auf 200—250° 4.4′-Dichlor-diphenyl (Ullmann, A. 332, 54). Liefert bei der Einw. von Magnesium und 2.4′-Dichlor-benzophenon in Äther 2.4′-4″-Trichlor-triphenyl-carbinol (Go., Cone).

4-Chlor-1-jodoso-benzol, p-Chlor-jodosobenzol $C_6H_4OCII = C_6H_4CI\cdot IO$ und Salze vom Typus $C_6H_4CI\cdot IAc_2$. B. Das salzsaure Salz entsteht aus p-Chlor-jodbenzol und Chlor in Chloroform; es wird durch verd. Natronlauge in p-Chlor-jodosobenzol übergeführt (Will-Gerof, B. 26, 1947, 1948). — Hellgelbe amorphe Masse. Zersetzt sich bei 85° . — Salzsaures Salz, p-Chlor-phenyljodidchlorid $C_6H_4CI\cdot ICl_2$. Hellgelbe Nadeln. Zersetzt sich bei $116-117^\circ$ (Wil), 112° (Caldwell, Werner, Soc. 91, 530) unter Bildung von viel Chlor und wenig Chlorwasserstoff (C., We.). — Essigsaures Salz $C_6H_4CI\cdot I(C_2H_3O_2)_2$. Farblose Krystalle. Zersetzt sich bei $185-190^\circ$ (Wil).

4-Chlor-1-jodo-benzol, p-Chlor-jodobenzol $C_6H_4O_2CII = C_6H_4Cl \cdot IO_2$. B. Aus p-Chlor-jodosobenzol durch Erhitzen auf 85° oder durch Kochen mit Wasser (Willgerodt, B. **26**, 1950). Aus gepulvertem p-Chlor-phenyljodidchlorid und Chlorkalklösung (W., B. **29**, 1572). — Farblose Krystalle. Schwer löslich in Wasser, Alkohol, Eisessig; explodiert bei 243° (W., B. **26**, 1950).

Bis-[4-chlor-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{12}H_{\bullet}OCl_2I = (C_6H_4Cl)_2I \cdot OH$. B. Entsteht analog wie Diphenyljodoniumhydroxyd (S. 219) nach dem Verfahren von Hartmann, V. Meyer (Wilkinson, B. 28, 100). — Die Base ist nur in wäßr. Lösung bekannt. — $C_{12}H_{\bullet}Cl_2I \cdot Cl$. Blätter. F: 202°. Leicht löslich in Wasser. — $C_{12}H_{\bullet}Cl_2I \cdot Br$. Nadeln. F: 190°. — $C_{12}H_{\bullet}Cl_2I \cdot I$. Flocken (aus Alkohol + SO₂). F: 163°. Fast unlöslich in Wasser. — $(C_{12}H_{\bullet}Cl_2I)_2$ Cr_2O_7 . Orangegelb. F: 149° (Zers.). Zersetzt sich an der Luft. — Nitrat. Nadeln (aus Wasser). F: 200°. — $C_{12}H_{\bullet}Cl_2I \cdot Cl$ + $HgCl_2$. Flockige Krystalle. F: 169°. Löslich in Wasser. — 2 $C_{12}H_{\bullet}Cl_2I \cdot Cl$ + $PtCl_4$. Rötliche Nadeln (aus Wasser). F: 184°.

- **2.4-Dichlor-1-jod-benzol** $C_6H_3Cl_2I$. *B.* Aus diazotiertem 2.4-Dichlor-anilin und Kalium-jodid in verd. Schwefelsäure (ULLMANN, *A.* **332**, 55). Kp: $262-263^{\circ}$. Gibt beim Erhitzen mit Kupferpulver auf $200-270^{\circ}$ 2.4.2'.4'-Tetrachlor-diphenyl.
- 2.5-Dichlor-1-jod-benzol C₆H₃Cl₂I. B. Aus diazotiertem 2.5-Dichlor-anilin und Kaliumjodid in verd. Schwefelsäure (Willgerodt, Landenberger, J. pr. [2] 71, 540). Beim Erwärmen von salzsaurem 2.5-Dichlor-phenylhydrazin (Syst. No. 2068), gelöst in viel Wasser, mit einer Lösung von Jod in Jodkalium (Herschmann, B. 27, 768). Man stellt aus 6-Chlor-4-jod-3-amino-toluol (Syst. No. 1682) 2.5-(= 3.6)-Dichlor-4-jod-toluol dar, oxydiert dieses durch Kochen mit Permanganatlösung und Salpetersäure zu 2.5-Dichlor-4-jod-benzoe-

säure und führt diese durch Erhitzen in 2.5-Diehlor-1-jod-benzol über (W., Simonis, B. 39, 278). — Tafeln (aus Alkohol). F: 21° (W., L.), 20° (W., S.). Kp: $250-251^{\circ}$ (He.); Kp₇₄₂: $255-256^{\circ}$ (W., L.). Löslich in den üblichen Solvenzien (W., L.).

2.5-Dichlor-1-jodoso-benzol $C_6H_3OCl_2I = C_6H_3Cl_2$: IO und Salze vom Typus $C_6H_3Cl_2$: IAc₂. B. Das salzsaure Salz entsteht aus 2.5-Dichlor-1-jod-benzol und Chlor in Eisessig unter Kühlung; man führt es durch Behandeln mit überschüssiger $10^{\circ}/_{\circ}$ iger Natronlauge in die Base über (Willgerodt, Landenberger, J. pr. [2] 71, 541, 542). — Amorphes gelbliches Pulver. Beginnt bei 100° , sich zu zersetzen, schmilzt bei 193° . Fast unlöslich in Wasser und Äther, löslich in Alkohol. — Salzsaures Salz, 2.5-Dichlor-phenyljodid-chlorid $C_6H_3Cl_2$: ICl_2 . Tafelförmige Krystalle (aus Chloroform). Zersetzt sich bei 108° bis 110° . Sehr leicht löslich in Chloroform und Ligroin, löslich in Äther, Benzol und Eisessig. — $[C_6H_3Cl_2 \cdot I(OH)]_2$ SO₄. Amorphes Pulver. F: 142° (Zers.). — $[C_6H_3Cl_2 \cdot I(OH)]_2$ SO₄. Amorphes Pulver. Zersetzt sich beim Aufbewahren. Verpufft bei $69-70^{\circ}$. — $C_6H_3Cl_2 \cdot I(OH) \cdot N$ O₃. Weißes unbeständiges Pulver. F: $126-128^{\circ}$ (Zers.). — Essigsaures Salz $C_6H_3Cl_2 \cdot I(C_2H_3O_2)_2$. Weiße Nadeln oder Prismen. F: 175° (Zers.). Löslich in Benzol und Chloroform, schwer löslich in Alkohol und Äther.

2.5-Dichlor-1-jodo-benzol $C_6H_3O_2Cl_2I=C_6H_3Cl_2\cdot IO_2$. B. Am besten aus 2.5-Dichlor-1-jodoso-benzol durch Behandlung mit Wasserdampf (WILLGERODT, LANDENBERGER, J. pr. [2] 71, 544). Aus 2.5-Dichlor-phenyljodidchlorid und Natriumhypochloritlösung (W., L.). — Weiße Nadeln (aus heißem Wasser oder Eisessig). Verpufft bei 230°.

Phenyl-[2.5-dichlor-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{12}H_3OCl_2I = C_6H_3Cl_2 \cdot I(C_6H_5)$ OH. B. Das jodsaure Salz entsteht, wenn man Jodosobenzol und 2.5-Dichlor-1-jodo-benzol mit Silberoxyd und Wasser verreibt; man gibt zu der wäßr. Lösung des jodsauren Salzes Kaliumjodid und setzt das erhaltene Jodid in Wasser mit Ag₂O um (Willgerodt, Landenberger, J. pr. [2] 71, 547). — Die freie Base zersetzt sich beim Eindampfen der wäßr. Lösung. — $C_{12}H_8Cl_2I \cdot Cl$. Prismen (aus Methylalkohol). F: 2149. — $C_{12}H_8Cl_2I \cdot Br$. Weiße Prismen (aus Alkohol). F: 1949. — $C_{12}H_8Cl_2I \cdot L$. Weiße Prismen (aus Alkohol). F: 1329. — $(C_{12}H_8Cl_2I)_2Cr_2O_7$. Orangegelber lichtempfindlicher Niederschlag. Explodiert bei 1589. — $C_{12}H_8Cl_2I \cdot Cl + HgCl_2$. Farblose Krystalle. F: 1579. — $2C_{12}H_8Cl_2I \cdot Cl + PtCl_4$. Gelber mikrokrystallinischer Niederschlag. Zersetzt sich bei 1989.

Bis-[2.5-dichlor-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{12}H_7OCl_4I = (C_6H_3Cl_3)_2I\cdot OH$. B. Das jodsaure Salz entsteht, wenn man 2.5-Dichlor-1-jodoso-benzol und 2.5-Dichlor-1-jodo-benzol mit Silberoxyd und Wasser verreibt; man erhält aus dem jodsauren Salz in Wasser durch Jodkalium das Jodid und aus diesem in wäßr. Lösung durch Silberoxyd die freie Base (W., L., J. pr. [2] 71, 545). — Die freie Base ist nur in wäßr. Lösung erhalten worden, diese reagiert alkalisch und zersetzt sich beim Eindampten. — $C_{12}H_6Cl_4I\cdot Cl$. Prismen (aus Alkohol). F: 176°. Ziemlich löslich in reinem Wasser. — $C_{12}H_6Cl_4I\cdot Br$. Amorphes weißes Pulver. F: 170°. — $C_{12}H_6Cl_4I\cdot I$. Gelber lichtempfindlicher Niederschlag. F: 138°. — $C_{12}H_6Cl_4I\cdot NO_3$. Nadeln. F: 176°. — $(C_{12}H_6Cl_4I)_2Cr_2O_7$. Amorphes orangerotes Pulver. Schwärzt sich beim Erhitzen und verpufft bei 148—150°, ohne zu schmelzen. — $2C_{12}H_6Cl_4I\cdot Cl + PtCl_4$. — Fleischfarbene Nadeln. F: 240° (Zers.).

 $[a.\beta\text{-Dichlor-vinyl}]\text{-}[2.5\text{-dichlor-phenyl}]\text{-}jodoniumhydroxyd} \ C_8H_5OCl_4I = C_6H_3Cl_2 \cdot I(CCl:CHCl) \cdot OH. Salze (zur Konstitution vgl. Thiele, Haakh, A. 369, 144). <math>C_8H_4Cl_4I \cdot Cl.$ B. Durch mehrstfündiges Rühren von 2.5-Dichlor-phenyljodidehlorid mit Acetylensilber-Silberchlorid (Bd. I, S. 241) und Wasser (Willgerodt, Landenberger, J. pr. [2] 71, 551). Prismatische Krystalle (aus Wasser). Schmilzt bei 178° (Zers.). — $C_8H_4Cl_4I \cdot Br.$ Weiße Masse. F: 163° (Zers.). — $C_8H_4Cl_4I \cdot I.$ Gelbe zersetzliche Masse. F: 104° (Zers.). — $(C_8H_4Cl_4I)_2Cr_2O_7$. Rote Nadeln. Verpufft bei $90-92^\circ$. — $2C_8H_4Cl_4I \cdot Cl + PtCl_4$. Gelbbraune Nädelchen. F: 147° (Zers.).

2.4.5-Trichlor-1-jod-benzol C₆H₂Cl₃I. B. Neben anderen Produkten bei der Chlorierung von Jodbenzol durch einen Chlorstrom in Gegenwart von Thallochlorid zwischen 60° und 100° (Thomas, C. r. 144, 33; A. ch. [8] II, 229). Neben anderen Produkten durch anhaltendes Kochen von 1.2.4-Trichlor-benzol mit Jod und konz. Schwefelsäure (ISTRATI, Bulet. 2, 8). — Nadeln. F: 107° (I.), 106—107° (Th.). Kp₁₁₀: 293,5—295°; sehr leicht löslich in Chloroform, ziemlich in heißem Alkohol (I.). — Liefert beim Erhitzen mit rauchender Salpetersäure 2.4.5-Trichlor-1-nitro-benzol (I.).

2.4.6-Trichlor-1-jod-benzol C₆H₂Cl₃I. B. Aus 2.4.6-Trichlor-anilin durch Behandeln mit Nitrit und Jodwasserstoffsäure (Jackson, Gazzolo, Am. 22, 52). Aus 2.4.6-Trichlor-benzoldiazoniumchloriddijodid C₆H₂Cl₃·N₂Cl+I₂ (Syst. No. 2193) durch Einw. des Lichtes oder beim Erwärmen mit Eisessig (Hantzsch, B. 30, 2354). — Leicht sublimierbare Nadeln (aus Alkohol). F: 54° (H.), 55° (J., G.). Kp₇₃₅: 297° (Ullmann, A. 332, 56). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Eisessig, leicht löslich in Ather, Benzol, CHCl₃ (J., G.). — Liefert mit Kupferpulver bei 220—230° 2.4.6.2′.4′.6′-Hexachlor-diphenyl (U.).

Gibt mit alkoh. Natriumäthylat 1,3.5-Trichlor-benzol (J., G.). Liefert mit Salpeterschwefelsäure 2.4.6-Trichlor-1.3-dinitro-benzol (J., G.). Bleibt beim Kochen mit Anilin unverändert (J., G.).

- 2.3.4.6-Tetrachlor-1-jod-benzol C_6HCl_4I . B. Durch Kochen von 1.2.3.5-Tetrachlorbenzol mit Jod und konz. Schwefelsäure, neben anderen Produkten (Istrati, Bulet. 1, 158). Voluminöse Krystalle. F: $78-80^\circ$.
- 2.3.5.6-Tetrachlor-1-jod-benzol C_6HCl_4I . B. Durch längeres Kochen von 1.2.4.5-Tetrachlor-benzol mit Jod und konz. Schwefelsäure, neben anderen Produkten (ISTRATI, Bulet. 1, 156). Prismen. F: 88—90°. Schwer löslich in Alkohol und Benzol.

Pentachlorjodbenzol C₆Cl₅I. B. Durch längeres Kochen von 10 g Pentachlorbenzol mit 40 ccm konz. Schwefelsäure und 5,5 g Jod (ISTRATI, Bl. [3] 5, 169). — Nadeln (aus Chloroform). F: 207,5—208°. Sehr schwer löslich in Alkohol.

- **2-Brom-1-jod-benzol**, o**-Brom-jodbenzol** C_6H_4 BrI. B. Aus o-Brom-anilin durch Austausch der NH_2 -Gruppe gegen Jod (Körner, G. 4, 340; J. 1875, 319). Am Licht sich rötende Flüssigkeit. Siedet bei 257,4° unter 754,44 mm (bei 21,8°).
- 3-Brom-1-jod-benzol, m-Brom-jodbenzol C₆H₄BrI. B. Aus m-Brom-anilin durch Austausch der NH₂-Gruppe gegen Jod oder aus m-Jod-anilin durch Überführung in das Diazoperbromid und Zersetzung desselben (Körner, G. 4, 339; J. 1875, 319). Am Licht sich rötendes Öl. Siedet bei 252° unter 754,44 mm (bei 21,8°) (Kö.); Kp₁₈: 120° (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 321). Gibt beim Erhitzen mit Kupferpulver geringe Mengen von 3.3'-Dibrom-diphenyl (Ulimann, A. 332, 56). Wird bei 250° durch Jodwasserstoff und roten Phosphor zu Brombenzol reduziert (Kl., L.).
- 3-Brom-1-jodoso-benzol, m-Brom-jodosobenzol $C_6H_4OBrI = C_6H_4Br\cdot IO$ und Salze vom Typus $C_6H_4Br\cdot IAc_2$. B. Das salzsaure Salz entsteht aus m-Brom-jodbenzol und Chlor in Chloroform; es wird durch verd. Natronlauge in m-Brom-jodosobenzol übergeführt (WILL-GRRODT, B. 26, 1947, 1948). Hellgelb, amorph. Zersetzt sich bei 85°. Salzsaures Salz, m-Brom-phenyljodidchlorid $C_6H_4Br\cdot ICl_2$. Hellgelbe Nädelchen. Zersetzt sich bei 104° . Essigsaures Salz $C_6H_4Br\cdot I(C_2H_8O_2)_2$. Farblose Krystalle. F: $163-164^\circ$.
- 3-Brom-1-jodo-benzol, m-Brom-jodobenzol $C_6H_4O_2BrI=C_6H_4Br\cdot IO_2$. B. Aus m-Brom-jodosobenzol durch Erhitzen auf 85° oder Kochen mit Wasser (W., B. 26, 1950). Farhlose Krystalle. Schwer löslich in Wasser, Alkohol, Eisessig. Explodiert bei 230°.

Phenyl-[3-brom-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{12}H_{10}OBrI = C_6H_4Br \cdot I(C_6H_5) \cdot OH$. B. Durch Einw. von feuchtem Silberoxyd auf äquimolekulare Mengen von m-Brom-jodobenzol und Jodosobenzol (WILLGERODT, LEWINO, J. pr. [2] 69, 327). — Die wäßt. Lösung reagiert alkalisch. — $C_{12}H_9BrI \cdot Cl$. Nadeln (aus Alkohol). F: 191°. — $C_{12}H_9BrI \cdot Br$. Nadeln (aus Alkohol). F: 166°. — $(C_{12}H_9BrI)BrI \cdot I$. Nadeln (aus Alkohol). F: 146°. — $(C_{12}H_9BrI)BrI \cdot I$. Nadeln (aus Alkohol). F: 146°. — $(C_{12}H_9BrI)BrI \cdot I$. Schmilzt, langsam erhitzt, bei 137° unter Zersetzung; verpufft bei schnellem Erhitzen. Löslich in Wasser, Alkohol, Äther. Färbt sich am Licht dunkelbraun. — $(C_{12}H_9BrI)BrI \cdot I + H_2C_1$. Weiße Nadeln (aus Alkohol). F: 130°. — 2 $(C_{12}H_9BrI)BrI \cdot I + I$. Pt $(C_{12}H_9BrI)BrI \cdot I + I$. Schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in Wasser.

Bis-[3-brom-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{12}H_9OBr_2I=(C_8H_4Br)_2I\cdot OH$. B. Aus m-Brom-jodobenzol und m-Brom-jodosobenzol durch Behandeln mit Silberoxyd und Wasser (W., L., J. pr. [2] 68, 326). — Die wäßr. Lösung reagiert alkalisch. — $C_{12}H_8Br_2I\cdot Cl$. Nädelchen (aus Wasser oder Alkohol). F: 207°. — $C_{12}H_8Br_2I\cdot Br$. Nädelchen (aus Wasser oder Alkohol). F: 178°. — $C_{12}H_8Br_2I\cdot I$. Nädelchen (aus Wasser oder Alkohol). F: 154°. — $(C_{12}H_8Br_2I)_2Cr_2O_7$. Gelbe Nädelchen (aus wäßr. Alkohol). Zersetzt sich bei 181°. — 2 $C_{12}H_8Br_2I\cdot Cl + PtCl_4$. Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 178° (Zers.).

4-Brom-1-jod-benzol, p-Brom-jodbenzol C_6H_4 Brl. B. Durch Bromierung von Jodbenzol (Hirtz, B. 29, 1405). Aus diazotiertem p-Brom-anilin und Jodwasserstoff (Griess, J. 1866, 452; Z. 1868, 202). Aus p-Jod-benzoldiazoniumperbromid durch siedenden Alkohol (Griess, Soc. 20, 78; Z. 1869, 202). Aus 4.4'-Dibrom-diazobenzolanhydrid [Br C_6H_4 ·N:N] $_2$ O (Syst. No. 2193) und Jod (Bamberger, B. 29, 470). Durch Einw. von Jod auf p-Brom-phenylmagnesiumbromid (Bodroux, C. r. 136, 1139). — Tafeln oder Prismen (aus Ather-Alkohol). F: 90,5° (Ba., B. 29, 470), 91,9—92° (korr.) (Körner, G. 4, 339; J. 1875, 320). Siedet bei 251,5—251,6° unter 754,44 mm (bei 21,8°) (Kö.). Sehr wenig löslich in kaltem alkohol, viel leichter in Äther (Kö.). — Salpetersäure (D: 1,54) bildet wesentlich p-Bromnitrobenzol (Kö.).

4-Brom-1-jodoso-benzol, p-Brom-jodosobenzol $C_6H_4OBrI=C_6H_4Br\cdot IO$ und Salze vom Typus $C_6H_4Br\cdot IAc_2$. B. Das salzsaure Salz entsteht beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von p-Brom-jodbenzol in Chloroform (WILLGEROPT, J. pr. [2] 33, 158). — Hellgelbe

amorphe Masse. Zersetzt sich gegen 185° (WILLGERODT, B. 26, 361). — Fluorwasserstoffsaures Salz, p-Brom-phenyljodidfluorid C₆H₄Br·IF₂. Gelbliche Nädelchen. F: 110°. Zersetzt sich bei 135–140° (WEINLAND, STILLE, A. 328, 139). — Salzsaures Salz, p-Brom-phenyljodidchlorid C₆H₄Br·ICl₂. Gelhe Säulen (aus CS₂). Verliett bei 119° bis 120° das Chlor. Sehr leicht löslich in Ather, Chloroform und Benzol, leicht in Eisessig, fast unlöslich in kaltem Petroläther (WILLGERODT, J. pr. [2] 33, 158). — Nitrat. Gelbliche Nadeln. F: 96–97° (Zers.) (WI., B. 26, 361).

4-Brom-1-jodo-benzol, p-Brom-jodobenzol C₆H₄O₂BrI = C₆H₄Br·IO₂. B. Bei tagelangem Kochen von p-Brom-jodosobenzol mit Wasser (WILLGERODT, B. 26, 361). — Blättchen

(aus Eisessig). Explodiert bei 240°. Sehr schwer löslich in Eisessig.

Fluorwasserstoffsaures Salz, p-Brom-phenyljodofluorid $C_6H_4OBrIF_2 = C_6H_4Br\cdot IOF_2$. B. Beim Lösen von p-Brom-jodohenzol in heißer $40^{\circ}/_{\circ}$ iger Flußsäure (Weinland, Stille, A. 328, 137). Farblose Nädelchen. Verpufft bei 225° . — $C_6H_4Br\cdot IOF_2 + HF$. Blättchen (Weinland, Reischle, Z. a. Ch. 60, 170).

- 2.5-Dibrom-1-jod-benzol C₆H₃Br₂I. B. Entsteht neben anderen Produkten, wenn man 500 g 1.4-Dibrom-benzol mit I kg Jod und 500 ccm konz. Schwefelsäure 22 Stunden lang auf 220° erhitzt; man gibt dann 500 g Jod und 250 ccm Schwefelsäure hinzu und erhitzt noch 3 Stunden lang (ISTRATI, EDELEANU, Bulet. 1, 205). Aus diazotiertem 2.5-Dibromanilin und Kaliumjodid in salzsaurer Lösung (WILLGERODT, THEILE, J. pr. [2] 71, 553). Nadeln (aus Eisessig). F: 38° (W., Th.). Kp₂₅: 180° (I., E.). Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Ligroin, Eisessig (W., Th.).
- 2.5-Dibrom-1-jodoso-benzol $C_6H_3OBr_3I=C_6H_3Br_2\cdot IO$ und Salze vom Typus $C_6H_3Br_2\cdot IAc_2$. B. Das salzsaure Salz entsteht heim Einleiten von trocknem Chlor in eine warme Lösung von 2.5-Dibrom-1-jod-benzol in Eisessig unter Abkühlung; man führt es durch Verrühren mit $5-6^{\circ}/_{\circ}$ iger Natronlauge in die freie Base üher (WILLGERODT, THEILE, J. pr. [2] 71, 554, 555). Weiße oder schwach gelbliche Masse. F: 108° (Zers.). Salzsaures Salz, 2.5-Dibrom-phenyljodidchlorid $C_6H_3Br_3\cdot ICl_2$. Hellgelbe, wenig beständige Krystalle. Zerfällt bei 100° , ist bei 106° völlig geschmolzen. Basisches schwefelsaures Salz $[C_6H_3Br_2\cdot I(OH)]_2SO_4$. Weißes Pulver. F: 122° (Zers.). Basisches chromsaures Salz $[C_6H_3Br_2\cdot I(OH)]_2CrO_4$. Sehr zersetzlicher gelber Niederschlag. F: 43° (Zers.). Basisches salpetersaures Salz $C_6H_3Br_2\cdot I(OH)\cdot NO_3$. Weißes Pulver. Zersetzt sich bei 120° explosionsartig. Essigsaures Salz $C_6H_3Br_2\cdot I(C_2H_3O_2)_2$. Blättchen. F: 168° .
- 2.5-Dibrom-1-jodo-benzol $C_6H_3O_2Br_2I=C_6H_3Br_2\cdot IO_2$. B. Aus 2.5-Dibrom-1-jodoso-henzol durch Wasserdampf (W., Th., J. pr. [2] 71, 556). Aus 2.5-Dibrom-phenyljodid-chlorid durch Oxydation mit Natriumhypochlorit (W., Th.). Amorphes weißes Pulver. Explodiert bei 218°. Schwer löslich in heißem Wasser, leicht in siedendem Eisessig.

Phenyl-[2.5-dibrom-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{12}H_9OBr_2I = C_8H_3Br_2 \cdot I(C_8H_5)$ OH. B. Bei der Einw. von Silberoxyd und Wasser auf Jodobenzol und 2.5-Dibrom-jodosobenzol in Wasser (WI., Tr., J. pr. [2] 71, 558). — Die freie Base ist nur in wäßr. Lösung bekannt. — $C_{12}H_3Br_2I \cdot Cl$. Weißer amorpher Niederschlag. Sintert bei 150° und zersetzt sich bei 165°. Löslich in heißem Wasser und Alkohol. — $C_{12}H_8Br_2I \cdot Br$. Amorphes weißes Pulver. F: 177°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. — $C_{12}H_8Br_2I \cdot I$. Amorpher hellgelber Niederschlag. F: 142° (Zers.). Sehr wenig löslich in Wasser, löslich in Alkohol. — $(C_{12}H_8Br_2I)_2Cr_2O_7$. Orangefarbiger Niederschlag. Zersetzt sich hei 141°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol. — 2 $C_{12}H_8Br_2I \cdot Cl + PtCl_4$. Hellorangegelber Niederschlag. Zersetzt sich bei 186—187°. Löslich in heißem Alkohol.

Bis-[2.5-dibrom-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{12}H_7OBr_4I = (C_6H_3Br_2)_2I\cdot OH$. B. Bei Einw. von Silberoxyd und Wasser auf 2.5-Dibrom-jodosbenzol und 2.5-Dibrom-jodohenzol (W1., Th., J. pr. [2] 71, 557). — Die freie Base ist nur in wäßr. Lösung bekannt. — $C_{12}H_6Br_4I\cdot Cl$. Weißes Pulver. F: 185° (Zers.). Löslich in viel heißem Wasser und in Alkohol. — $C_{12}H_6Br_4I\cdot Br$. Amorphes weißes Pulver. F: 161°. — $C_{12}H_6Br_4I\cdot I$. Amorphes gelbes Pulver. Zersetzt sich bei $10I-102^\circ$. — $(C_{12}H_6Br_4I)_2Cr_2O_7$. Amorphes gelbes Pulver. Zersetzt sich bei $104-106^\circ$. — $2C_{12}H_6Br_4I\cdot Cl + PtCl_4$. Hellorangegelbes Pulver. F: 254° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol.

 $\begin{array}{llll} & [a.\beta\text{-Dichlor-vinyl}]\text{-}[2.5\text{-}dibrom\text{-}phenyl}]\text{-}jodoniumhydroxyd} & C_8H_5OCl_2Br_2I = \\ & C_6H_3Br_2\cdot I(CCl:CHCl)\cdot OH. & Salze (zur Konstitution vgl. Thiele, Haakh, A. 369, 144). \\ & C_8H_4Cl_2Br_2I\cdot Cl. & B. & Durch Verrühren von 2.5\text{-}Dibrom\text{-}phenyljodidchlorid mit feuchtem Acetylensilber-Silberchlorid (Bd. I, S. 241) und Wasser (Wr., Th., J. pr. [2] 71, 561). Ist nur in wäßr. Lösung hekannt. & C_8H_4Cl_2Br_2I\cdot Br. & Amorphes weißes Pulver. & F: 148^\circ. \\ & & - C_8H_4Cl_2Br_2I\cdot I. & Gelber unbeständiger Niederschlag. & F: 89^\circ (Zers.). & - (C_8H_4Cl_2Br_2I). \\ & Cr_2O_7\cdot & Amorphes, unbeständiges, rotgelbes Pulver. & F: 86^\circ (Zers.). & - 2C_8H_4Cl_2Br_2I\cdot Cl. \\ & + PtCl_4. & Orangefarbener Niederschlag. & F: 148^\circ (Zers.). \\ \end{array}$

- 2.6-Dibrom-1-jod-benzol C₆H₃Br₂I. B. Aus diazotiertem 2.6-Dibrom-anilin und Kaliumjodid in salzsaurer Lösung (Willgerodt, Frischmuth, J. pr. [2] 71, 562; Körner, Contard, R. A. L. [5] 17 I, 474). Farblose Säulen (aus Alkobol). F: 99° (W., F.), 99,8° (K., C.). Leicht löslich in Chloroform, Äther, Aceton, schwer in Alkohol (W., F.).
- 2.6-Dibrom-1-jodoso-benzol $C_6H_3OBr_2I = C_6H_3Br_2\cdot IO$ und Salze vom Typus $C_5H_3Br_2\cdot IAc_2$. B. Das salzsaure Salz entsteht aus 2.6-Dibrom-1-jod-benzol und trocknem Chlor in Chloroform unter Kühlung; man fübrt es durch Behandeln mit $10^{\circ}/_{0}$ iger Natronlauge in die Base über (WILLGERODT, FRISCHMUTH, J. pr. [2] 71, 563). Braungelbes amorphes Pulver. F: 95° (Verpuffung). Verliert beim Aufbewahren Sauerstoff. Salzsaures Salz, 2.6-Dibrom-phenyljodidchlorid $C_8H_3Br_2\cdot ICl_2$. Gelbe Nädelchen. F: 91° (Zers.), Leicht löslich in Chloroform, schwer in Eisessig. Basisches jodsaures Salz $C_6H_3Br_2\cdot I(OH)\cdot IO_3$. Weißes Pulver. Bräunt sich bei 160°, schmilzt bei 240° (Zers.). Basisches schwefelsaures Salz $[C_6H_3Br_2\cdot I(OH)]_2SO_4$. Weißes amorphes Pulver. Explodiert zwischen 150° und 165°. Basisches chromsaures Salz $[C_6H_3Br_2\cdot I(OH)]_2CrO_4$. Wenig beständige, braungelbe Krystalle. Zersetzt sich bei 70°. Basisches salpetersaures Salz $C_6H_3Br_2\cdot I(OH)\cdot NO_3$. Gelbes Krystallpulver. Verpufft bei 114°. Essigsaures Salz $C_8H_3Br_2\cdot I(O_2H_3O_2)_2$. Weiße Krystalle. F: 170°.
- 2.4.5-Tribrom-1-jod-benzol $C_6H_2Br_3I$. B. Aus 1 Mol.-Gew. Jodbenzol und 3 Mol.-Gew. Brom in CHCl₃ bei Gegenwart von Eisen (WILLGERODT, C. 1885, 836). F: $164-165^{\circ}$.
- 2.4.5-Tribrom-phenyljodidehlorid $C_6H_2Cl_2Br_3I=C_8H_2Br_8\cdot ICl_2$. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von 2.4.5-Tribrom-1-jod-benzol in CHCl $_3$ (W., J. pr. [2] 33, 159). Leicht löslich in CS_2 , $CHCl_3$, Ather, Benzol und Eisessig, schwieriger in Benzin.
- 2.4.6-Tribrom-1-jod-benzol C₆H₂Br₃I. B. Aus diazotiertem 2.4.6-Tribrom-anilin und Jodwasserstoffsäure (Silberstein, J. pr. [2] 27, 119; Mc Crae, Soc. 73, 692). Sublimierbare Nadeln (aus Alkohol). F: 103,5° (S.), 104° (Jackson, Calvert, Am. 18, 305), 105,5° (Mc C.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, löslich in heißem Alkohol, in Äther, Chloroform, Benzol (S.). Wird bei 250° durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor un Tribrombenzol reduziert (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 322). Beim Erhitzen mit Natriumäthylat in alkoh.-benzolischer Lösung entsteht 1.3.5-Tribrom-benzol (J., C.). Rauchende Salpetersäure erzeugt 2.4.6-Tribrom-1.3-dinitro-benzol (J., C.).
- 2.4.6-Tribrom-1-jodoso-benzol $C_6H_2OBr_3I=C_6H_2Br_3$ ·IO und Salze vom Typus $C_6H_2Br_3$ ·IAc₂. B. Das salzsaure Salz entsteht aus 2.4.6-Tribrom-1-jod-benzol und Chlor in Chloroform; man führt es durch Sodalösung in die Base über (Mc Crar, Soc. 73, 693). Gelbes amorphes Pulver. Sintert bei 112°, schmilzt bei 145°. Salzsaures Salz, 2.4.6-Tribrom-phenyljodidchlorid $C_6H_2Br_3$ ·ICl₂. Krystalle. F: 100°. Leicht löslich in Äther, etwas löslich in Chloroform. Essigsaures Salz $C_6H_2Br_3$ ·I($C_2H_3O_2$)₂. Nadeln. Sintert bei 98°, schmilzt bei 137°.
- **2.4.6-Tribrom-1-jodo-benzol** $C_6H_2O_2Br_3I=C_6H_2Br_3\cdot IO_2$. B. Durch Destillation von 2.4.6-Tribrom-1-jodoso-benzol mit Wasserdampf (Mc Crae, Soc. 73, 693). Schuppen, F: 193°.
- 1.2-Dijod-benzol, o-Dijod-benzol C₆H₄I₂. B. Aus diazotiertem o-Jod-anilin und Jodwasserstoffsäure (W. Körner, G. 4, 322; J. 1875, 318; E. G. Körner, Wender, G. 17, 491; J. 1887, 711). Tafeln (aus Ligroin) oder Prismen. Monoklin prismatisch (Goldschmidt; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 4). Flüchtig mit Wasserdampf; F: 27°; Kp₇₅₁₋₅: 286,5° (korr.) (E. G. Kö., We.). Sehr wenig löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol (E. G. Kö., We.). Wird bei 218° durch Jodwasserstoff und roten Phosphor zu Benzol reduziert (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 319).
- 1.3-Dijod-benzol, m-Dijod-benzol $C_6H_4I_2$. B. Aus diazotiertem m-Jod-anilin und Jodwasserstoffsäure (Griess, Z. 1867, 536; J. 1867, 608; vgl. Körner, G. 4, 385 Anm.; J. 1875, 318). Durch Einw. von Alkohol und salpetriger Säure auf 2.4-Dijod-anilin (Rudolph, B. 11, 81). Tafeln (aus Äther + Alkohol). Rhombisch bipyramidal (Goldschmidt; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 4). F: $36,5^{\circ}$ (R.), $40,4^{\circ}$ (korr.); siedet bei $284,7^{\circ}$ unter 756,5 mm (bei $15,5^{\circ}$) (K.).
- 3-Jod-1-jodoso-benzol, m-Jod-jodosobenzol $C_6H_4OI_2=C_6H_4I\cdot IO$ und Salze vom Typus $C_6H_4I\cdot IAc_2$. B. Das salzsaure Salz entsteht durch Einleiten von Chlor in eine Chloroformlösung von m-Dijod-benzol bis zur Gelbfärbung (WILLGERODT, DESAGA, B. 37, 1301), ferner aus m-Jod-jodobenzol und Salzsäure (W., D.), sowie aus m-Phenylendijodid-tetrachlorid (S. 226) und m-Dijod-benzol in Eisessig (W., D.); es geht durch Verreiben mit einem Überschuß $6^{\,0}$ /eiger Natronlauge in die freie Base über (W., D., B. 37, 1301, 1303). Hellgelbes amorphes Pulver. Verpufft, schnell erbitzt, bei $124^{\,0}$; schmilzt, langsam erhitzt, bei

207° (Zers.). Unlöslich in neutralen organischen Lösungsmitteln. — Zersetzt sich bei längerem Aufbewahren in m-Dijod-benzol und m-Jod-jodobenzol. — Salzsaures Salz, m-Jod-phen yljo dide hlorid $C_5H_4I\cdot ICl_2$. Gelbe Nadeln. Zersetzungspunkt ca. 112°. Löslich in Chloroform, Benzol, Eisessig und Alkohol. Zersetzt sich an der Luft. — Basisches schwefelsaures Salz $[C_6H_4I\cdot I(OH)]_2SO_4$. F: 108°. — Basisches chromsaures Salz $[C_6H_4I\cdot I(OH)]_2CrO_4$. Leicht zersetzlicher roter Niederschlag. Unlöslich in Wasser und Äther, schwer löslich in Chloroform; explodiert beim Erhitzen. — Essigsaures Salz $C_6H_4I\cdot I(C_2H_3O_2)_2$. Nadeln. F: 160°. Leicht löslich in Chloroform, schwer in Benzol, fast unlöslich in Ather und Ligroin.

1.3-Dijodoso-benzol, m-Dijodoso-benzol $C_6H_4O_2I_2=C_6H_4(IO)_2$ und Salze vom Typus $C_6H_4(IAc_2)_2$. B. Das salzsaure Salz entsteht durch mehrstündiges Leiten eines raschen Chlorstromes durch eine kaltgesättigte Lösung von 2 g m-Dijod-benzol in Eisessig (W., D., B. 37, 1301), ferner aus m-Dijodo-benzol und Salzsäure (W., D., B. 37, 1305); die freie Base entsteht durch Zersetzung des trocknen Salzes mit verd. Natronlauge oder Sodalösung (W., D.). — Hellgelbes amorphes Pulver. Explodiert gegen 108°. Fast unlöslich in allen Solvenzien. — Salzsaures Salz, m-Phenylen-bis-jodidchlorid, m-Phenylendijodidtetrachlorid $C_6H_4(ICl_2)_2$. Hellgelbe Blättchen oder Täfelchen von scharfem Geruch. Zersetzungspunkt: 122°. Leicht löslich in Benzol und Aceton, schwer in Äther, Eisessig und Chloroform. Gibt beim Liegen an der Luft Chlor ab. — Essigsaures Salz $C_6H_4[I(C_2H_3O_2)_2]_2$. Schneeweißes Pulver. F: 204°.

3-Jod-1-jodo-benzol, m-Jod-jodobenzol $C_0H_4O_2I_2=C_6H_4I\cdot IO_2$. B. Durch Kochen von m-Jod-jodosobenzol mit Wasser unter gleichzeitigem Einleiten von Wasserdampf (W., D., B. 37, 1305). Aus m-Jod-phenyljodidehlorid mit Chlorkalk- oder Natriumhypochloritlösung (W., D.). Aus m-Jod-jodosobenzol und unterchloriger Säure (W., D.). - Farblose Nadeln (aus siedendem Wasser oder Eisessig). Explodiert bei $216-218^{\circ}$.

L3-Dijodo-benzol, m-Dijodo-benzol $C_6H_4O_4I_2=C_6H_4(IO_2)_2$. B. Aus m-Dijodosobenzol durch Erhitzen mit Wasserdampf oder Behandeln mit unterchloriger Säure (W., D., B. 37, 1306). Aus m-Phenylendijodid-tetraehlorid mit unterchloriger Säure oder deren in Wasser gelösten Salzen (W., D.). Durch Oxydation des m-Jod-jodobenzols mit unterchloriger Säure (W., D.). — Weiße Täfelchen. Sehr wenig löslich in Wasser und Eisessig. Explodiert sehr heftig bei 261° oder durch Schlag.

Phenyl-[3-jod-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{12}H_{10}OI_2=C_6H_4I\cdot I(C_6H_5)\cdot OH$. B. Durch Verreiben äquimolekularer Mengen von m-Jod-jodosobenzol und Jodobenzol mit Wasser und Silberoxyd (W., D., B. 37, 1306). — Die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch. — $C_{12}H_0I_2\cdot Cl$. Weiße Nadeln. F: 134°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Eisessig und Chloroform. — $C_{12}H_9I_2\cdot Br$. Weiße Blättehen (aus Alkohol). F: 169°. Löslich in heißen Chloroform, schwer löslich in Eisessig, unlöslich in Äther und Benzol. — $C_{12}H_9I_2\cdot I$. Gelbe Flocken. Zersetzungspunkt: 89°. Sehr schwer löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Wasser und Äther. — $C_{12}H_9I_2\cdot I_3$. Rotbraune Nädelchen, F: 118°. Fast unlöslich in Äther, Eisessig und Chloroform. — $(C_{12}H_9I_2)_2Cr_2O_7$. Orangefarbener Niederschlag. Zersetzt sich bei ca. 135°. Ziemlich löslich in Alkohol, CHCl₃ und Eisessig, schwer in Wasser. Explodiert beim Berühren mit einem glühenden Platindraht. — $C_{12}H_9I_2\cdot Cl + HgCl_2$. Weiß, amorph. F: 56°. Schwer löslich in warmem Alkohol und Wasser, fast unlöslich in CHCl₃ und Äther. — $2C_{12}H_9I_2Cl + PtCl_4$. Fleischfarbener Niederschlag. F: 187°. Unlöslich in fast allen üblichen Lösungsmitteln.

Bis-[3-jod-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{12}H_9OI_3 = (C_6H_4I)_2I \cdot OH$. B. Durch Verreiben von m-Jod-jodosobenzol, m-Jod-jodobenzol, Wasser und Silberoxyd (W., D., B. 37, 1308). — Die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch. — $C_{12}H_8I_4 \cdot Cl$. Weiße Nädelchen (aus heißem Benzol). F: 156°. Sehr wenig löslich in Chloroform. — $C_{12}H_8I_3 \cdot Br$. Weißes amorphes Pulver. Zersetzungspunkt: 163°. Sehr wenig löslich in Chloroform und Benzol, fast unlöslich in Wasser, Alkohol und Eisessig. — $C_{12}H_8I_3 \cdot I$. Hellgelb, lichtempfindlich. F: 141°. Sehr wenig löslich in Chloroform, fast unlöslich in Wasser, Alkohol, Åther, Benzol, Eisessig. — $(C_{12}H_8I_3)_2Cr_2O_7$. Rotgelbes amorphes Pulver. Leicht löslich in Chloroform, sehr wenig in Wasser, unlöslich in Åther. — $2C_{12}H_8I_3 \cdot Cl + PtCl_4$. Fleischfarbener amorpher Niederschlag. Beginnt bei 109°, sich zu zersetzen; schmilzt bei 191°.

m-Phenylen-bis-[3-jod-phenyl-jodoniumhydroxyd] $C_{18}H_{14}O_{2}I_{4} = C_{8}H_{4}[10H)(C_{6}H_{4}I)]_{2}$. B. Durch Erwärmen eines Gemisches von 2 Mol.-Gew. m-Jod-jodosobenzol, I Mol.-Gew. m-Dijodo-benzol, Silberoxyd und etwas Wasser auf 40° (W., D., B. 37, 1310). — Die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch. — $(C_{18}H_{12}I_{4})Br_{2}$. F: ca. 146°. Löslich in Alkohol und Chloroform. — $(C_{18}H_{12}I_{4})I_{2}$. Weißlichgelb, sehr unbeständig, Zersetzt sich bei ca. 140°. Löslich in Alkohol und Chloroform, fast unlöslich in Ather. — $(C_{18}H_{12}I_{4})Cr_{2}O_{7}$. Rote Flocken. F: 146°. Ziemlich leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, sehr wenig in Äther. — $(C_{19}H_{12}I_{4})Cl_{2} + PtCl_{4}$. Fleischfarbig. F: 176°.

- [a.β-Diehlor-vinyl]-[3-jod-phenyl]-jodoniumehlorid $C_8H_5Cl_3I_2=C_6H_4I\cdot I(CCl:CHCl)\cdot Cl.$ Zur Konstitution vgl. Thiele, Haakh, A. 369, 144. B. Aus m-Jod-phenyljodidehlorid, Acetylensilber-Silberchlorid (Bd. I, S. 241) und Wasser (W., D., B. 37, 1309). Weiße Nadeln (aus Wasser). F: ca. 148°. Löslich in Wasser, Alkohol und CHCl₃, fast unlöslich in Ather.
- L4-Dijod-benzol, p-Dijod-benzol C₆H₄I₂. B. Beim Erhitzen von Benzol oder besser von Jodbenzol mit Jod und Jodsäure im Druckrohr, neben 1.2.4-Trijod-benzol (Kekulé, A. 137, 162, 164). Neben anderen Produkten durch längeres Kochen von Benzol mit Jod und konz. Schwefelsäure (Istratt, Georgesou, Bulet. 1, 56; Ch. Z. 16 Repertorium, 102). Entsteht neben Benzolsulfonsäure und p-Jod-benzolsulfonsäure durch 2-stdg. Erwärmen gleieher Teile Jodbenzol und konz. Schwefelsäure (D: 1,84) auf 170—180° (Neumann, A. 241, 39; vgl. Troeger, Hurdelberinck, J. pr. [2] 65, 82). Neben anderen Produkten durch Erwärmen von Jodbenzol mit Aluminiumchlorid (v. Dumbelder, B. 15, 1868). Neben anderen Produkten durch Erhitzen von Natriumbenzoat und Chlorjod (Schützenberger, J. 1862, 251). Aus diazotiertem p-Jod-anilin und Jodwasserstoffsäure (Kekulé, Z. 1866, 688 Anm.; J. 1866, 430). Durch Erwärmen von Diphenyl in Petroläther mit Jodschwefel und Salpetersäure (D: 1,5) oder mit Jod und Salpetersäure (D: 1,5) auf dem Wasserbade (Willebroth, Hilgenberg, B. 42, 3827). Leicht sublimierende Blättchen (aus Alkohol). Rhombisch bipyramidal (Sansont, Z. Kr. 20, 595; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 6). F: 129,4° (Körner, G. 4, 429; J. 1875, 357), 129° (N.; T., Hu.). Kp: 285° (korr.) (Kekulé, A. 137, 164). In Alkohol und Äther leicht löslich (T., Hu.). Wird bei 218° durch roten Phosphor und Jodwasserstoff zu Benzol reduziert (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 319). Gibt mit Salpetersäure außer Jod nur p-Jod-nitrobenzol (Körner, G. 4, 436; J. 1875, 325). Beim Erwärmen mit rauchender Schwefelsäure auf dem Wasserbad entstehen Trijodbenzol und Tetrajodbenzol neben Spuren einer Sulfonsäure (Boyle, Soc. 95, 1685).
- 4-Jod-1-jodoso-benzol, p-Jod-jodosobenzol $C_6H_4OI_2=C_6H_4I\cdot IO$ und Salze vom Typus $C_6H_4I\cdot IAc_2$. B. Das salzsaure Salz entsteht durch Einleiten von Chlor in eine nicht gekühlte Lösung von p-Dijod-benzol in Chloroform; man zersetzt es durch Schütteln mit verd. Natronlauge (WILLGERODT, B. 27, 1790, 1791). Hellgelbe amorphe Masse. Zersetzt sich bei 120^0 . Fast unlöslich. Salzsaures Salz, p-Jod-phenyljodidchlorid $C_6H_4I\cdot ICl_2$. Gelbe Prismen (aus Benzol oder Chloroform). Zersetzt sich gegen 150^0 . Wird beim Erhitzen mit Eisessig, Alkohol oder Aceton in p-Dijod-benzol übergeführt, Essigsaures Salz $C_6H_4I\cdot I(C_2H_3O_2)_2$. Farblose Plättchen. F: ca. 215^0 .
- 1.4-Dijodoso-benzol, p-Dijodoso-benzol $C_6H_4O_3I_2=C_6H_4(IO)_2$. Nicht in reinem Zustand erhalten. Salzsaures Salz, p-Phenylen-bis-jodidchlorid, p-Phenylen-dijodid-tetrachlorid $C_6H_4(ICl_2)_2$. B. Bei längerem Chlorieren von p-Jod-phenyljodidchlorid (s. o.) in Gegenwart von Chloroform (Willerodt, B. 27, 1793; vgl. W., B. 25, 3494). Hellgelbe Nadeln. Zersetzt sich gegen 157—159°. Essigsaures Salz C_6H_4 [$I(C_2H_3O_2)_2$]2. Prismen. F: 232° (Zers.) (W., B. 27, 1793).
- 4-Jod-1-jodo-benzol, p-Jod-jodobenzol $C_6H_4O_2I_2=C_6H_4I\cdot IO_2$. B. Durch Erhitzen von p-Jod-jodosobenzol (s. o.) auf $90-100^{\circ}$ oder durch Kochen mit Wasser (W., B. 27, 1792, 1793). Nädelchen (aus Eisessig). Explodiert gegen 232°. Unlöslich in Chloroform, Äther, Benzol, schwer löslich in Eisessig und Wasser.
- 1.4-Dijodo-benzol, p-Dijodo-benzol $C_0H_4O_4I_2=C_0H_4(IO_2)_2$. B. Beim Kochen von p-Dijodoso-benzol mit Wasser (W., B. 27, 1794). Nädelchen (aus Eisessig). Sehr wenig löslich in Wasser und Eisessig.
- Phenyl-[4-jod-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{12}H_{10}OI_2=C_6H_4I\cdot I(C_6H_5)\cdot OH$. B. Durch allmähliehes Eintragen von 5 g Jodosobenzol in 75 g konz. Schwefelsäure unter Abkühlung; man verdünnt mit Eisstüeken, läßt zwei Tage stehen und fällt aus der filtrierten Lösung durch Kaliumjodid das Jodid, das man durch Silberoxyd in die freie Base überführt (Hartmann, V. Meyer, B. 27, 427; Höchster Farbw., D. R. P. 76349; Frdl. 4, 1105). Das Jodid entsteht auch aus diazotiertem Phenyl-[4-amino-phenyl-]-jodoniumchlorid und Kaliumjodid in salzsaurer Lösung (Willgebodt, Heusner, B. 40, 4077). Die Base reagiert stark alkalisch und zersetzt sich beim Aufbewahren (Ha., V. M.). $C_{12}H_9I_2\cdot Cl$. Nädelchen (aus verd. Essigsäure). F: 200—201° (Zers.) (Ha., V. M.). $C_{12}H_9I_2\cdot Br$. Gelbliche Krystalle (aus Wasser und Alkohol). F: 166° (W., He.), 167—168° (Zers.) (Ha., V. M.). $C_{12}H_9I_2\cdot I$. Gelber flockiger Niederschlag. Schmilzt bei 144° (Ha., V. M.), 145° (W., He.), dabei in p-Dijod-benzol und Jodbenzol zerfallend (Ha., V. M.; W., He.). $C_{12}H_9I_2\cdot NO_3\cdot Krystalle$. Leicht löslich in Wasser (Ha., V. M.).
- 4-Chlor-1.3-dijod-benzol C₆H₃ClI₂. B. Durch mehrtägiges Erhitzen von 250 g Chlorbenzol mit 500 g Jod und 350 ccm Schwefelsäure, neben anderen Produkten (ISTRATI, Bulet.

- 0, 49; C. 1897 I, 1161). Bis 12° flüssig bleibende, anfangs farblose, allmählich rötlich werdende Flüssigkeit. Kp₇₈: 221°. D°: 2,555; D²⁵: 2,520.
- [4-Chlor-phenyl]-[2-chlor-5-jod-phenyl]-jodoniumhydroxyd oder [4-Chlor-phenyl]-[5-chlor-2-jod-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{12}H_9OCl_2I_2=C_3H_3ClI\cdot I(OH)\cdot C_5H_4Cl$. B. Man löst p-Chlor-jodosobenzol in konz. Schwefelsäure, fällt durch Jodkaium und schweflige Säure das Jodid aus und behandelt dieses mit Silberoxyd (Wilkinson, B. 28, 99). $C_{12}H_7Cl_2I_2\cdot Cl$. Blättchen (aus heißem Wasser). F: 195°. $C_{12}H_7Cl_2I_2\cdot Br$. Krystallkörner. F: 190°. $C_{12}H_7Cl_2I_2\cdot I$. Krystalle. F: 133° (Zers.). Löslich in siedendem Alkohol. Färbt sich an der Luft rasch gelb. $C_{12}H_7Cl_2I_2\cdot I_3$. Braune glänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 152°. $C_{12}H_7Cl_2I_2\cdot NO_3$. Nadeln. F: 188° (Zers.). Leicht löslich in heißem Wasser. $2C_{12}H_7Cl_2I_2\cdot Cl + PtCl_4$. Rotgelbe Büschel. F: 160°.
- [2.5-Diehlor-phenyl]-[2.5-diehlor-x-jod-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{12}H_6OCl_4I_2 = C_6H_2Cl_2I \cdot I(OH) \cdot C_6H_3Cl_2$. B. Man trägt 2.5-Diehlor-1-jodoso-benzol in konz. Schwefelsäure ein, verdünnt die Lösung durch Zugabe von Eis, filtriert, fällt das Filtrat mit KI und setzt das erhaltene Jodid mit Silberoxyd und Wasser um (WILLGEROPT, LANDENBERGER, J. pr. [2] 71, 550). Die wäßr. Lösung der Basen reagiert alkalisch. $C_{12}H_5Cl_4I_2 \cdot Cl$. Amorphe weiße Masse. Sintert bei 125°, schmilzt bei 156°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. $C_{12}H_5Cl_4I_2 \cdot Br$. Weiße Masse. Sintert bei 125°, schmilzt bei 125°, schmilzt bei 148°. $C_{12}H_5Cl_4I_2 \cdot Br$. Weiße Masse. Sintert bei 125°, schmilzt bei 124—125°. Schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol. $(C_{12}H_5Cl_4I_2)cr_2O_7$. Amorpher, ziegelroter, unbeständiger Niederschlag. Sintert bei 100°. $2 C_{12}H_5Cl_4I_2 \cdot Cl + PtCl_4$. Hellbraune Prismen. F: 198°.
- 1.2.4-Trichlor-x.x-dijod-benzol C₈HCl₃I₂. B. Entsteht neben anderen Produkten durch mehrtägiges Kochen von 1.2.4-Trichlor-benzol mit Jod und konz. Schwefelsäure (ISTRATI, Bulet. 2, 8). Nadeln. F: 92—93°. Löslich in Chloroform.
- 2.4.5.6-Tetrachlor-1.3-dijod-benzol $C_6Cl_4I_2$. B. Neben anderen Produkten durch Kochen von 1.2.3.5-Tetrachlor-benzol mit Jod und konz. Schwefelsäure (I., Bulet. 1, 157). F: 222—224°. Rauchende Salpetersäure erzeugt 2.4.5.6-Tetrachlor-3-jod-1-nitro-benzol.
- 2.3.5.6-Tetrachlor-1.4-dijod-benzol $C_0Cl_4I_2$. B. Durch längeres Kochen von 1.2.4.5-Tetrachlor-benzol mit konz. Schwefelsäure und Jod (Istrati, Bulet. 1, 157). Nädelchen (aus Chloroform). Sehr schwer löslich in heißem Alkohol oder Benzol, schwer in heißem Chloroform. Rauchende Salpetersäure erzeugt 2.3.5.6-Tetrachlor-4-jod-1-nitro-benzol.
- 1.4-Dibrom-x.x-dijod-benzol C_0H_2 Br₂ I_2 . B. Neben anderen Produkten durch längeres Erhitzen von p-Dibrom-benzol mit Jod und konz. Schwefelsäure (Istrati, Edeleanu, Bulet. 1, 205). Nadeln (aus Benzol). $F: 161-162^{\circ}$.
- 1.2.3-Trijod-benzol, vic.-Trijod-benzol C₆H₃I₃. B. Man diazotiert 3.4.5-Trijod-anilin in alkoh.-schwefelsaurer Lösung und läßt das Reaktionsgemisch in kochenden Alkohol einfließen (WILLGERODT, ARNOLD, B. 34, 3349). Aus diazotiertem 2.6-Dijod-anilin und Kaliumjodid (KÖRNER, BELASIO, R. A. L. [5] 17 I, 687). Sublimierbare Nadeln (aus Alkohol), Prismen (aus Benzol). F: 116° (K., B.), 86° (W., A.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform; lichtempfindlich (W., A.).
- 1.2.4-Trijod-benzol, asymm. Trijodbenzol C₆H₃I₃. B. Durch anhaltendes Erhitzen von Jodbenzol mit Jod, Jodsäure und Wasser (Кекиле, A. 137, 164). Neben anderen Produkten durch längeres Kochen von Benzol mit Jod und konz. Schwefelsäure (Ізтвать, Georgescu, Bulet. 1, 62; Ch. Z. 16 Repertorium, 102; vgl. Jackson, Behr, Am. 26, 56). Aus 2.4-Dijod-benzoldiazoniumehlorid (Syst. No. 2193) und Kaliumjodid in Wasser (Намтезен, B. 28, 684). Aus 2.4.5-Trijod-anilin oder 2.3.6-Trijod-anilin durch Behandlung mit salpetriger Säure und absol. Alkohol (Körner, Belasio, R. A. L. [5] 17 I, 683, 689). Sublimierbare Nadeln (aus Alkohol). F: 91,4° (Kö., B.), 83—84° (I., G.), 77° (H.), 76° (Kr.). Löslich in Alkohol und Chloroform (I., G.).
- 1.2.4-Trijodoso-benzol $C_6H_3O_3I_3=C_6H_3(IO)_3$. Salzsaures Salz $C_6H_3(ICl_2)_3$. B. Aus 1.2.4-Trijod-benzol, gelöst in CCl_4 oder $CHCl_3$, und Chlor (WILLGERODT, B. 25, 3494). Glänzende Krystalle. F: 145° (Zers.). Verliert leicht Chlor.
- 1.3.5-Trijod-benzol, symm. Trijodbenzol $C_6H_8I_8$. B. Neben anderen Produkten durch längeres Kochen von Benzol mit Jod und konz. Schwefelsäure (ISTRATI, GEORGESCU, Bulet. 1, 62; Ch. Z. 16 Repertorium, 102; vgl. Jackson, Behr, Am. 26, 60). Durch Einw. von Jodkalium auf diazotiertes 3.5-Dijod-anilin (Willgerodt, Arnold, B. 84, 3347). Durch Einw. von Natriumnitrit und Schwefelsäure auf die Suspension von 2.4.6-Trijod-anilin in

alkoholhaltigem Benzol (Jackson, Behr, Am. 26, 58). — Sublimierbare, mit Wasserdampf flüchtige Nadeln (aus Eisessig). F: 180° (W., A.), 181° (J., B.), 182—184° (I., G.). Unlöslich in Wasser (J., B.); schwer löslich in Äther, Benzol, Chloroform, kaltem Alkohol, leichter in siedendem Eisessig (W., A.).

[3-Jod-phenyl]-[x.x-dijod-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{12}H_8OI_4 = (C_8H_4I)(C_6H_3I_2)I \cdot OH$. B. Man trägt m-Jod-jodosobenzol in stark abgekühlte konz. Schwelelsäure, filtriert das durch Verdünnen mit Wasser in Lösung gehaltene Sulfat von dem ausgeschiedenen Harz ab, versetzt mit Jodkalium und behandelt das ausgefällte Jodid mit Silberoxyd (WILL-GERODT, DESAGA, B. 37, 1308). — Die Base ist nur in Lösung bekannt. — $C_{12}H_7I_4 \cdot Br$. Gelber amorpher Niederschlag. $F: 109^0$. Sehr wenig löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser, Chloroform und Äther. — $(C_{12}H_7I_4)_2C_{12}O_7$. Rot. Zersetzungspunkt 91°. Unlöslich in den meisten Solvenzien. — $2C_{12}H_7I_4 \cdot Cl + PtCl_4$. Fleischfarbiger Niederschlag. $F: 171^\circ$. Fast unlöslich in Äther, Alkohol und Wasser.

2-Chlor-1.3.5-trijod-benzol $C_6H_2CII_3$. B. 10 g reines 2.4.6-Trijod-anilin versetzt man mit 120 ccm konz. Salzsäure und dann in kleinen Mengen mit 15—20 g Natriumnitrit und zersetzt die entstandene Diazoverbindung durch 2-stdg. Erwärmen auf dem Wasserbade (Green, Am. 36, 601; vgl. Hantzsch, B. 36, 2071). — Prismen (aus Benzol + Alkohol). F: 119—120° (G.), 125—126° (H.). Leicht löslich in Ather, Chloroform, Benzol, löslich in Eisessig, sehr wenig löslich in Alkohol, unlöslich in Ligroin (G.).

Chlortrijodbenzol von unbekannter Halogenstellung C₆H₂ClI₃. B. Durch mehrtägiges Erhitzen von Chlorbenzol mit Jod und Schwefelsäurc, neben p-Chlor-jodbenzol und 4-Chlor-1.3-dijod-benzol (ISTRATI, Bulet. 6, 49, 53). — Krystalle (aus Chloroform). F: 162—164°.

- 3.5.6-Trichlor-1.2.4-trijod-benzol $C_6Cl_3I_3$. B. Entsteht neben anderen Produkten durch mehrtägiges Kochen von 1.2.4-Trichlor-benzol mit Jod und konz. Schwefelsäure (ISTRATI, Bulet. 2, 8). Nadeln (aus Chloroform). F: $243-246^\circ$.
- **2-Brom-1.8.5-trijod-benzol** $C_6H_2BrI_3$. B. Aus **2.4.6-Trijod-anilin** über die Diazoverbindung (Jackson, Bigelow, B. **42**, 1868). F: 139°.

Bromtrijodbenzol von unbekannter Halogenstellung C₅H₂BrI₃. B. Durch mehrtägiges Kochen von p-Dibrom-benzol mit Jod und konz. Schwefelsäure, neben anderen Produkten (ISTRATI, EDELEANU, Bulet. 1, 208). — Krystalle (aus Benzol). F: 206—207°. Die Lösung zersetzt sich am Licht.

- 2.4.6-Tribrom-l.3.5-trijod-benzol $C_8Br_3I_3$. B. Durch mehrtägiges Erhitzen von 1.3.5-Tribrom-benzol mit Schwefelsäure (D: 1,84) bei allmählichem Zusatz von Jod (ISTRATI, C. r. 127, 519). Goldgelbe Nadeln. F: 322°. 100 Tle. siedenden Alkohols lösen 0,040 Tle., 100 Tle. siedenden Chloroforms 0,306 Tle. Wird durch alkoholische Kalilauge zersetzt. Rauchende Salpetersäure greilt nur schwierig an,
- 1.2.3.4-Tetrajod-benzol, vic.-Tetrajod-benzol C₆H₂I₄. B. Aus 2.3.6-Trijod-anilin durch Austausch der NH₂-Gruppe gegen Jod (Körner, Belasio, R. A. L. [5] 17 I, 688). Durch Kochen von diazotiertem 2.3.4.5-Tetrajod-anilin mit absol. Alkohol (Willegerodt, Abnold, B. 84, 3353). Sublimierbare Prismen (aus CS₂ oder aus Äther + Essigsäure). F: 136° (K., B.), 114° (W., A.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform (W., A.).
- **1.2.3.5-Tetrajod-benzol** $C_8H_2I_4$. *B.* Durch Einw. von Jodkalium auf diazotiertes 3.4.5-Trijod-anilin (W., A., *B.* **34**, 3350). Sublimierbare Krystalle (aus Eisessig oder Äther). F: 148°. Schwer löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, leicht in siedendem Eisessig.
- 1.2.4.5-Tetrajod-benzol C₆H₂I₄. B. Aus diazotiertem 2.4.5-Trijod-anilin und Kalium-jodid (Körner, Belasio, R. A. L. [5] 17 I, 687). Man diazotiert Tetrajod-p-phenylendiamin in alkoholisch-schwefelsaurer Lösung und läßt das Reaktionsgemisch in siedenden absol. Alkohol einfließen (Willeberdt, Arnold, B. 34, 3352). Entsteht vielleicht auch (neben anderen Produkten) durch längeres Kochen von Benzol mit Jod und konz. Schwefelsäure (Istrati, Georgescu, Bulet. 1, 62; Ch. Z. 16 Repertorium, 102). Nadeln (aus Äther), Prismen (aus Benzol). Sublimiert beim Erhitzen im Vakuum (K., B.). F: 254° (K., B.), 165° (unkorr.) (W., A.). Sehr wenig löslich in Alkohol und Äther, löslich in Essigsäure, leicht löslich in CS₂ (K., B.). Etwas lichtempfindlich (W., A.).

Pentajodbenzol C₆HI₅. B. Durch Einw. von Jodkalium auf diazotiertes 2.3.4.5-Tetrajod-anilin (WILLGERODT, ARNOLD, B. 34, 3353). — Sublimierbare Nadeln (aus Alkohol). F: 172°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, Äther, leichter in Chloroform, heißem Eisessig.

Hexajodbenzol, Perjodbenzol C_6I_6 . B. Man trägt während $^{1/2}$ Stunde 20 g Jod in eine auf 120° erhitzte Lösung von 3 g Benzoesäure in 30 g rauchender Schwefelsäure ein und erhitzt 6 Stdn. lang auf 180° (Rupp, B. 29, 1631). Entsteht auch neben Tetrajodterephthalsäure beim Erhitzen von Terephthalsäure mit Jod und rauchender Schwefelsäure (Rupp). — Rotbraune Nadeln (aus siedendem Nitrobenzol). Schmilzt bei 340—350° (unter Zers.). Unlöslich in den üblichen Solvenzien.

e) Nitroso-Derivate.

Nitrosobenzol $C_6H_5ON=C_6H_5$ NO. B. Durch Oxydation von Phenylhydroxylamin mit Chromsäuregemisch (s. unter Darst.) (Bamberger, B. 27, 1555) oder mit neutraler Kaliumpermanganatlösung (Bamb., Tschirneb, B. 32, 342 Anm. 1). Durch Einw. von Kaliumdichromat auf die Dinatriumverbindung des Phenylhydroxylamins in schwefelsaurer Lösung (SCHMIDT, B. 32, 2918). Neben Benzolsulfinsäure beim Schütteln von 5 g N. Benzolsulfonylphenylhydroxylamin mit 23 ccm n-Natronlauge (Piloty, B. 29, 1565). Bei der Selbstzersetzung von Phenylnitrosohydroxylamin in Benzollösung (BAMB., B. 31, 579). Beim Kochen von Phenylnitrosohydroxylamin mit Wasser (BAMB., B. 27, 1551) oder Mineral. säuren (Wohl, B. 27, 1435). Beim Behandeln einer alkalischen Lösung von Phenylnitrosohydroxylamin mit KMnO₄ bei 0° oder mit NaOCl bei Zimmertemperatur (Bamb., B. 31, 583). Durch Oxydation von Anilin mit KMnO4 in schwefelsaurer Lösung (in Gegenwart von Formaldehyd) (BAMB., TSCHIRNER, B. 31, 1524; 32, 342; A. 311, 78) oder mit Sulfomonopersäure (CARO, Z. Ang. 11, 845; D. R. P. 110575; C. 1900 II, 462; vgl. auch BAMB., TSCH., B. 32, 1675). Aus 1 Mol.-Gew. Anilin und 2 Mol.-Gew. (PRILESHAJEW, B. 42, 4815) Benzoylhydroperoxyd (BAEYER, VILLIGER, B. 33, 1578). Bei der Oxydation von Dianilinomethan (C_eH₅·NH)₂CH₂ mit KMnO₄ in schwefelsaurer Lösung (BAMB., TSCH., B. 32, 342 Anm. 1). — In geringer Menge neben Diazobenzolsäure und anderen Produkten aus (1 Mol-Gew.) Benzoldiazoniumchlorid und Kaliumferricyanid (2 Mol.-Gew.) oder Kaliumpermanganat in alkal. Lösung bei 0° (Bamb., Storch, B. 26, 473; Bamb., Landsteiner, B. 26, 483). In geringer Menge beim Behandeln von Diazobenzolperbromid mit eiskalter Natron-Läuge, neben anderen Produkten (Bamb., B. 27, 1275). — Aus Nitrobenzol durch elektrolytische Reduktion unter Verwendung neutraler Elektrolyte, z. B. Na₂SO₄ (DIEFFENBACH, D. R. P. 192519; C. 1908 I, 911). Entsteht in geringer Menge beim Erhitzen von Azoxybenzol (Bamb., B. 27, 1182). — Durch Einleiten von Nitrosylchlorid-Dämpfen in eine äther. Lösung von Phenylmagnesiumbromid (Oddo, G. 39 I, 660). Beim Versetzen einer Lösung von Quecksilberdiphenyl in Benzol mit einer Benzollösung von NOBr, NOCl oder am besten der Verbindung SnCl₄·2NOCl (BAEYER, B. 7, 1638). Bei der Einw. von NO₂ auf Quecksilberdiphenyl in Chloroform, neben Phenylmercurinitrat (BAMBERGER, B. 30, 512). Bei der Einw. von Natriumnitrit auf Diphenylzinndichlorid in essigsaurer Lösung, neben viel

Triphenylzinnchlorid (Abonhem, B. 12, 510).

Darst. 2 g reines und fein pulverisiertes Phenylhydroxylamin werden in einer eiskalten Mischung von 6 g konz. Schwefelsäure und 100 ccm Wasser gelöst und mit einer gut gekühlten Augenblicken beginnende Krystallisation ist bei 0° in ½ Stde. beendigt (E. Fischer, Anleitung zur Darstellung organischer Präparate, 9. Aufl. [Braunschweig 1920], S. 11). — Man suspendiert 30 g Nitrobenzol in einer Lösung von 15 g Ammoniumchlorid in 750 ccm Wasser, trägt unter fortwährendem Rühren bei einer 15° nicht übersteigenden Temp. allmählich 40 g Zinkstaub ein und filtriert nach dem Verschwinden des Nitrobenzolgeruchs; das Filtrat — eine währ. Lösung von Phenylhydroxylamin - kühlt man auf 0° ab, worauf man es in ein auf 0° gekühltes Gemisch von 180 g konz. Schwefelsäure und 900 ccm Wasser eingießt und rasch mit einer eiskalten Lösung von 24 g Kaliumdichromat in 1 Liter Wasser versetzt; das ausgeschiedene Nitrosobenzol kann durch Wasserdampidestillation gereinigt werden (3. Aufl.

dieses Handbuches, Ergänzungsband II, S. 44).

Farblose Krystalle (aus Alkohol + Äther). Rhombisch bipyramidal (JAEGER, Z. Kr. 42, 246; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 11). Riecht stechend (BAMBERGER, ŠTORCH, B. 26, 474). Nitrosobenzol existiert im schnell abgekühlten Schmelzflusse in zwei krystallisierten, doppeltbrechenden, physikalisch isomeren Modifikationen, ist also monotrop-dimorph (Schaum, A. 308, 38). Besitzt in Benzol-, Eisessig-, Aceton- und Naphthalinlösung das einfache Molekulargewicht (BAMB., B. 30, 2280 Anm.; BAMB., RISING, B. 34, 3878; AUWERS, Ph. Ch. 32, 54). Schmilzt bei 67,5—68° zu einer smaragdgrünen Flüssigkeit, welche wieder zu farblosen Krystallen erstarrt (Bamb., St.). Kp₁₈: 57—59° (O. Schmidt, B. 36, 2479). Sehr flüchtig; mäßig löslich in Ligroin und den üblichen Lösungsmitteln; die Lösungen sind grün (Bamb., St.). Refraktion und Dispersion in Lösung: Brühl., Ph. Ch. 22, 397; 26, 48. Bildet mit Nitro-

benzol feste Lösungen (Bruni, Callegari, R. A. L. [5] 13 I, 568; G. 34 II, 247). sorptionsspektrum: Baly, Edwards, Stewart, Soc. 89, 522; Baly, Desch, Soc. 93, 1756. Bei der Belichtung einer benzolischen Lösung von Nitrosobenzol entstehen: Azoxybenzol, Nitrobenzol, Anilin, Hydrochinon, o-Oxy-azobenzol, o-Oxy-azoxybenzol, Iso-o-oxy-azoxybenzol, p-Oxy-azoxybenzol, Wasser, Harz, Spuren von Aminophenolen und von primären, dampfunflüchtigen Basen; gleichartig verläuft die Zersetzung im Dunkeln, dauert dann aber längere Zeit; auch beim Erhitzen von Nitrosobenzol auf dem Wasserbade mit oder ohne Benzol erfolgt dieselbe Zersetzung (Bamberger, B. 35, 1606). — Nitrosobenzol wird von kalter konz. Schwefelsäure zu Phenyl-[4-nitroso-phenyl]-hydroxylamin polymerisiert (Bamb., BÜSDORF, SAND, B. 31, 1513). — Wasserstoffsuperoxyd oxydiert in alkalischer Lösung sehr rasch zu Nitrobenzol, während es in neutraler Lösung anscheinend wirkungslos ist (BAMB., B. 33. 119). — Bei der Reduktion von Nitrosobenzol mit Salzsäure und Zinn oder Zinnehlorür in siedender alkoh. Lösung entstehen neben Anilin Chloraniline (Blanksma, R. 25, 369). Nitrosobenzol addiert in Chloroformlösung Stickoxyd zu Benzoldiazoniumnitrat (BAMB., B. 30, 512). Löst sich in einer wäßr. Lösung von nitrohydroxylaminsaurem Natrium $Na_2N_2O_3$ zu einer fuchsinroten Lösung; diese Lösung wird allmählich farblos und enthält dann das Natriumsalz des Phenylnitrosohydroxylamins (Angelico, R. A. L. [5] 9 II, 44; 10 I, 167; G. 33 II, 242; Angeli, R. A. L. [5] 10 II, 160). Liefert mit Hydroxylamin in Gegenwart von Alkali Benzol-syn-diazotate (Hantzsch, B. 38, 2056). — Bei der Einw. von Chlorwasserstoff oder Bromwasserstoff in Wasser, Alkohol, Benzol oder Chloroform entsteben 4-4'-Dichlor-azoxybenzol, 4-Chlor-anilin, 2.4-Dichlor-anilin, 2.4-G-Trichlor-anilin, p-Chlor-phenyllydroxylamin heavy die analogon Bromwasserstoff open der Chlor-anilin, p-Chlor-anilin, p-Chlor-ani Chlor-phenylhydroxylamin bezw. die analogen Bromverbindungen, ferner Harze und Farbstoffe (Bamb., Büsdorf, Szolayski, B. 32, 210). — Nitrosobenzol wird durch wäßr. Natronlauge vorwiegend in Azoxybenzol übergeführt; daneben bilden sich - je nach den Versuchsbedingungen in wechselnder Menge - Nitrobenzol, Anilin, p-Nitroso-phenol, o- und p-Amino-pheno!, o-Oxy-azobenzol, o- und p-Oxy-azoxybenzol, Iso-o-oxy-azoxybenzol, Blausaure und Ammoniak (Bamb., B. 33, 1939). Nitrosobenzol wird durch methylalkoholische oder äthylalkoholische Kalilauge schon bei gewöhnlicher Temp. zu Azoxybenzol reduziert; im letzteren Falle entsteht dabei auch N-Formyl-phenylhydroxylamin (BAMB., B. 35, 732). Auch durch äther. Kaliumäthylatlösung wird Nitrosobenzol in Azoxybenzol übergeführt (Hantzsch, Lehmann, B. 35, 905). Vermischt man eine Lösung von 15 g Nitrosobenzol in 300 ccm 96 % igem Alkohol bei 90 mit einem Gemisch von 30 ccm 2 n-Natronlauge und 40 ccm 96% igem Alkohol (die Lösung erwärmt sich während der Reaktion auf 23%), so entsteht neben Azoxybenzol etwas Isazoxybenzol C_0H_5 $N_2O \cdot C_5H_5$ (Syst. No. 2207) (Reissert, B. 42, 1367). Nitrosobenzol reagiert mit den sekundären aliphatischen Aminen sehr lebhaft, wobei es sich in der Hauptsache in Azobenzol, zum geringeren Teil in Nitrobenzol, Anilin und wahrscheinlich auch etwas Azoxybenzol verwandelt, während das Amin entweder größtenteils unverändert bleibt, oder auch in sekundäres Hydroxylamin RR'N. OH übergeht (Freund-

LER, JUILLARD, C. r. 148, 289). Aus Nitrosobenzol, Hydroxylamin und a-Naphthol bei Gegenwart von Soda entsteht Benzolazo-a-naphthol (Bamberger, B. 28, 1218). Bei Gegenwart von Atzalkali bildet sich jedoch a-Naphthochinonmonoanil, indem das Hydroxylamin nur als sehwache Base bei der Reaktion mitwirkt; es kann daher auch durch NH_3 ersetzt werden; als Nebenprodukt entsteht Anilino-naphthochinonmonoanil (H. EULER, B. 39, 1037, 1042). Mit β -Naphthol und Soda entsteht β -Naphthochinonmonoanil (H. EU., B. 39, 1040). — Bei der Einw. von Nitrosobenzol auf Toluol-p-sulfinsäure entstehen: p-Amino-phenol, Anilin, Toluol-sulfophenylhydroxylamin $C_6H_5\cdot N(OH)\cdot SO_2\cdot C_7H_7$, [Toluol-p-sulfonsäure]-[p-amino-phenyl]-ester $C_7H_7\cdot SO_2\cdot C\cdot C_6H_4\cdot NH_2$, Toluol-p-sulfonsäure, Tolyldisulfoxyd $(C_7H_7)_2S_2O_2$ und gelbe Krystalle vom Schmelzpunkt $161-162^0$ (BABB., RISING, B. 34, 228). — Nitrosobenzol liefert mit Anilin in heißem Eisessig Azobenzol (Bamb., Landsteiner, B. 26, 483; vgl. Baryer, B. 7, 1639). Auch bei der Reaktion zwischen Nitrosobenzol und Monomethylanilin in Eisessiglösung bildet sich Azobenzol (BAMB., Vuk, B. 35, 713). m- und p-Amino-acetanilid liefern mit Nitrosobenzol reichlich m- und p-Acetamino-azobenzol, während m- und p-Phenylendiamin nicht oder nur spurenweise reagieren (MILLS, Soc. 67, 926). Nitrosobenzol kondensiert sich mit o-Amino-phenolen in Eisessiglösung zu o-Oxy-azoverbindungen, während gleichzeitig ein Teil des Aminophenols zu einem Triphendioxazin oxydiert wird (Auwers, Röhrig, B. 30, 989); aus o-Amino-phenol erhielt Krause (B. 32, 126) als einziges Reaktionsprodukt in Eisessig p-Bis-[benzolazo]-benzol (Mills). — Aus Nitrosobenzol und Phenylhydroxylamin bildet sich glatt Azoxybenzol. Läßt man Nitrosobenzol mit einem anderen Arylhydroxylamin R·NH·OH reagieren, so entstehen nebeneinander Azoxybenzol und die Azoxyverbindung

R. N_2O R (Bamb., Renauld, B. 30, 2278). — Bei der Reaktion zwischen Nitrosobenzol und Phenylhydrazin beobachtete Walther (J. pr. [2] 52, 144) die Entstehung von Anilin. Mills (Soc. 67, 928) und Spitzer (C. 1900 II, 1108) erhielten aus Nitrosobenzol und Phenylhydrazin

unter Stickstoffentwicklung Azobenzol. Nach Bamberger $(B.\ 29,\ 103)^1)$ führt die Reaktion zwischen Nitrosobenzol und Phenylhydrazin zur Bildung von N-Oxy-diazoaminobenzol $C_6H_5\cdot N:N\cdot N(OH)\cdot C_6H_5$ (Syst. No. 2239) und Phenylhydroxylamin. Auf asymmetrisch substituierte Hydrazine $(Ar)(R)N\cdot NH_2$ reagiert Nitrosobenzol unter Bildung von Verbindungen $(Ar)(R)N\cdot N:NO\cdot C_6H_5$ bezw. $(Ar)(R)N\cdot N-N\cdot C_6H_5$ (Syst. No. 2242a) (BAMB., STIEGEL-OVER)

MANN, B. 32, 3554). Bei der Reaktion zwischen Nitrosobenzol und Hydrazobenzol entstehen nach Spitzer (C. 1900 II, 1108) nur Azobenzol und Wasser. Nach Bamberger (B. 33, 3508)¹) entstehen bei der Einw. von Nitrosobenzol auf Hydrazobenzol in heißer konzalkoh. Lösung Azobenzol und Phenylhydroxylamin. In alkoh. alkal. Lösung entstehen aus Nitrosobenzol und Hydrazobenzol Azobenzol und Azoxybenzol (Haber, Schmidt, Ph. Ch. 32, 280; vgl. Bamb., B. 33, 3509). — Nitrosobenzol reagiert mit Phenylmagnesiumbromid unter Bildung ingen bellgeben kwystelligischen Verkindung melek mit Wasser. unter Bildung einer hellgelben krystallinischen Verbindung, welche mit Wasser Nitrosobenzol zurückliefert (Wieland, Gambarjan, B. 39, 1499). Einw. von Zinkdiäthyl auf Nitrosobenzol:

Lachmann, Am. 21, 442. — Nitrosobenzol kondensiert sich mit α -Methyl-bezw. α -Phenylindol in Gegenwart von alkoh. Kali zu Verbindungen des Typus C_6H_4 (Angeli, C.R.) MOBELLI, R. A. L. [5] 17 I, 701). Es reagiert mit Diazomethan in äther. Lösung unter Bildung von Glyoxim-N.N'-diphenyläther $\begin{array}{c} O \\ C_2H_5 \\ \end{array}$ CH · CH $\begin{array}{c} O \\ N \cdot C_6H_5 \end{array}$ (Syst. No. 4620) neben Phenyl-

hydroxylamin (v. Pechmann, B. 30, 2461, 2875).

Verbindung von Nitrosobenzol mit Cadmiumjodid 5C6H5ON+CdI2. Weiße Krystalle (aus Alkohol). F: 114°. Wird durch Wasser zersetzt (Pickard, Kenyon, Soc. **91**, 901).

- **2-Brom-1-nitroso-benzol**, o-Brom-nitrosobenzol $C_6H_4ONBr = C_6H_4Br \cdot NO$. Farblose Nadeln. F: 97,5-98°. Im gelösten und geschmolzenen Zustand grün usw. (Bamberger, BÜSDORF, SAND, B. 31, 1519 Anm.). — Wird von kalter konz. Schwefelsäure in 3.2'-Dibrom-4-nitroso-diphenylhydroxylamin umgewandelt.
- 4-Brom-1-nitroso-benzol, p-Brom-nitrosobenzol C₈H₄ONBr = C₈H₄Br·NO. B. Beim Eintragen von FeCl₃ in die Lösung von p-Brom-phenylhydroxylamin in verd. Alkohol unter Kühlung (Bamberger, B. 28, 1222). Farblose Nadeln. In gelöstem und in geschmolzenem Zustande grün; F: 92—92,5"; sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Benzol, heißem Alkohol und heißem Ligroin, schwer in Petroläther; sehr leicht flüchtig mit Wasserdampf (BA.). - Liefert beim Lösen in kalter konz. Schwefelsäure neben anderen Produkten wenig 4-Brom-4'-nitroso-diphenylhydroxylamin (Ba., Büsdorf, Sand, B. 31, 1521).
- 2.4.6-Tribrom-1-nitroso-benzol $C_6H_2ONBr_3=C_6H_2Br_3\cdot NO$. B. Man löst 80 g Tribromphenylhydroxylamin in 18 ccm warmem Eisessig, gibt zu dem durch Eiswasser ausgefällten Krystallbrei unter Umschütteln 8 Tropfen 66% iger wäßr. CrO_3 -Lösung und läßt 20 Minuten stehen; gelöst bleiben symm. Hexabrom-azoxybenzol und Tribrombenzol; Ausbeute: ca. 20 g (v. Pechmann, Noldo, B. 31, 562). — Krystallisiert aus 15—20 Tin. Alkohol oder Benzol-Ligroin. F: 120°. Schwer löslich. Ist im geschmolzenen oder gelösten Zustand grün. Schwer flüchtig mit Wasserdampf. — Beim Kochen mit alkoh. Kalilauge entsteht eine rote Färbung. Phenylhydrazin reduziert zu Tribromanilin.
 - "o-Dinitroso-benzol" $C_6H_4O_2N_2$ s. bei o-Chinondioxim, Syst. No. 670.
- m-Dinitroso-benzol $C_8H_4O_2N_2=C_6H_4(NO)_2$. B. Man löst 5 g m-Dinitro-benzol in 50 ccm Alkohol, fügt 6 ccm Eisessig hinzu und dann unterhalb 0° 2 g Zinkstaub; nach Lösung des Zinks versetzt man mit 100 ccm Wasser und 200 ccm $10^{\circ}/_{\circ}$ iger FeCl₃-Lösung und destilliert mit Dampf (Alway, Gorner, B. 38, 1899). Gelbe Krystalle (aus Alkohol + Ather). F: 146,5°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und heißem Eisessig, ziemlich in Ligroin, sehr wenig in Äther, unlöslich in Wasser. Schmelzfluß und Lösungen sind grün gefärbt.
 - "p-Dinitroso-benzol" C₆H₄O₂N₂ s. bei p-Chinondioxim, Syst. No. 671.
- "2.5-Dichlor-1.4-dinitroso-benzol" C₆H₂O₂N₂Cl₂ s. bei 2.5-Dichlor-chinondioxim, Syst. No. 671.

¹) Vgl. dazu die Arbeit von BAMBERGER, A. 420, 140 Anm., 167, die nach dem für die 4. Aufl. dieses Handbuchs geitenden Literatur-Schlußtermin [1. I, 1910] erschienen ist.

"1.2.3.4-Tetranitroso-benzol" $C_6H_2O_4N_4$ und sein Nitroderivat s. bei Dichinoyltetroxim, Syst. No. 716.

f) Nitro-Derivate.

Nitrobenzol $C_6H_5O_2N = C_6H_5 \cdot NO_2$.

Bildung und Darstellung von Nitrobenzol.

B. Beim Behandeln von Benzol mit rauchender Salpetersäure (MITSCHEBLICH, Ann. d. Physik 31, 625). Durch Überleiten von Benzoldämpfen im Gemisch mit Luft über die auf 290-300° erhitzten Verbindungen, die aus Stickstoffoxyden mit Kupferoxyd oder Zinkoxyd entstehen (Landshoff & Mexer, D. R. P. 207170; C. 1909 I, 962). Bei 12-18-stdg. Erhitzen von Benzol mit Kupfernitrat auf 170-1900, neben anderen Produkten (Wassiljew, JK. 34, 33; C. 1902 I, 1199). Neben Pikrinsäure und Oxalsäure bei längerem Einleiten von Stickstoffdioxyd in Benzol (Leeds, Am. Soc. 2, 277). Beim Zusammenbringen von Benzol mit gepulvertem NaNO₂ und FeCl₃ (Matuscher, Ch. Z. 29, 115). Aus Athylnitrat und überschüssigem Benzol in Gegenwart von ziemlich viel AlCl₃ (BOEDTKER, Bl. [4] 3, 727). Beim Schissgem behzof in Gegenwart von Ziemilch viel AlCl₂ (Boedter, Bl. [4] 3, 727). Beim Eintragen von gepulvertem Nitryltetrasulfat $O_2N \cdot O \cdot SO_2 \cdot O \cdot SO_2 \cdot O \cdot SO_2 \cdot O \cdot SO_2 \cdot O \cdot NO_2$ in Benzol (Pictet, Karl, C. r. 145, 239; Bl. [4] 3, 1117). — Bei der Oxydation von Anilin in wäßr. Lösung mit KMnO₄ (Bamberger, Meimberg, B. 26, 496), sowie mit Natriumsuperoxyd (O. Fischer, Trost, B. 26, 3083). Durch Oxydation von Anilin mit Sulfomonopersäure (Caro, Z. Ang. 11, 845). Durch Einw. von $K_2Cr_2O_7$ auf die Dinatriumverbindung des Phenylhydroxylamins in schwefelsaurer Lösung (Schmidt, B. 32, 2918). Entsteht neben Azoxybenzol bei der Oxydation von Phenylhydroxylamin durch Luftsauerstoff in Gegenwart von Alkali (Bamberger, B. 33, 118; Bamb., Brady, B. 33, 273). — Bei der Zers. von Nitrosobenzol in Benzollösung am Sonnenlicht, neben anderen Verbindungen (BAMB., B. 35, 1612). Durch Oxydation von Nitrosobenzol mit Luftsauerstoff oder Wasserstoffsuperoxyd in Gegenwart von Alkali (BAMB., B. 33, 119). Bei der Einw. von wäßr. Natronlauge auf Nitrosobenzol, neben viel Azoxybenzol und mehreren anderen Verbindungen (BAMB., B. 33, 1939). - Aus einer Lösung von Benzoldiazoniumnitrit (bereitet aus salpetersaurem Anilin und Natriumnitrit) durch Einw. von Kupferoxydul (Sandmeyer, B. 20, 1494). Durch Zers. der wäßr. Lösung von Benzoldiazoniumnitrat-Quecksilbernitrit mit Kupferpulver (Hantzsch, Blagden, B. 33, 2551). — Durch Erhitzen von m-Dinitro-benzol mit wäßr. alkal. Hydroxylaminlösung (Конн, M. 30, 397). — Bei der Elektrolyse eines geschmolzenen Gemisches von o-nitrobenzossaurem Natrium mit o-Nitro-benzoesaure bei 160-1800 (Schall, Klien, Z. El. Ch. 5, 256).

Darst. Man versetzt ein auf Zimmertemp. abgekühltes Gemisch von 150 g konz. Schwefelsäure und 100 g Salpetersäure (D: 1,41) in kleinen Portionen unter häufigem Umschütteln und Kühlen durch kaltes Wasser mit 50 g Benzol; wenn alles Benzol eingetragen ist, setzt man das Schütteln bei gleichzeitigem Erwärmen auf 60° noch ½ Stde. fort, gießt dann in 1 Liter Wasser, wäscht das abgeschiedene Öl nochmals mit Wasser, trocknet und rektifiziert; Ausbeute 80–85% der Theorie (E. Fischer, Anleitung zur Darstellung organischer Präparate, 9. Aufl. [Braunschweig 1920], S. 1). — Bei der Darstellung im großen versetzt man 1600 kg innerhalb 0,2° siedendes Benzol in schmiedeeisernen Kesseln von 6 cbm Inhalt unter kräftigem Rühren innerhalb 2 Stdn. mit einem erkalteten Gemisch von 1900 kg 75% ger Salpetersäure (D: 1,44) und 2700 kg 95% ger Schwefelsäure, indem man durch Kühlen eine Temp. von 50–55° aufrecht erhält; nach Beendigung des Zuflusses läßt man das Rührwerk bei 50° noch einige Zeit laufen und überläßt dann das Ganze 5 Stdn. der Ruhe. Das rohe Nitrobenzol wird erst mit Wasser, dann mit verd. Natronlauge und hierauf wiederum mit Wasser in einem mit Rührwerk versehenen Kessel gewaschen und von unverändertem Benzol durch Destillation mit Wasserdampf getrennt. Zur völligen Reinigung wird es schließlich im Vakuum destilliert. Ausbeute 154,5% des angewandten Benzols (Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. II [Berlin und Wien 1915], S. 371 ff.).

Physikalische Eigenschaften des Nitrobenzols.

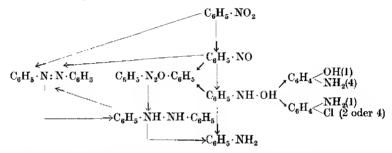
In reinem Zustande farblose (Hantzsch, B. 39, 1096) Flüssigkeit von bittermandelölartigem Geruch; mit Wasser nicht mischbar, mit Wasserdämpfen flüchtig. Ist sehr hydroskopisch (Hansen, Ph. Ch. 48, 593; Beckmann, Lockemann, Ph. Ch. 60, 385). F: 5,62° bis 5,72° (Tammann, Krystallisieren und Schmelzen [Leipzig 1903], S. 227), 5,7° (Hansen, Ph. Ch. 48, 595), 5,82° (Meyer, C. 1909 II, 1842). Abfangigkeit des Schmelzpunktes vom Druck: Tammann, Ann. d. Physik [N. F.] 66, 491. Kp₇₆₀: 209,2° (korr.) (Friswell, Soc. 71, 1013), 210,8° (korr.) (Perkin, Soc. 69, 1180), 210,60° (Luginin, A. ch. [7] 27, 119); Kp_{745,4}: 209,4° (Brühl, A. 200, 188); Kp; 53,1°; Kp₁₀: 85,4°; Kp₂₀: 99,1°; Kp₃₀: 108,2°; Kp₄₀: 114,9°; Kp₅₀: 120,2°; Kp₁₀₀: 139,9°; Kp₂₀₀: 160,5°; Kp₄₀₀: 184,5°; Kp₇₆₀: 208,3°

(Kahlbaum, C. G. v. Wirkner, Studien über Dampfspannkraftmessungen, 2. Abt., 1. Hälfte [Basel 1897], S. 92; Kahlb., Ph. Ch. 26, 603). Siedepunkte unter vermindertem Druck: Neubeck, Ph. Ch. 1, 655. — Di vac: 1,2220; Di vac: 1,1972; Di vac: 1,1732, Di: 1,2220 (1—0,000802 t) (Walden, Ph. Ch. 65, 141); Di vac: 1,213; Di vac: 1,1972; Di vac: 1,1931 (Friswell, Soc. 71, 1011); Di: 1,2193; Di vac: 1,2134; Di vac: 1,2020; Di vac: 1,1930; Di vac: 1,1881; Di vac: 1,1836 (Perkin, Soc. 69, 1180); Di vac: 1,2047; Di vac: 1,1517; Di vac: 1,20444; Di vac: 1,17433; Di vac: 1,1562; Di vac: 1,1252 (Patterson, Soc. 93, 1853; vgl. Pa., Thomson, Soc. 93, 356 Anm.); Veränderung von Di pro Grad: 0,000986 (Falk, Am. Soc. 31, 810); Di vac: 1,2039 (Brühl, Ph. Ch. 16, 216), 1,20328 (Kahlbaum, Ph. Ch. 26, 646); Di vac: 1,20200 (Linebarger, Am. 18, 442). Dichte beim Siedepunkt unter verschiedenen Drucken: Neubeck, Ph. Ch. 1, 655. Ausdehnungskoeffizient: Kremann, Ehrlich, M. 28, 855. — Nitrobenzol ist schwer löslich in Wasser (Mitscherlich, Ann. d. Physik 31, 626), Die verd, währ, Lösung schmeckt stark süß (Wohl. B. LICH, Ann. d. Physik 31, 626). Die verd. wäßr. Lösung schmeckt stark süß (Wohl, B. 27, 1817 Ann.). Mit vielen organischen Lösungsmitteln ist Nitrobenzol mischbar. Im Laboratorium findet es als Krystallisationsmittel für solche Substanzen Verwendung, die in niedrig siedenden Lösungsmitteln sehwer löslich oder unlöslich sind. Molekulare Gefrierpunktsstedenden Losingsmittem schwer fosien oder uniosien sind. Molekulare Gernerpunks-erniedrigung: 69 (Raoult, A. ch. [6] 2, 91; Ampola, Carlinfanti, R. A. L. [5] 4 II, 289), 70 (Auwers, Ph. Ch. 30, 309). Molekulare Gefrierpunktserniedrigung berechnet aus der Schmelzwärme: 68,49 (Meyer, C. 1909 II, 1842). Zur kryoskopischen Konstante des Nitro-benzols vgl. auch Beckmann, Lockemann, Ph. Ch. 60, 385. Molekulare Siedepunkts-erböhung: 50,1 (Baohmann, Dziewoński, B. 36, 973), 50,4 (H. Biltz, M. 22, 629 Ann. 2; B. 36, 1110). Nitrobenzol ist nach kryoskopischen Messungen in Ameisensäurelösung merklich dissoziiert (Bruni, Berti, R. A. L. [5] 9 I, 274; G. 30 II, 77). Kryoskopisches Verhalten des Nitrobenzols in Eisessig und in Benzol: Beckmann, Ph. Ch. 2, 734. Kryoskopisches Verhalten in Anilin und Dimethylanilin: Ampola, Rimatori, G. 27 I, 36, 55. Ionisierungsvermögen des Nitrobenzols: Euler, Ph. Ch. 28, 622; Kahlenberg, Lincoln, Journ. Physical Chem. 3, 29; Lincoln, Journ. Physical Chem. 3, 468, 486; Sackue, B. 35, 1248; Walden, Ph. Ch. 54, 203; Beckmann, Lockemann, Ph. Ch. 60, 385. Löslichkeit von Nitrobenzol in flüssigem Kohlendioxyd: Büchner, Ph. Ch. 54, 684. Löslichkeit von Wasserstoff, Stickstoff, Kohlenoxyd und Kohlendioxyd in Nitrobenzol: Just, Ph. Ch. 37, 354. Anderung der Dichte durch Aufnahme von Kohlendioxyd: Angström, Ann. d. Physik [N. F.] 33, 229. Löslichkeit von Kohlendioxyd: Angström, Ann. d. Physik [N. F.] 38, 229. Löslichkeit von Kohlendioxyd: Angström, Ann. d. Physik [N. F.] 38, 229. Löslichkeit von Kohlendioxyd: Angström, Ann. d. Physik [N. F.] 38, 229. Löslichkeit von Kohlendioxyd: Angström, Ann. d. Physik [N. F.] 38, 229. Löslichkeit von Kohlendioxyd: Angström, Ann. d. Physik [N. F.] 38, 229. Löslichkeit von Kohlendioxyd: Angström, Ann. d. Physik [N. F.] 38, 229. Löslichkeit von Kohlendioxyd: Angström, Ann. d. Physik [N. F.] 38, 229. Löslichkeit von Kohlendioxyd: Angström, Ann. d. Physik [N. F.] 38, 229. Löslichkeit von Kohlendioxyd: Angström, Ann. d. Physik [N. F.] 38, 229. Löslichkeit von Kohlendioxyd: Angström, Ann. d. Physik [N. F.] 38, 229. Löslichkeit von Kohlendioxyd: Angström, Ann. d. Physik [N. F.] 38, 229. Löslichkeit von Kohlendioxyd: Angström, Ann. d. Physik [N. F.] 38, 229. Löslichkeit von Kohlendioxyd: Angström, Ann. d. Physik [N. F.] 38, 229. Löslichkeit von Kohlendioxyd: Angström, Ann. d. Physik [N. F.] 38, 229. Löslichkeit von Kohlendioxyd: Angström, Ann. d. Physik [N. F.] 38, 229. Löslichkeit von Kohlendioxyd: Angström, Ann. d. Physik [N. F.] 38, 229. Löslichkeit von Kohlendioxyd: Angström, Ann. d. Physik [N. F.] 38, 229. Löslichkeit von Kohlendioxyd: Angström, Ann. d. Physik [N. F.] 38, 229. Löslichkeit von Kohlendioxyd: Angström, Ann. d. Physik [N. F.] 38, 229. Löslichkeit von Kohlendioxyd: Angström, Ann. d. Physik [N. F.] 38, 229. Löslichkeit von Kohlendioxyd: Angström, Ann. d. Physik [N. F.] 48, 229. Löslichkeit von Kohlendioxyd: Ann. d. Physik [N. F.] 48, 229. Löslichkeit von Kohlendioxyd: Ann. d. Physik [N. F.] 48, 229. Löslichkeit von Kohlendioxyd: Ann. d. Physik [N. F.] 48, 229. Löslichkeit von Kohlendioxyd: Ann. d. Physik [N. F.] 48, 229. Löslichkeit von Kohlendioxyd: Ann. d. Physik [N. F.] 48, 229. Löslichkeit von Kohlendioxyd: Ann. d. Physik [N. F.] 48, 229. Loslichkeit oxyd in Mischungen von Nitrobenzol mit Benzol, Toluol, Aceton oder Eisessig: Skirrow, Ph. Ch. 41, 147. Veränderung der kritischen Lösungstemperatur für Hexan durch Zusätze: Timmer-MANS, Ph. Ch. 58, 196. Dampfdruck der Lösung von Nitrobenzol in Alkohol: RAOULT, C. r. 107, 444; der Lösung in Äther: R., Ph. Ch. 2, 362; BECKMANN, Ph. Ch. 4, 536. Innere Reibung von Nitrobenzol im Gemisch mit Athylalkohol und mit Isobutylalkohol: WAGNER, Ph. Ch. 46, 872. Dampfdruck der Gemische von Nitrobenzol mit Aceton: SKIEROW, Ph. Ch. 41, 149. Spezifisches Gewicht der Mischungen von Nitrobenzol mit Eisessig: Beckmann, Ph. Ch. 2, 739. Spezifisches Gewicht von Nitrobenzol-Essigester-Gemischen: Linebarger, TH. Ch. 2, 133. Speziusenes Gewicht von Artroderizoi-Essigester-Gemischen: LineBarger, Amer. Journ. Science [4] 2, 339; Am. 18, 447. Viscosität der Mischungen von Nitrobenzol mit Essigester: Li., Amer. Journ. Science [4] 2, 339. Spezifisches Gewicht von Nitrobenzol-Benzol-Gemischen: Li., Amer. Journ. Science [4] 2, 336; Am. 18, 442; Рипігр. Ph. Ch. 24, 31. Kompressihilität und Oberflächenspannung der Mischungen von Nitrohenzol mit Benzol: Ritzel, Ph. Ch. 60, 328, 329. Viscosität der Mischungen mit Benzol: Li., Amer. Journ. Science [4] 2, 232. Nitrohenzol bild-t-in Nitroderizoi mit Benzol: Li., Amer. Journ. Science [4] 2, 336. Nitrobenzol bildet mit Nitrosobenzol feste Lösungen (Bruni, Callegari, R. A. L. [5] 13 I, 568; G. 34 II, 247). — n⁵: 1,5580 (Gladstone, Soc. 45, 247); n⁵: 1,55325 (Pauly, C. 1906 I, 275); $\mathbf{n}_{0}^{\text{sc}}$: 1,54593; $\mathbf{n}_{0}^{\text{sc}}$: 1,55291; $\mathbf{n}_{3}^{\text{sc}}$: 1,57124 (Brühl, A. 200, 188; Ph. Ch. 16, 216); n_{α}^{20} : 1,54641; n_{D}^{20} : 1,55319; n_{β}^{20} : 1,57165; n_{γ}^{20} : 1,58951 (Kahlbaum, Ph. Ch. 26, 646); $n_D^{\text{MLS}}: 1,55157$; $n_D^{\text{MLS}}: 1,53548$; $n_D^{\text{RLS}}: 1,52739$ (Falk, Am. Soc. 31, 809). Anderung des Brechungsindex pro Grad für die Linie C: 0,000458; für die Linie D: 0,000467; für die Linie F: 0,000486 (Falk). Dispersion: Brühl; Kahlbaum, Ph. Ch. 26, 646; Falk. Absorptionsspektrum sehr dieker Schichten: Spring, R. 16, 19. Absorptionsspektrum im Ultraviolett: Bally, Collie, Soc. 87, 1344. Der Dampf des Nitrobenzols hat eine Farbe, welche der des verdünnten Chlors ähnlich ist, und gibt im durchfallenden Licht kein Bandenspektrum (FRIs-WELL, Soc. 71, 1013). Ultraviolette Absorption des Dampfes: Pauer, Ann. d. Physik [N. F.] 61, 375. Absorption der alkoh. Lösung im Ultraviolett: Pauer. — Kompressibilität: Ritzel, Ph. Ch. 60, 324. Oberflächenspannung: Kremann, Ehrlich, M. 28, 864; Ramsay, Shields, Ph. Ch. 12, 466; Walden, Ph. Ch. 66, 393; Guye, Baud, C. r. 132, 1481; Feustel, Ann. d. Physik [4] 16, 78. Innere Reibung: KREMANN, EHRLICH, M. 28, 884; WALDEN, Ph. Ch. 55, 229; Wagner, Ph. Ch. 46, 872. — Schmelzwärme: Petterson, J. pr. [2] 24, 161; Eijkman, Ph. Ch. 3, 209; de Forcrand, C. r. 136, 947; Meyer, C. 1909 II, 1842. Verdampfungswärme: Luginin, A. ch. [7] 27, 135. Spezifische Wärme: Schlamp, Ph. Ch. 17, 747; Luginin, A. ch. [7] 27, 114; de Forcrand, C. r. 136, 947; Timofejew, C. 1905 II, 429; Walden, Ph. Ch. 58, 489. — Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 69, 1239. Nitrobenzol

besitzt positive magnetische Doppelbrechung (Cotton, Mouton, C. r. 145, 229; 147, 193; 149, 340). Dielektrizitätskonstante: Drude, Ph. Ch. 23, 309; Löwe, Ann. d. Physik [N. F.] 66, 398; Abegg, Seitz, Ph. Ch. 29, 247; Turner, Ph. Ch. 35, 426; Walden, Ph. Ch. 54, 203; Kahlenberg, Anthony, C. 1906 II, 1818. Elektrische Absorption: Drude. Spezifische elektrische Leitfähigkeit: Kahlenberg, Lincoln, Journ. Physical Chem. 3, 29; Patten, Journ. Physical Chem. 6, 568. Nitrobenzol besitzt positive elektrische Doppelbrechung (W. Schmidt, Ann. d. Physik [4] 7, 170; Cotton, Mouton, C. r. 145, 229; 147, 193). Luminescenz unter dem Einfluß elektrischer Schwingungen: Kaufmann, Ph. Ch. 27, 520.

Chemisches Verhalten des Nitrobenzols.

Veränderung durch Elektrizität. Bei der elektrochemischen Reduktion des Nitrobenzols entsteht eine große Zahl von Produkten, deren genetische Zusammenhänge von Haber (Z. Ang. 13, 435; vgl. auch K. Brand, Die elektrochemische Reduktion organischer Nitrokörper und verwandter Verbindungen, Ahrenssche Sammlung chemischer und chemischtechnischer Vorträge, Bd. XIII [Stuttgart 1908], S. 72; s. ferner: Freundler, Bl. [3] 31, 455; Heller, B. 41. 2691 Anm.) in folgendem Schema dargestellt werden (wobei die primären elektrochemischen Reduktionen durch senkrechte, die sekundären chemischen Reaktionen durch schräge Pfeile angedeutet sind):



Das erste Reduktionsprodukt des Nitrobenzols in saurer und in alkal. Lösung, Nitrosobenzol, konnte nicht isoliert werden, da es alsbald der weiteren Reduktion anheimfällt; daß es gleichwohl als Durchgangsprodukt auftritt, bewies HABER (Z. El. Ch. 4, 509) dadurch, daß bei der Elektrolyse einer alkoh.-alkal. Nitrobenzol-Lösung in Gegenwart von salzsaurem Hydroxylamin und a-Naphthol 4-Benzolazo-naphthol-(1) entsteht; durch Elektrolyse einer alkoh.-schwefelsauren Lösung von Nitrobenzol in Gegenwart von a-Naphthylamin und Hydroxylamin wurde entsprechend 4-Benzolazo-naphthylamin-(1) erhalten (H., Z. El. Ch. 4, 511).

- 1. Reduktion in annähernd neutraler Lösung. Bei der elektrolytischen Reduktion in ammoniakalisch-alkoholischer Salmiaklösung an einer gekühlten Platinkathode entsteht Phenylhydroxylamin in einer Stromausbeute von 38 % neben 21 % Azoxybenzol (Haber, Schmidt, Ph. Ch. 32, 271). Reduziert man eine wäßt. Suspension von Nitrobenzol ohne Diaphragma in Gegenwart neutraler Elektrolyte, z. B. Natriumsulfat, Magnesiumsulfat, Aluminiumsulfat, unter Verwendung einer Nickelkathode und einer Bleianode, so entsteht, wahrscheinlich durch anodische Oxydation primär gebildeten Phenylhydroxylamins, reichlich Nitrosobenzol (Dieffenbach, D. R. P. 192519; C. 1908 I, 911). Bei der elektrolytischen Reduktion in wäßt. (ca. 50 % iger) Essigsäure als Kathodenflüssigkeit an einer Platinkathode bei höchstens 20° entsteht Phenylhydroxylamin (H., Z. El. Ch. 5, 77); über Reduktion in Eisessig bei Gegenwart von Schwefelsäure s. S. 236. In guter Ausbeute erhielt Brand (B. 38, 3077) Phenylhydroxylamin durch Verwendung einer Lösung von Natriumacetat in verd. Essigsäure als Katholyt und einer Nickelkathode.
- 2. Reduktion in mineralsaurer Lösung. Bei der elektrolytischen Reduktion von Nitrobenzol in einem Gemisch von Alkohol und Salzsäure an einer Kohlekathode entsteht nach Löb (B. 29, 1899) Benzidin neben Azobenzol und Chloranilin. Reduziert man die alkoh.-salzsaure Lösung des Nitrobenzols mit einer Bleikathode bei Temperaturen zwischen 20° und 80°, so entsteht fast ausschließlich Anilin (Löb, Z. El. Ch. 4, 430). Daß hierbei intermediär Phenylhydroxylamin gebildet wird, zeigen Versuche von Löb (Z. El. Ch. 4, 430; D. R. P. 99 312; 100610; Frdl. 5, 59, 61), der durch elektrolytische Reduktion in alkoholisch-salzsaurer Lösung an einer Bleikathode in Gegenwart von Formaldehyd bei 5 Volt einen polymeren Anhydro-p-hydroxylamino-benzylalkohol (Syst. No. 1937) erhielt; bei niedrigerer Spannung (2,8-3,0 Volt) wurde eine amorphe gelbe Verbindung ($C_{16}H_{16}ON_2$)x = $\begin{bmatrix} CH_2 < NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 > O \end{bmatrix}_x$ (?) gewonnen. Unter geeigneten Versuchsbedingungen läßt sich

bei Gegenwart von Formaldehyd auch Anhydro-p-amino-benzylalkohol (C_zH_zN)_x (s. bei p-Amino-benzylalkohol, Syst. No. 1855) als Reduktionsprodukt erhalten (L., B. 31, 2037). Bei der Elektrolyse eines Gemisches aus Nitrobenzol und rauchender Salzsäure an einer Platinkathode entstehen o- und p-Chlor-anilin (L., B. 29, 1896). Bei der elektrolytischen Reduktion in alkoh salzsaurer Lösung in Gegenwart von Zinksalzen an einer Kupferkathode entsteht reichlich Anilin neben wenig Benzidin, p-Amino-phenol und p-Chlor-anilin (Elbs, Silbermann, Z. El. Ch. 7, 589). Fast quantitative Reduktion zu Anilin wird in salzsaurer Lösung durch Anwendung von Zinnkathoden oder von indifferenten Kathoden (aus Platin, Blei, Kohle oder Nickel) in Gegenwart von Salzen des Zinns (Böhringer & Söhne, D. R. P. 116942; C. 1901 I, 150), Kupfers, Eisens, Chroms, Bleis oder Quecksilbers oder in Gegenwart der entsprechenden Metalle in feiner Verteilung (Böh. & S., D. R. P. 117007; C. 1901 I, 237) erreicht. Nähere Angaben über die Ausführung dieser Reduktion s. bei Chillssoftt, Z. El. Ch. 7, 768. Bei der Elektrolyse von Nitrobenzol in alkoh., schwach schwefelsaurer Lösung bei 15—20° an Platin- oder Nickelkathoden erhielt Lös (Z. El. Ch. 7, 324) bis zu 58% der Theorie an Benzidin, neben Anilin, Azoxybenzol und p-Amino-phenol; an Kohlekathoden betrug die Benzidinausbeute höchstens 15%. Bei der Elektrolyse einer alkoh., verdünnt-schwefelsauren Lösung von Nitrobenzol an einer Platinkathode beobachtete Höuerstein (Ch. Z. 17, 120, 200). Benzidinausbeuter genzigen Argykrappel und Spurgen Anilin. Häussermann (Ch. Z. 17, 129, 209) Benzidinsulfat, wenig Azoxybenzol und Spuren Anilin; daneben entstehen nach Haber (Z. El. Ch. 4, 510) p-Phenetidin und reichlich p-Aminophenol. Reduziert man unter den Bedingungen von Häussermann, aber bei konstantem Kathodenpotential, so entsteht hauptsächlich p-Amino-phenol (HABER, Z. El. Ch. 4, 510). Bei der Reduktion von Nitrobenzol in ca. 60° warmer wäßr.-alkoh. Lösung unter Zusatz von Schwefelsäure und unter Anwendung einer Zinkkathote entsteht Anilin als Hauptprodukt (Elbs, Ch. Z. 17, 210; vgl. Löb, Z. El. Ch. 7, 325); mit einer Bleikathode erhielten Elbs, Silbermann (Z. El. Ch. 7, 591) 90% der berechneten Menge Anilin. Durch Anwendung eines großen Überschusses von Nitrobenzol gelingt es, in 50% ger Schwefelsäure an Kohlekathoden oder besser Silberkathoden (K. Brand, Die elektrochemische Reduktion organischer Nitrokörper und verwandter Verbindungen, Ahrenssche Sammlung chemischer und chemischer technischer Vorträge, Bd. XIII [Stuttgart 1908], S. 142) 88% des Nitrobenzols in p-Aminophenol überzuführen (Darmstädter, D. R. P. 154086; C. 1904 II, 1012). Nover (B. 40, 288) erhielt bei der Reduktion von Nitrobenzol in 50% jeger Natriumdisulfatlösung oder Kieselfluorwasserstoffsäure (D: 1,3) an Nickelkathoden bei 156 mit einer Stromdichte von 1,3 bezw. 1,8 Amp. pro qdm neben Pbenylhydroxylamin und p-Amino-diphenylamin in geringer Menge Emeraldin (Syst. No. 1774). Bei der Elektrolyse einer Lösung von Nitrobenzol in konz. Schwefelsäure (D: 1,84) an einer Platinkathode bei 80-906 entsteht p-Amino-phenol-osulfonsäure (Noyes, Clement, B. 26, 990). Versetzt man die Lösung des Nitrobenzols in konz. Schwefelsäure mit Wasser bis zur beginnenden Ausscheidung des Nitrobenzols, so entstehen bei elektrolytischer Reduktion an einer Platinkathode bei ca. 80° schwefelsaures p-Amino-phenol (Gattermann, Koppert, Ch. Z. 17, 210; Noyes, Clement; Elbs, Z. El. Ch. 2, 472; vgl. Ga., B. 26, 1844; Babyer & Co., D. R. P. 75260; Frdl. 3, 53) und beträchtliche Mengen Anilin (Elbs). Elektrolysiert man eine Lösung von Nitrobenzol in 85% iger Schwefelsäure unter Anwendung einer Stromdichte von 4 Amp. pro qdm mittels Kohlekathoden, so werden über 80% des Nitrobenzols in p-Amino-phenol übergeführt, während die Ausbeute an Kupferkathoden höchstens 40%, an Zinnkathoden nicht mehr als 30% beträgt (Darmstädter, D. R. P. 150800; C. 1904 I, 1235). Bei der Elektrolyse von Nitrobenzol in einem Gemisch von 72 g Eisessig und 45 g konz. Schwefelsäure an einer Platinkathode bei 80—856 entstehen Anilin, p-Amino-phenol und etwas p-Amino-phenol-sulfonsäure; Anwendung ihr Platinkathode bei 80—856 entstehen Anilin, p-Amino-phenol und etwas p-Amino-phenol-sulfonsäure; Anwendung einer Bleikathode unter sonst gleichen Bedingungen begünstigt die Bildung von Anilin (ELBS, Z. El. Ch. 2, 473). Die intermediäre Bildung von Phenylhydroxylamin bei der Elektrolyse der Lösung in konz. Schwefelsäure bewies Gattermann (B. 29, 3040) durch elektrolytische Reduktion einer Lösung von Nitrobenzol in einem Gemisch von konz. Schwefelsäure und

Eisessig in Gegenwart von Benzaldehyd, wobei N-Phenyl-isobenzaldoxim $C_eH_5 \cdot CH \cdot O \cdot N \cdot C_eH_5$ (Syst. No. 4194) entsteht. Bei der Elektrolyse von Nitrobenzol, das in Ameisensäure, Eisessig oder einer Lösung von Oxalsäure in Eisessig gelöst war, an Platin- oder Bleikathoden unter Zusatz von etwas konz. Schwefelsäure bei durchschnittlich $30-40^\circ$ erhielt Löß (Z. El. Ch. 3, 473; 7, 322) bis zu $70^\circ/_0$ der Theorie an Benzidin.

3. Reduktion in alkalischer Lösung. Durch Elektrolyse einer 30–50° warmen Suspension von Nitrobenzol in verd. wäßr.-alkoh. Kalilauge an einer Blei- oder Quecksilberkathode erhielt Elbs (Ch. Z. 17, 209) Azoxybenzol und Azobenzol, wenn die Reduktion vor vollständigem Verbrauch des Nitrobenzols abgebrochen wurde. Die Reduktion einer gekühlten alkoh., mit Natronlauge versetzten Lösung von Nitrobenzol an einer Eisenkathode lieferte HÄUSSERMANN (Ch. Z. 17, 129) 60% der Theorie an Hydrazobenzol. Dieselbe Lösung liefert bei elektrolytischer Reduktion bei Zimmertemperatur mit einem konstanten Kathodenpotential von -0,93 Volt fast nur Azoxybenzol, daneben Spuren von Hydrazobenzol und

Anilin (Haber, Z. El. Ch. 4, 507). Über die physikalische Seite des Vorganges der kathodischen Reduktion von Nitrobenzol in alkoh.-alkal. Lösung s.: HABER, Ph. Ch. 32, 193; HA., Russ, Ph. Ch. 47, 277. Reduziert man eine siedende Lösung von Nitrobenzol in 70% igem Alkohol in Gegenwart von Natriumacetat an einer Nickelkathode mit Stromdichten bis zu 10 Amp. pro I qdm, so erhält man je nach der Dauer der Reduktion in vorzüglicher Ausbeute Azobenzol oder Hydrazobenzol (Elbs, Kopp, Z. El. Ch. 5, 108; vgl. Elbs, Stoffs, Z. El. Ch. 9, 531; Anilinölfabrik Wülfing, D. R. P. 100234; C. 1899 I, 720). Bei der elektrolytischen Reduktion von Nitrobenzol in 2-40/eiger wäßr. Natronlauge oder in einer entsprechend konz. Alkalisalzlösung an Quecksilber., Platin- oder Nickelkathoden unter starker Rührung entsteht bei einer Stromdichte von 5-7 Amp. pro qdm Azoxybenzol (Löb, Z. El. Ch. 7, 336; Ph. Ch. 34, 661; D. R. P. 116467; C. 1901 I, 149). Durch Elektrolyse der wäßr, alkal. Suspension an einer Nickelkathode von großer Oberfläche ohne Diaphragma bei 80° entsteht Azoxybenzol (Höchster Farbw., D. R. P. 127727; C. 1902 I, 446). Die Suspension in konz. Natronlauge gibt oberhalb 95° an einer Eisenkathode von großer Oberfläche bei der Elektrolyse ohne Diaphragma Azobenzol neben sehr wenig Hydrazobenzol (Höchster Farbw., D. R. P. 141535; C. 1903 I, 1283). Bei der Elektrolyse einer Suspension von Nitrobenzol in 80-100° warmer Kochsalzlösung in Gegenwart von Kupferpulver unter Anwendung eines Diaphragmas und einer Kupferkathode bei einer Stromdichte von 1500 Amp. pro qm entsteht Anilin (Böhringer & Söhne, D. R. P. 130742; C. 1902 I, 960; vgl. Elbs, Brand, Z. El. Ch. 8, 788). Dieselbe Reduktion findet auch an beliebigen Kathoden in Gegenwart von Kupferpulver oder Kupfersalzen statt (Böhringer & Söhne, D. R. P. 131404; C. 1902 I, 1138). Bei der elektrolytischen Reduktion in (zweckmäßig gekühlter) wäßr. alkal. Suspension in Gegenwart von Verbindungen des Zinks, Zinns oder Bleis bei einer Stromdichte von 12 Amp. pro qdm entsteht je nach der Dauer des Prozesses Azobenzol oder Hydrazobenzol (BAYER & Co., D. R. P. 121899; C. 1901 II, 153). Bei der elektrolytischen Reduktion der wäßr alkal. Suspension entsteht auch bei Abwesenheit von Metalloxyden Azobenzol, wenn man Bleikathoden anwendet (BAYER & Co., D. R. P. 121900; C. 1901 II, 153). Nach LÖB, MOORE (Ph. Ch. 47, 418; vgl. auch LÖB, Z. El. Ch. 9, 753) entstehen unabhängig von der Natur der Elektrode und des gewählten Zusatzes bei gleichem Kathodenpotential stets die gleichen Produkte in ähnlichen Ausbeuten; so erhielten sie aus Suspensionen in 2 % iger Natronlauge bei einem Kathodenpotential von 1,8 Volt an Kathoden aus Kupfer, Zink, Blei, Zinn, Nickel oder Platin bezw. an unangreifbaren Elektroden unter Zusatz von Kupferpulver oder den Hydroxyden des Zinks, Zinns oder Bleis stets annähernd die gleichen Ausbeuten an Anilin $(30-50^{\circ})_0$ und Azoxybenzol $(40-60^{\circ})_0$ (vgl. dazu auch Brand, Die elektrochemische Reduktion organischer Nitrokörper und verwandter Verbindungen, Ahrenssche Sammlung chemischer und chemisch-technischer Vorträge, Bd. XIII [Stuttgart 1908], S. 120, Anm. 1, S. 175). Einw. der dunkeln elektrischen Entladung auf Nitrobenzol in Gegenwart von Stickstoff: Berthelot, C. r. 126, 788.

Einwirkung von chemischen Agenzien. Reduktion. Beim Überleiten von Nitrobenzoldämpfen mit einem großen Überschuß von Wasserstoff [bezw. Wassergas oder von gut gereinigtem Leuchtgas] über Kupfer bei 300-400°, über Nickel bei 200° oder über Platin bei 230-310° entsteht glatt Anilin (Sabatier, Senderens, C. r. 133, 322). Beim Überleiten von Nitrobenzoldämpfen mit einer für die völlige Reduktion zu Anilin nicht ausreichenden Menge Wasserstoff über Kupfer bei 300-400° entsteht neben Anilin Azobenzol (Sa., SE.). Beim Überleiten von Nitrobenzoldämpfen mit einem Überschuß von Wasserstoff über Nickel bei 250-300° entstehen neben Anilin in steigender Menge Ammoniak und Benzol (Sa., SE.). Beim Überleiten von Nitrobenzoldämpfen mit einem sehr großen Überschuß von Wasserstoff über Nickel oberhalb 300° entsteht neben Anilin, Benzol und NH₃ auch Methan (Sa., SE.). Beim Überleiten von Nitrobenzoldämpfen mit einer für die völlige Reduktion zu Anilin nicht ausreichenden Menge von Wasserstoff über Platin bei 230—310° entsteht neben Anilin Hydrazobenzol (Sa., Se.). Bei der Reduktion von Nitrobenzol mit Platinschwarz, das mit Wasserstoff beladen ist, in wäßr. oder alkoh. Lösung entsteht Azobenzol (?) (Gladstone, Тыве, Soc. 33, 312; В. 11, 1265; vgl. Fokin, Ж. 40, 296; С. 1908 II, 1995; Z. Ang. 22, 1499). In Gegenwart von Palladium-Hydrosol wird Nitrobenzol in alkoh.-wäßr. Lösung durch gasförmigen Wasserstoff bei gewöhnlicher Temperatur zu Anilin reduziert (Paal, Amberger, B. 38, 1406, 2414; Paal, Gerum, B. 40, 2209). Ebenso wirkt mit Wasserstoff beladenes Palladiumschwarz (Gladstone, Tribe, Soc. 33, 312; B. 11, 1265). — Durch Behandlung von Nitrobenzol in Ather oder Toluol mit Natrium erhält man ein Gemisch von Na₂O und Dinatrium-phenylhydroxylamin (SCHMIDT, B. 32, 2911; vgl. Löb, B. 30, 1572; Ph. Ch. 34, 658). Bei der Einw. von Natriumamalgam auf Nitrobenzol in alkoh. Lösung entsteht Azoxybenzol, bei weiterer Einw. Azobenzol und Hydrazobenzol (ALEXEJEW, Z. 1867, 33). Beim Kochen von Nitrobenzol mit 2-2,5 Tln. Zinkstaub und 5 Tln. Wasser entsteht reichlich Anilin (KREMER, J. 1863, 410) neben Azobenzol und Azoxybenzol (Wohl, B. 27, 1432). Dagegen wird bei nicht zu langem Kochen von Nitrobenzol mit einem großen

Überschuß von Zinkstaub und Wasser in guter Ausbeute Phenylhydroxylamin erhalten (Bamberger, B. 27, 1348, 1549; Wohl, B. 27, 1433); durch Zusatz von Calciumchlorid u. a. wird die Reaktion außerordentlich beschleunigt (WOHL, D. R. P. 84138; Frdl. 4, 44; B. 27, 1433; vgl. v. Dechend, D. R. P. 43239; Bamb., Knecht, B. 29, 863 Anm.); verwendet man statt Zinkstaub verkupferten Zinkstaub in Gegenwart von Calciumchlorid, so verläuft die Reduktion zu Phenylhydroxylamin schon bei gewöhnlicher Temp. (Wohl, D. R. P. 84891; Frdl. 4, 46). Bei der Einw. des Kupfer-Zink-Paares auf Nitrobenzol in Gegenwart von Wasser entsteht Anilin (Gladstone, Tribe, Soc. 33, 312; B. 11, 1265). Aluminiumamalgam reduziert in siedender wäßr.-alkoh. Lösung zu Anilin, in gewöhnlichem Alkohol bei $40-50^{\circ}$ und in siedendem Äther bei Gegenwart von Wasser oder Alkohol zu Phenylhydroxylamin (H. Wislicenus, Kaufmann, B. 28, 1326; Wi., B. 29, 494; J. pr. [2] 54, 57). Phenylhydroxylamin entsteht auch in wäßr.-alkoh. Lösung bei 5° durch Zinkamalgam + Aluminiumsulfat (BAMBERGER, KNECHT, B. 29, 863). Bei der Einw. von Natriumamalgam auf Nitrobenzol in alkoh.-essigsaurer Lösung entsteht neben wenig Anilin Azoxybenzol (Alexejew, Bl. [2] 1, 324). Durch Calcium in salzsaurer alkoh. Lösung wird Nitrobenzol zu Anilin redu-E. [2] I, 324. Dirich Caterian in Salssatier and in Edsign with National 2d Amin Feduciert (Beckmann, B. 38, 904). Die Reduktion mit Zink und Salzsäure liefert Anilin (A. W. Hofmann, A. 55, 200) und p-Chlor-anilin (Kock, B. 20, 1568). Eisenfeile und Salzsäure reduzieren ausschließlich zu Anilin (K.). Desgleichen wird Nitrobenzol durch Ferroacetat oder durch Eisenfeile und Essigsäure zu Anilin reduziert (Béchamp, A. ch. [3] 42, 190); läßt man 1 Tl. Nitrobenzol mit 8 Tln. Eisen und 4 Tln. Essigsäure im geschlossenen Gefäße reagieren (wobei der Druck auf 8,5 Atm. stieg), so entstehen viel Benzol und Ammoniak (Scheurer-Kesyner, Société chimique de Paris, Bulletin des séances de 1862, 43; J. 1862, 414). In heißem Wasser, das mit CaCl₂ oder MgCl₂ versetzt ist, wird Nitrobenzol durch Eisenpulver zu Anilin reduziert (Wohl, B. 27, 1436). Nitrobenzol wird durch Kupfer und konz. Salzsäure fast quantitativ zu Anilin reduziert (Böhringer & Söhne, D. R. P. 127815; C. 1902 I, 386). Bei der Einw. von Salzsäure und Zinn oder Zinnehlorür in siedender alkoh. Lösung entstehen neben Anilin o. und p-Chlor-anilin; analog verläuft die Reaktion mit Bromwasserstoffsäure (Blanksma, R. 25, 368; vgl. Kock, B. 20, 1568; Boedtker, C. r. 138, 1174) (s. auch S. 239 die Einw. von Halogenwasserstoffsäuren). Über den Verlauf der Reduktion durch Metalle in saurem Medium vgl. ferner Gintl, Z. Ang. 15, 1329. Nitrobenzol gibt beim Erhitzen mit rotem Phosphor und Wasser auf 100° unter Druck bis zu 86% der Theorie Anilin (Weyl, B. 39, 4340). Beim Erhitzen von Nitrobenzol mit rotem Phosphor und Salzsäure (D: 1,19) auf 140-160° im Autoklaven entstehen Anilin und p-Chlor-anilin neben anderen Basen (WEYL, B. 40, 3608). Beim Erbitzen von Nitrobenzol mit Schwefelsäure in Gegenwart reduzierender Substanzen (z. B. Hydrochinon, Glycerin, Glykose, Kohle, Quecksilber) entsteht 4-Amino-phenol-sulfonsäure (2) (Brunner, Vuilleumier, C. 1908 II, 587). — Beim Kochen von Nitrobenzol mit äthylalkoholischer Kalilauge entsteht Azoxybenzol (ZININ, J. pr. [1] 36, 98; SCHULTZ, SCHMIDT, A. 207, 328). In fast quantitativer Ausbeute erhält man dieses, wenn man Nitrobenzol mit einer Lösung von Natrium in Methylalkohol (KLINGER, B. 15, 866; 16, 941 Anm.) oder mit "aktiviertem" Natriummethylat in Xylol (Brühl, B. 37, 2076) kocht. Nitrobenzol wird von methylalkoholischer Kalilauge in der Kälte nicht verändert, bei 140-150° tritt Verharzung ein (Meisenheimer, A. 355, 255). Durch Magnesiumamalgam wird Nitrobenzol in methylalkoholischer bezw. äthylalkoholischer Lösung je nach den Bedingungen zu Azoxybenzol oder zu Azobenzol reduziert (Evars, Fetsch, Am. Soc. 26, 1160; E., Fry, Am. Soc. 26, 1161). Nitrobenzol wird von Calcium in alkoh. Lösung bei Gegenwart von etwas HgCl₂ oder CuSO₄ zu Azoxybenzol reduziert (Beckmann, B. 38, 904). Bei der Einw. von Zinkstaub auf eine alkoholisch-alkalische Lösung von Nitrobenzol entsteht Azobenzol und weiterhin Hydrazobenzol (Alexejew, Z. 1868, 497). Durch Bleischwamm in heißer alkal. Lösung erfolgt langsame Umwandlung in Hydrazobenzol (WOHL, D R. P. 81129; Frdl. 4, 43). Behandlung einer wäßr, alkal. Suspension von Nitrobenzol mit Eisen in der Wärme liefert je nach den Bedingungen Azoxybenzol, Azobenzol, Hydrazobenzol oder Anilin (Chem. Fabr. Weiler-ter-Mer.; D. R. P. 138496; C. 1903 I, 372). Von Hydrazinhydrat wird Nitrobenzol langsam bei Zimmertemperatur, rasch beim Erhitzen in alkoh. Lösung zu Anilin reduziert (v. Rothenburg, B. 26, 2060; s. ferner Curtius, J. pr. [2] 76, 299). Bei der Einw. von amorphem Phosphor in Gegenwart von Afkalien entstehen Anilin, Azoxybenzol und Hydrazobenzol in wechselnden Mengen je nach den Versuchsbe-Arilin, Azoxysenzoi und Hydrazobenzoi in wedsennen mengen je nach den Versteinsteingungen (Weyl, B. 40, 970). Nitrobenzol liefert mit As₂O₂ in siedender alkal. Lösung Azoxybenzol und wenig Anilin (Loesner, J. pr. [2] 50, 564; D. R. P. 77563; Frdl. 4, 42; vgl. Wöhler, A. 102, 127). Nitrobenzol wird durch Na₂S₂ in wäßr. (Kunz, D. R. P. 144809; C. 1903 II, 813) oder alkoh. (Blanksma, R. 28, 106) Lösung zu Anilin reduziert. Bei gleichtein der Schriftschaft auch der Schriftschaft als Schriftschaf zeitiger Einw. von Alkalisulfiden und starker Alkalilauge auf Nitrobenzol entstehen Azoxybenzol und Azobenzol (Höchster Farbw., D. R. P. 216246; C. 1909 II, 2104). Mit alkoh. Schwefelammonium entsteht bei 0º Phenylhydroxylamin Willstätter, Kubli, B. 41, 1936), in der Wärme Anilin (ZININ, J. pr. [1] 27, 149; A. 44, 286). Reduktion mit Schwefelwasserstoff in Gegenwart von Kupfer: Merz, Weith, Z. 1869, 243. Nitrobenzol liefert bei der Reduktion mit hydroschwefligsaurem Natrium Na₂S₂O₄ in Wasser bei 50-85° in Gegenwart von Na₃PO₄ N-phenyl-sulfamidsaures Natrium C₆H₅·NH·SO₃Na₂(Seyewetz, Bloch, C. r. 142, 1053; Bl. [4] 1, 321) und etwas Anilin. Durch Behandeln von Nitrobenzol mit einer Lösung von hydroschwefligsaurem Natrium bei 100° entsteht Anilin (Alox, Rabaut, Bl. [3] 33, 654; Grandmough, B. 39, 3562). Beim Kochen von Nitrobenzol mit 10°/0;ger Natrium-disulfitlösung erhält man phenylsulfamidsaures Natrium (Well, D. R. P. 151134; C. 1904 I, 1380). — Reduktion durch organische Verbindungen s. S. 240. — Nitrobenzol wird durch das Philothion und die Hefereduktasen in Anilin umgewandelt (Pozzi-Escot, C. 1904 I, 1646)

Bei der Nitrierung von Nitrobenzol mit absol. Salpetersäure bei 0° entstehen fast ausschließlich Dinitrobenzole, und zwar 93,2°/0 m-Dinitro-benzol, 6,4°/0 o-Dinitro-benzol und weniger als 0,25°/0 p-Dinitro-benzol; mit steigender Temp. nimmt die Menge der o- und p-Isomeren etwas zu (Holleman, de Bruyn, R. 19, 79; vgl. auch H., C. 1906 I, 458; B. 39, 1715). Die Dauer der Nitrierung und die Menge des anwesenden Wassers ist auf das Verhältnis der drei Dinitrobenzole ohne merklichen Einfluß (H., de B.). Durch Zusatz von Schwefelsäure wird die Menge des p-Isomeren auf Kosten der o-Verbindung gesteigert (H., de B.). Geschwindigkeit der Nitrierung durch Salpetersäure: H., de B., 19, 96. Kinetik der Nitrierung in konz. Schwefelsäure: Martinsen, Ph. Ch. 50, 387; 59, 619. Einfluß eines Zusatzes von Mercurinitrat auf die Menge des gebildeten m-Dinitro-benzols: Holdermann, B. 39, 1256. Beim Erwärmen von Nitrobenzol mit Nitryltetrasulfat (O₂N·O·SO₂·O·SO₂)₂O entsteht m-Dinitro-benzol (Pictet, Karl, C. \tau. 145, 239; Bl. [4] 3, 1117). Beim Erhitzen mit hochprozentiger oder anhydridhaltiger Salpeterschwefelsäure entsteht Tetranitromethan (Claessen, D. R. P. 184229; C. 1907 II, 366).

Halogenierung. Nitrobenzol wird von Chlor und Brom bei gewöhnlicher Temp. nicht angegriffen (Mitscherlich, Ann. d. Physik 31, 626; Kekulé, A. 137, 169; vgl. auch Gress, Z. 1863, 483 Ann. 1). Chlor in Gegenwart von Jod erzeugt m-Chlor-nitrobenzol (Laubenheimer, B. 7, 1765; 8, 1621). In Gegenwart von Antimontrichlorid entsteht m-Chlor-nitrobenzol neben sehr wenig 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol (Beilstein, Kurbatow, A. 182, 102) und Spuren von 2.3-Dichlor-1-nitro-benzol (Holleman, Reiding, R. 23, 361). Durch Chlorierung von Nitrobenzol unter Zusatz von FeCl₃ entsteht bei Zimmertemperatur 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol, bei 100° 2.3-5.6-Tetrachlor-1-nitro-benzol, oberhalb 100° Hexachlorbenzol (Page, A. 225, 206). Geschwindigkeit der Chlorierung zu m-Chlor-nitrobenzol in Gegenwart von SnCl₄, AlCl₃ und FeCl₃: Goldschmidt, Larsen, Ph. Ch. 48, 424. Nitrobenzol reagiert in der Siedehitze nicht mit PbCl₄·2NH₄Cl (Seyewetz, Trawitz, C. r. 136, 242). Wird von PCl₅ nicht angegriffen (de Konnok, Marquart, B. 5, 12). — Beim Erhitzen mit Brom auf 250° entsteht fast ausschließlich 1.2.4.5-Tetrabrom-benzol (Kekulé, A. 137, 169). Bei der Bromierung mit Brom in Gegenwart von FeBr₂ oder FeBr₃ bei 100—110° oder in Gegenwart von FeCl₃ bei 60—70° entsteht m-Brom-nitrobenzol (Scheufelen, A. 231, 158). AlCl₄ und AlBr₃ sind bei der Bromierung wirkungslos (Bruner, Ph. Ch. 41, 532). Dynamik der Brom-Substitution in Gegenwart von FeBr₂, FeCl₃ oder TlCl: Bruner. — Beim Auflösen von Jod in Nitrobenzol entsteht eine Verbindung C₆H₅O₂N + I₂ (Hildebrand, Glassock, Am. Soc. 31, 26).

Nitrobenzol erleidet bei 6-stdg. Erhitzen mit Wasser auf 200° keine Spaltung (SPINDLER, A. 224, 297). Konz. Salzsäure führt bei 245° das Nitrobenzol in 2.5-Dichlor-anilin über (BAUMHAUER, A. Spl. 7, 209; vgl. Beilstein, Kurbatow, A. 196, 215 Anm. 3). Bromwasserstoffsäure erzeugt bei 185–190° 2.4-Dibrom-anilin und 2.4.6-Tribrom-anilin (Ba.). Jodwasserstoffsäure (D: 1,44) reduziert schon bei 104° zu Anilin (Mills, Soc. 17, 158; J. 1864, 525).

Beim Sulfurieren von Nitrobenzol mit rauchender Schwefelsäure entsteht vorwiegend m-Nitro-benzolsulfonsäure neben wenig o- und p-Verbindung (LIMPRICHT, A. 177, 63; vgl. Schmitt, A. 120, 164; Ekbom, B. 35, 651). Einw. von Chlorsulfonsäure auf Nitrobenzol: Armstrong, Soc. 24, 174. — Verhalten von Nitrobenzol gegen Chromylchlorid: Carstanjen, J. pr. [2] 2, 83; Étard, A. ch. [5] 22, 272; Henderson, Campbell, Soc. 57, 253.

Läßt man Nitrobenzol mit fein verteiltem Kaliumhydroxyd stehen oder erwärmt auf 60-70° (bei höherer Temperatur erfolgt stürmische Reaktion), so entsteht — ohne Mitwirkung des Luftsauerstoffes — reichlich o-Nitro-phenol neben wenig p-Nitro-phenol (Wohl, B. 32, 3486; D. R. P. 116790; C. 1901 I, 149). Nach Lepsius (vgl. Wohl, Aue, B. 34, 2444 Anm. 2) bilden sich bei dieser Reaktion aus 5 Mol.-Gew. Nitrobenzol 3 Mol.-Gew. o-Nitro-phenol und 1 Mol.-Gew. Azoxybenzol. Merz und Werth (B. 4, 982) erhielten bei der Destillation von Nitrobenzol mit Ätzkali Azobenzol, Anilin und Ammoniak. Über Reduktion durch alkoh. Alkali s. S. 238. — Nitrobenzol reagiert mit Natriumamid unter Bildung von Diazobenzolnatrium, das bei Gegenwart von β-Naphthol zu Benzolazo-β-naphthol umgesetzt wird (Bamberger, Wetter, B. 37, 629). — Die Einw. von Hydroxylamin bei Gegenwart von Natriumäthylat liefert das Natriumsalz des Nitrosophenylhydroxylamins (ANGELICO, R. A. L. [5] 8, II, 29).

Nitrobenzol reagiert nicht mit Phosphorpentasulfid (DE KONINCK, MARQUART, B. 5, 12). Wärmeentwicklung bei der Berührung mit gefällter Kieselsäure: Linebarger, Ph. Ch. 40, 378. Untersuchungen über die Existenz von Additionsverbindungen des Nitrobenzols mit Quecksilberhalogeniden: MASCARELLI, R. A. L. [5] 15 II, 198; G. 36 II, 887; R. A. L. [5] 15 II, 461; M., ASCOLI, G. 37 I, 130.

Einwirkung organischer Verbindungen. Bei der Reaktion von Nitrobenzol mit Benzol und Aluminiumchlorid entsteht in geringer Menge 4-Amino-diphenyl (Freund, M. 17, 399). — Setzt man eine alkoh. Lösung von Nitrobenzol dem Sonnenlicht aus, so entstehen in geringer Menge Anilin (Ciamician, Stiber, B. 19, 2900; R. A. L. [5] II I, 277; G. 33 I, 355; vgl. B. 39, 4343), p-Amino-phenol (C., S., R. A. L. [5] 14 II, 375; G. 36 II, 173; B. 38, 3813) und andere Verbindungen (s. S. 241 bei Umwandlungsprodukten des Nitrobenzols) Dieselben Produkte entstehen auch in Gegenwart von Propylalkohol und Isoamylalkohol (C., S., R. A. L. [5] 14 II, 375; G. 36 II, 173; B. 38, 3813). Beim Erhitzen von Nitrobenzol mit 3 Iln. Diäthylsulfid auf 160—180° entstehen bei 198° bis oberhalb 240° siedende Basen (Athylanilin, Diäthylanilin ?) (Klinger, B. 16, 946). Durch Erhitzen von Nitrobenzol mit Schwefel und Resorcin erhält man grüne bis graublaue Schwefelfarbstoffe (von Fischer, D. R. P. 170132; C. 1906 I, 1812). Beim Erhitzen von Nitrobenzol mit Pyrogallol und währ. Kalilauge entsteht Anilin, Azobenzol, Hydrazobenzol und Phenylcarbylamin (Brunner, Vuilleumer, C. 1908 II, 588). — Bei der Einw. des Lichtes auf ein Gemisch von Nitrobenzol und Benzaldehyd entstehen Benzoesäure, Benzoyl- und Dibenzoylphenylhydroxylamin, N-Benzoyl-o-amino-phenol, Dibenzoyl-p-amino-phenol, Benzanilid, Azoxybenzol und o-Oxyazobenzol (C., S., R. A. L. [5] 14 I, 265; II, 381; G. 36 II, 190; B. 38, 3176, 3820). Ein analoges Verhalten zeigt Nitrobenzol gegen Anisaldehyd (C., S., R. A. L. [5] 14 II, 375; G. 36 II, 173; B. 37, 832. — Nitrobenzol gibt bei der Kondensation mit Anilin Azoxybenzol und ein rotbraunes Öl [C₆H₅·N(:O)(OH)·NH·C₆H₅(?)] (Angell, Castellana, R. A. L. [5] 14 II, 659). Beim Verschmelzen äquimolekularer Mengen von Nitrobenzol und Anilin in Gegenwart von gepulvertem Alkali entstehen Phenazin bezw. dessen N-Oxyde, Azobenzol und ein rotbraunes Öl [C₆H₅·N(:O)(OH)·NH·C₆H₅(?)] (Angelli, Castellana, R. A. L. [5] 14 II, 659). Beim Verschmelzen äq

Physiologisches Verhalten des Nitrobenzols.

Nitrobenzol ist giftig (BACCHETTI, J. 1856, 607; GIBBS, REICHEET, Am. 13, 299; 16, 448), seine Homologen aber nicht, weil diese (z. B. p-Nitro-toluol) im Organismus zu Säuren oxydiert werden, was beim Nitrobenzol nicht möglich ist (JAFFÉ, B. 7, 1673). Es kann sowohl durch die Haut als auch durch die Atmungs- und Verdauungsorgane vom Körper aufgenommen werden. In den Tierkörper eingeführtes Nitrobenzol wird zum Teil als p-Aminophenol ausgeschieden (E. MEYER, H. 48, 497).

Verwendung.

Die Hauptmenge des Nitrobenzols dient zur Herstellung von reinem Anilin, zur Gewinnung von Dinitrobenzol, Chlornitrobenzol, Azobenzol bezw. Benzidin und von Metanilsäure. Ferner findet Nitrobenzol im Fuchsinprozeß Verwendung, in geringer Menge auch zur Parfümierung billiger Seifen (Mirbanöl). Als Oxydationsmittel fungiert Nitrobenzol bei der Herstellung von Chinolinderivaten nach der Seraupschen Synthese (vgl. Ullmann, Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. II [Berlin und Wien 1915], S. 376).

Prüfung.

Nitrobenzol gibt mit festem pulverisiertem Kaliumhydroxyd (am besten in Gegenwart von Gasolin) eine braune Färbung, mit Natriumhydroxyd keine Färbung (Unterschied von Nitrotoluol, das mit Natriumhydroxyd eine braune Färbung gibt) (RAIKOW, ÜRKEWITSCH, Ch. Z. 30, 295). Die alkoholische Lösung des reinen Nitrobenzols bleibt auf Zusatz eines Tropfens Kalilauge farblos; enthält es aber Spuren von Dinitrothiophen, so wird die Lösung rot (V. MEYER, STADLER, B. 17, 2780).

Additionelle Verbindungen des Nitrobenzols.

 $C_8H_5O_2N + LiI$. B. Durch Schütteln von LiI mit Nitrobenzol im geschlossenen Gefäß bei ca. 60° (Dawson, Goodson, Soc. 85, 800). Gelbe, sehr hygroskopische Platten, die durch bei ca. 60° (Dawson, Goodson, Soc. 85, 800). Gelbe, sehr hygroskopische Platten, die durch Wasser sofort in die Komponenten gespalten werden. $-2 \, {\rm C}_6 \, {\rm H}_5 \, {\rm O}_2 \, {\rm N} + {\rm Na} \, {\rm I}_5$. Zerfließliche Krystalle von grünmetallischem Aussehen, die durch Benzol, CCl₄ oder CS₂ in Natriumjodid, Jod und Nitrobenzol zersetzt werden (D., Go., Soc. 85, 805). $-{\rm C}_6 \, {\rm H}_5 \, {\rm O}_2 \, {\rm N} + {\rm Al} \, {\rm Cl}_3$. B. Aus den Komponenten in Lösung (Stockhausen, Gattermann, B. 25, 3522). Durch Wasser zersetzbare Nadeln. $-2 \, {\rm C}_6 \, {\rm H}_5 \, {\rm O}_2 \, {\rm N} + {\rm Al} \, {\rm Br}_3$. B. Aus konz. Lösungen von AlBr₃ in Nitrobenzol (Bruner, C. 1901 II, 160). Gelbe Krystalle. $-{\rm C}_6 \, {\rm H}_5 \, {\rm O}_2 \, {\rm N} + {\rm Al} \, {\rm Br}_3$. Gelbe Prismen. Besitzt in siedendem Schwefelkohlenstoff die Molekulargröße (${\rm C}_6 \, {\rm H}_5 \, {\rm O}_2 \, {\rm N} + {\rm Al} \, {\rm Br}_3$)₂ (Kohler, Am. 24, 390). $-3 \, {\rm C}_6 \, {\rm H}_5 \, {\rm O}_2 \, {\rm N} + 2 \, {\rm SbCl}_5$. Gelbe Nadeln (aus Chloroform) (Rosenheim, STELLMANN, B. 34, 3382).

Umwandlungsprodukte des Nitrobenzols von ungewisser Konstitution.

Verbindung $C_6H_3O_6NCl_2Cr_2=C_6H_3(NO_2)(CrO_3Cl)_2$. B. Durch Erhitzen von 1 Tl. Chromylchlorid mit 3-4 Tln. Nitrobenzol auf 160° (Etard, A. ch. [5] **22**, 272). Aus Nitrobenzol auf 160° (Etard, Ch. [5] **27**). benzel und CrO₂Cl₂ in CHCl₃ auf dem Wasserbade (Henderson, Campbell, Soc. 57, 253). —

Braunes, sehr hygroskopisches Pulver; liefert mit Wasser Nitrobenzol (H., C.).

Verbindung C₆H₇O₂N. B. Durch Belichtung eines Gemisches von (unreinem?) Nitrobenzol mit Athyl., Propyl. oder Isoamylalkohol (Ciamician, Silber, R. A. L. [5] 14 H, 378; B. 38, 3816; G. 36 H, 179). — Blättchen (aus Petroläther). F: 70—71°. Schwer lös-

378; B. 38, 3816; G. 36 II, 179). — Blättchen (aus Petroläther). F: 70—71°. Schwer löslich in Wasser. Reduziert Feminosche Lösung kaum. Reduziert in salzsaurer Lösung AuCl₃ und gibt mit PtCl₄ einen in warmem Wasser unter Reduktion löslichen Niederschlag. — Pikrat. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 185°. Acetylderivat der Verbindung C₆H₇O₂N (s. o.), C₈H₉O₃N = C₆H₆O₂N(CO·CH₃). B. Aus der Verbindung C₆H₇O₂N und Acetanhydrid (Ci., Si., R. A. L. [5] 14 II, 378; B. 38, 3816; G. 36 II, 179). — Nadeln (aus Wasser). F: 178—179°. Schwer löslich in Wasser. Benzoylderivat der Verbindung C₆H₇O₂N (s. o.), C₁₃H₁₁O₃N = C₅H₆O₂N(CO·C₆H₃). B. Aus der Verbindung C₆H₇O₂N durch Benzoylchlorid und Alkali (Ci., Si., R. A. L. [5] 14 II, 378; B. 38, 3817; G. 36 II, 180). — Tafeln (aus Methylalkohol). F: 192°. Unlöslich in Äther. Verbindung C₁₂H₁₅ON. B. Aus Nitrobenzol durch Propylalkohol im Sonnenlicht (Ci., Si., R. A. L. [5] 14 II, 379; B. 38, 3818; G. 36 II, 182). — Öl von scharfem Chinolingeruch. — Hydrochlorid. Nadeln. — Pikrat C₁₂H₁₅ON + C₆H₃O₇N₃. Tafeln (aus Methylalkohol). F: 182—183°. — 2 C₁₂H₁₅ON + 2 HCl + PtCl₄. Gelbbraune Nadeln. F: 219°.

- 2-Fluor-1-nitro-benzol, o-Fluor-nitrobenzol $C_6H_4O_2NF = C_6H_4F\cdot NO_2$. B. Entsteht in kleiner Menge neben viel p-Fluor-nitrobenzol beim Nitrieren von Fluorbenzol (S. 198) (A. F. Holleman, R. 23, 261; 24, 140). Aus 4-Fluor-3-nitro-anilin durch Diazotterung, nachfolgende Reduktion zu 4-Fluor-3-nitro-phenylhydrazin und Oxydation desselben mit Kupfersulfat (M. Holleman, R. 24, 26). — Flüssig. F: —8°; Kp₂₂: 115,5° (M. Ho.). Zersetzt sich bei Destillation unter gewöhnlichem Druck (M. Ho.). — Beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 95° entsteht o-Nitro-anilin (M. Ho.).
- 3-Fluor-1-nitro-benzol, m-Fluor-nitrobenzol $C_6H_4O_2NF = C_6H_4F \cdot NO_2$. B. Durch Eintragen einer m-Nitro-benzoldiazoniumsulfatlösung in heiße konz. Fluorwasserstoffsäure (A. F. Holleman, Beekman, R. 23, 235). — Gelbliche Flüssigkeit. F: 1,69° (unkorr.). Kp: 205°. D^{3,6}: 1,2532. — Reagiert mit Natriummethylat unter Bildung von m-Nitro-anisol.
- 4-Fluor-1-nitro-benzol, p-Fluor-nitrobenzol $C_8H_4O_2NF = C_6H_4F\cdot NO_2$. B. Durch Nitrieren von Fluorbenzol bei 0° (Wallach, A. 235, 265), neben wenig o-Fluor-nitrobenzol (Holleman, R. 23, 261; 24, 140). Durch Eintragen einer p-Nitro-benzoldiazoniumsulfatlösung in heiße konz. Fluorwasserstoffsäure (Ho., Beekman, R. 23, 235). Beim Erwärmen von p-Nitro-benzoldiazopiperidid $O_2N\cdot C_6H_4\cdot N\cdot N\cdot N\cdot C_5H_{10}$ mit konz. Fluorwasserstoffsäure (W.) Schwach gelb gefärbte Krystalle. Dimorph (Ho., R. 24, 25). Erstarrungspunkt der metastabilen Form: 21,5° (Ho., R. 24, 25; vgl. Brunt, Trovanellet, R. A. L. [5] 13 II, 183; (J. 34 II, 355); Schmelzpunkt der stabilen Form: 26,5° (W., Heusler, A. 243, 222; Ho., R. 24, 25). Kp: 205° (W., Heu.). D (flüssig): 1,326 (W.); D^{4,4*}: 1,2583 (Ho., Be.). Kryoskopisches Verhalten: Br., T. Gibt bei der Reduktion mit Zinn bezw. Zinnehlorür und Salzsäure p-Fluor-anilin (W.: Ho., Br.). Liefert bei der Nitrierung 4-Fluor-13-dinitround Salzsäure p-Fluor-anilin (W.; Ho., BE.). Liefert bei der Nitrierung 4-Fluor-1.3-dinitrobenzel (Ho., R., 23, 260). Reagiert mit Natriummethylat unter Bildung von p-Nitro-anisol (Ho., R. 23, 258). Riecht nach bitteren Mandeln (W.).
- **2-Chlor-1-nitro-benzol, o-Chlor-nitrobenzol** $C_cH_4O_cNCl=C_cH_4Cl\cdot NO_{2^*}$ B. Entsteht neben viel p-Chlor-nitrobenzol beim Nitrieren von Chlorbenzol (SSOKOLOW, J. 1866,

551; vgl. Holleman, de Bruyn, R. 19, 189). Aus o-Nitro-phenol und PCl₅ in kleiner Menge, neben Phosphorsäure-tris-[o-nitro-phenyl]-ester (Engelhardt, Latschinow, Ж. 2, 116; Z. 1870, 231). Aus 3-Chlor-4-nitro-anilin durch Behandlung mit salpetriger Säure und Alkohol (Beilstein, Kurbatow, A. 182, 107).

Darst. Man versetzt die unter Umrühren auf 200 g Eis gegossene Lösung von 30 g o-Nitro-anilin in 150 ccm roher Salzsäure unter Umrühren mit der Losung von 15 g NaNO, in 50 ccm Wasser und fügt die gebildete Diazoniumlösung zu 15 g, mit Salzsäure befeuchteter, entfetteter Kupferbronze (Kupferpulver) (ULLMANN, B. 29, 1879). — Bei der Darstellung durch Nitrieren von Chlorbenzol im großen wird das nach dem Auskrystallisieren der Haupt-menge des p-Chlor-nitrobenzols verbleibende flüssige Gemisch von o- und p-Chlor-nitrobenzol zunächst einer fraktionierten Destillation unterworfen; die ersten Fraktionen liefern dann bei nachfolgender fraktionierter Krystallisation als erste Krystallisation reine p-Verbindung, die letzten Fraktionen der Destillation geben bei nachfolgender fraktionierter Krystallisation als erste Krystallisation reine o-Verbindung. Die anderen Fraktionen, welche noch Gemische sind, werden einer erneuten fraktionierten Destillation und Krystallisation unterworfen usf. (Chem. Fabr. Griesheim, D. R. P. 97013; C. 1898 II, 238). Trennung von ound p-Chlor-nitrobenzol durch verd. Alkohole: MARCKWALD, D. R. P. 137847; C. 1908 I, 208; vgl. Jungfleisch, A. ch. [4] 15, 226; J. 1868, 343.

Nadeln. F: 32,5° (Beilstein, Kurbatow, A. 182, 107). Erstarrungspunkt: 32,03-32,09° (Holleman, de Bruyn, R. 19, 189). Kp: 243° (Bel., Ku.); Kp₇₂₈: 241,5° (korr.) (Ullmann, B. 29, 1879); Kp₇₃₆: 245,5°; Kp₈: 119° (Chem. Fabr. Griesheim, D. R. P. 97013; C. 1898 II, 238). D₇₃₆: 1,3052 (Ho., de Br., R. 19, 190; 20, 354 Anm.). Löslichkeit in Benzol: Bogo-Jawlenski, Bogoljubow, Winogradow, C. 1907 I, 1738. Löslichkeit in flüssigem CO₂: BUCHNER, Ph. Ch. 54, 681. Schmelzkurve von Gemischen mit p-Chlor-nitrobenzol: Ho.. DE BR. Schmelzkurve von Gemischen mit o-Brom-nitrobenzol: KREMANN, C. 1909 II, 1218. Molekulare Gefrierpunktserniedrigung von o-Chlor-nitrobenzol: 75,0 (Jona, G. 39 II. 298). Uber das kryoskopische Verhalten in Ameisensäure vgl. Bruni, Berti, R. A. L. [5] 9 I. 396.

Bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure liefert o-Chlor-nitrobenzol o-Chlor-anilin und 2.4-Dichlor-anilin (Beilstein, Kurbatow, A. 182, 107). Beim Kochen von o-Chlornitrobenzol mit konz. absolut-alkoh. Natriumäthylatlösung entstehen o-Chlor-anilin und wenig 2.2' Dichlor-azobenzol, mit verdünnterer absolut-alkoholischer Natriumäthylatlösung o-Chlor-anilin und wenig 2.2'-Dichlor-azoxybenzol; beim Erhitzen mit verdünnter wäßr. alkoholischer Kalilauge gibt o-Chlor-nitrobenzol o-Nitro-phenetol neben wenig o-Chlor-anilin (Brand, J. pr. [2] 67, 152, 160; 68, 208; vgl. Heumann, B. 5, 912; Lobry de Bruyn. R. 9, 203). o-Chlor-nitrobenzol liefert mit Natriummethylat in konz. interhylalkoholischer Lösung 2.2'-Dichlor-azobenzol; in verdünnterer Lösung entsteht 2.2'-Dichlor-azobenzol und schließlich 2.2'-Dimethoxy-azoxybenzol; mit verd. wäßr.-methylalkoholischer Kalilauge wird fast ausschließlich o-Nitro-anisol gebildet (Brand, J. pr. [2] 67, 145, 155; vgl. Lo. De Bruyn). Umsetzung von o Chlor-nitrobenzol mit methylalkoholischer Natriummethylatlösung in Gegenwart von KI: Wohl, B. 39, 1953. o-Chlor-nitrobenzol gibt beim Erhitzen mit H₂SO₄ in Gegenwart reduzierender Substanzen (z. B. Hydrochinon) eine 3-Chlor-4-amino-phenolsulfonsäure (Brunner, Vuilleumier, C. 1908 II, 587). — Beim Erhitzen von o-Chlornitrobenzol mit Kupferbronze auf ca. 200° erhält man 2.2′-Dinitro-diphenyl (Ullmann, BIELECKI, B. 34, 2176). - o-Chlor-nitrobenzol liefert durch Chlorierung bei 1000 in Gegenwart von SbCl₅ hauptsächlich 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol, neben wenig 2.3-Dichlor-1-nitrobenzol und 2.4-Dichlor-1-nitrobenzol (Cohen, Bennett, Soc. 87, 323; vgl. Holleman, Reiding, R. 23, 361). - Beim Erhitzen von o-Chlor-nitrobenzol mit einem Gemisch von rauchender Salpetersäure und Schwefelsäure erhält man als Hauptprodukt 4-Chlor-1.3dinitro-benzol (JUNGFLEISCH, A. ch. [4] 15, 229; J. 1868, 345), daneben wenig 2-Chlor-1.3-dinitro-benzol (OSTROMYSSLENSKI, J. pr. [2] 78, 261). Geschwindigkeit der Nitrierung bei 25° in 95°/₀iger und in absol. Schwefelsäure: Martinsen, Ph. Ch. 59, 615. — Bei der Sulfurierung mit rauchender Schwefelsäure liefert o-Chlor-nitrobenzol 4-Chlor-3-nitro-benzolsulfonsäure-(1) (P. Fischer, B. 24, 3188). — o-Chlor-nitrobenzol gibt mit Sodalösung und Natron bei 130° o-Nitro-phenol (Engelhardt, Latschinow, 3K. 2, 118; Z. 1870, 231). Reaktion von o Chlor-nitrobenzol mit Natriumalkoholat s. o. Durch Behandlung von 1 Mol.-Gew. o-Chlor-nitrobenzol mit 1 Mol.-Gew. Na₂S in Alkohol entsteht o-Nitro-thiophenol (Blanksma, R. 20, 400); bei Anwendung von 2 Mol.-Gew. o-Chlor-nitrobenzol auf 1-Mol.-Gew. Na₂S wird 2.2'-Dinitro-diphenylsulfid gebildet (Nietzki, Bothof, B. 29, 2774). o-Chlor-nitrobenzol gibt mit Na₂S₂ in siedendem Alkohol 2.2'-Dinitro-diphenyldisulfid und o-Chlor-anilin (Wohlfahrt, J. pr. [2] 66, 553; Bl., R. 20, 127; 28, 108). Umsetzung des o-Chlor-nitrobenzols mit alkoh. Ammoniak in Gegenwart von KI: Wohl, B. 39, 1953. Bei der Umsetzung von a Chlor-nitrobenzols mit alkohol hei 1600 entsteht a-Nitro-Umsetzung von o-Chlor-nitrobenzol mit Methylamin in Alkohol bei 1606 entsteht o-Nitromethylanilin (Blanksma, R. 21, 272). Geschwindigkeit der Reaktion von o-Chlor-nitrobenzol mit Dipropylamin: Perna, 3K. 35, 115; C. 1903 I, 1127. Aus o-Chlor-nitrobenzol erhält man beim Erhitzen mit p-Chlor-anilin und wasserfreiem Natriumacetat bei 170–1900

4'-Chlor-2-nitro-diphenylamin (Wilberg, B. 35, 957 Anm.). Bei Einw. von o-Chlor-nitrobenzol auf Kaliumphenolat in der Hitze entsteht 2-Nitro-diphenyläther (Haeussermann, Teichmann, B. 29, 1447). o-Chlor-nitrobenzol liefert mit Thioglykolsäure und NaOH in kochender alkoh. Lösung S-[o-Nitro-phenyl]-thioglykolsäure; daneben findet teilweise Reduktion des o-Chlor-nitrobenzols statt (Friedländer, Chwala, M. 28, 270).

o-Chlor-nitrobenzol dient in der Technik zur Herstellung von o-Nitro-anisol, das weiter auf o-Anisidin und Dianisidin verarbeitet wird (Ullmann, G. Cohn in Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. II [Berlin-Wien 1915], S. 378),

3-Chlor-1-nitro-benzol, m-Chlor-nitrobenzol $C_6H_4O_2NCl=C_6H_4Cl\cdot NO_2$. B. Beim Chlorieren von Nitrobenzol in Gegenwart von Jod (Laubenheimer, B. 7, 1765). Aus Nitrobenzol und Chlor in Gegenwart von AlCl₃, FeCl₃, SnCl₄ (Goldschmidt, Larsen, Ph. Ch. 48, 424); Dynamik dieser Reaktion: Goldschmidt, Larsen. Aus Nitrobenzol durch Chlorierung in Gegenwart von SbCl₃ (Beilstein, Kurbatow, A. 182, 102). Man erhitzt das aus m-Nitro-anilin erhältliche Diazoniumchloroplatinat mit Soda (Körner, G. 4, 341; J. 1875, 317; vgl. Griess, Z. 1863, 482; J. 1863, 424; 1866, 457; Soc. 20, 85). — Darst. Man leitet völlig trocknes Chlor in ein Gemisch aus 500 g trocknem Nitrobenzol und 10 g FeCl₃ und fraktioniert das Produkt, sobald sein Gewicht 650 g beträgt (Varnholt, J. pr. [2] 36, 25).

Schwach gelbliche, sublimierbare Prismen (aus Alkohol). Rhombisch pyramidal (Bodewig, B. 8, 1621; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 29). Existiert in zwei physikalisch verschiedenen festen Formen. Schmelzpunkt der gewöhnlichen stabilen Form: $47,9^{\circ}$ (korr.) (Körner, G. 4, 341; J. 1875, 317), 46° (Griess, Z. 1863, 483), $44,4^{\circ}$ (Bogojawlenski, Winogradow. Ph. Ch. 64, 252), 44,2° (LAUBENHEIMER, B. 8, 1622; 9, 766), 44,16° (BOGOJ., C. 1905 II, 946). Schmelz-19, 190; 20, 354 Anm.). Leicht löslich in Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Äther, Eisessig und heißem Alkohol, weniger in kaltem Alkohol (Lau., B. 8, 1622). Löslichkeit in Benzol: Bogol, Bogoljubow, Win., C. 1907 I, 1738. Löslichkeit in flüssigem CO₂: Büchner, Ph. Ch. 54, 681. Krystallisationsgeschwindigkeit der Gemische mit m-Brom-nitrobenzol: Ph. Ch. 34, 631. Krystanisationsgeschwindigkeit der Gemische int in Inchrintopenation. Bodol., Ssacharow, C. 1907 I, 1719. Schmelzkurve von Gemischen mit m-Brom-nitrobenzol: Kremann, C. 1909 II, 1218; vgl. Küster, Ph. Ch. 8, 584. Molekulare Gefrierpunkts-crniedrigung von m-Chlor-nitrobenzol: 60,7 (Jona, G. 39 II, 299). Kryoskopisches Verhalten in Ameisensäure: Brunt, Berri, R. A. L. [5] 9 I, 396. Schmelzwärme, spez. Wärme: Bogol., C. 1905 II, 946; Bogol., Win., Ph. Ch. 64, 251; vgl. Brunter, B. 27, 2106. — m-Chlor-tital and Julian Schmelzwärme, Schmelzwärm nitrobenzol wird von Zinn und Salzsäure zu m-Chlor-anilin reduziert (Beilstein, Kurbatow, A. 182, 104). Gibt mit Na₂S in Alkohol 3.3'-Dichlor-azoxybenzol (Nietzki, Bothof, B. 29, 2774), mit Na_oS₂ in Alkohol m-Chlor-anilin und wenig 3.3'-Dichlor-azoxybenzol (Blanksma, R. 28, 107). Liefert beim Erhitzen mit H₂SO₄ in Gegenwart reduzierender Substanzen (z. B. Hydrochinon) eine 2-Chlor-4-amino-phenol-sulfonsäure (Brunner, Vuilleumier, C. 1908 II, 587). Beim Kochen von m-Chlor-nitrobenzol mit Atzkali und 85 % igem Alkohol wird 3.3′-Dichlor-azoxybenzol gebildet (Laubenheimer, B. 8, 1623). Bei der Chlorierung in Gegenwart von Antimonchlorid erhält man als Hauptprodukt 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol, daneben wenig 2.3-Dichlor-1-nitro-benzol (Holleman, Reining, R. 23, 361; vgl. Cohen, Bennett, (2007), 232). Bei der Chlorierung in Gegenwert von Antimonchlorid erhält man als Hauptprodukt 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol (Holleman, Reining, R. 23, 361; vgl. Cohen, Bennett, (2007), 232). Bei der Chlorierung in Gegenwert von Antimonchlorid erhält man als Hauptprodukt 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol (Holleman, Reining, R. 23, 361; vgl. Cohen, Bennett, (2007), 232). Bei der Chlorierung in Gegenwert von Antimonchlorid erhält man als Hauptprodukt 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol (Holleman, Reining, R. 23, 361; vgl. Cohen, Bennett, (2007), 232). Bei der Chlorierung in Gegenwert von Antimonchlorid erhält man als Hauptprodukt 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol (Holleman, Reining, R. 23, 361; vgl. Cohen, Bennett, (2007), 232). Bei der Chlorierung in Gegenwert von Antimonchlorid erhält man als Hauptprodukt 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol (Holleman, Reining, R. 23, 361; vgl. Cohen, Bennett, (2007), 232). Bei der Chlorierung in Gegenwert von Antimonchlorid erhält man als Hauptprodukt 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol (Holleman, Reining, R. 23, 361; vgl. Cohen, Bennett, (2007), 232). Bei der Chlorierung in Gegenwert von Antimonchlorid erhält man als Hauptprodukt 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol (Holleman, Reining, R. 23, 361; vgl. Cohen, Bennett, (2007), 232). Bei der Chlorierung in Gegenwert von Antimonchlorid erhält man als Hauptprodukt 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol (Holleman, Reining, R. 23, 361; vgl. Cohen, Bennett, R. 23, 361; vgl. Cohen, R. 23, 361; vgl. Cohe Soc. 87, 323). Bei der Nitrierung mit einem Gemisch von rauchender Salpetersäure und konz. Schwefelsäure entsteht 4-Chlor-I.2-dinitro-benzol (Laubenheimer, B. 9, 760); Geschwindigkeit der Nitrierung bei 25° und 35° in 95°/0iger und in absoluter Schwefelsäure: Martinsen, Ph. Ch. 59, 615. Aus m-Chlor-nitrobenzol erhält man bei Einw. von rauchender Schwefelsäure 5-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) und 6-Chlor-2-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Post, CHR. MEYER, B. 14, 1605; CLAUS, POPP, A. 265, 96). m-Chlor-nitrobenzol reagiert mit Dipropylamin weder bei 130° noch bei 183° (Perna, Ж. 35, 115; C. 1903 I, 1127). Beim Erhitzen mit Cyankalium und Alkohol auf 250—270° geht m-Chlor-nitrobenzol in o-Chlor-nitrobenzol in o-Chlo benzoesäure über (v. RICHTER, B. 4, 463; 8, 1418). - m-Chlor-nitrobenzol hat bittermandelölartigen Geruch (LAU., B. 8, 1622).

4-Chlor-1-nitro-benzol, p-Chlor-nitrobenzol $C_8H_4O_2NCl = C_6H_4Cl\cdot NO_2$. B. Entsteht neben wenig o-Chlor-nitrobenzol beim Lösen von Chlorbenzol in rauchender Salpetersäure (Riche, A. 121, 358; Ssokolow, Z. 1865, 602; J. 1866, 551; vgl. Holleman, de Bruyn, R. 19, 189). Beim Erhitzen von p-Nitro-phenol mit PCl_5 , neben Phosphorsäure-tris-[p-nitro-phenyl]-ester (Engelhardt, Latschinow, \mathcal{H} . 2, 116; Z. 1870, 230). Aus p-Chlor-benzol-diazoniumsulfat durch frisch bereitetes Kaliumcupronitrit (Hantzsch, Blagden, B. 33, 2553). Aus dem Chloroplatinat des p-Nitro-benzoldiazoniumchlorids durch Destillation mit Soda (Griess, J. 1866, 457). Bei Behandlung von p-Nitro-benzoldiazoniumchlorid mit CuCl in stark salzsaurer Lösung (Willstätter, Kalb, B. 39, 3478). Beim Erwärmen von p-Nitro-benzoldiazopiperidid $O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot NC_5H_{10}$ (Syst. No. 3038) mit konz. Salzsäure (Wallach, A.

235, 264). Aus 5-Chlor-2-nitro-anilin durch Behandlung mit salpetriger Säure und Alkohol (Beilstein, Kurbatow, A. 182, 105). — Darst. Man löst Chlorbenzol in kalter rauchender Salpetersäure, fällt mit Wasser und krystallisiert aus Alkohol um (Ssokolow, Z. 1865, 602; Jungfleisch, A. ch. [4] 15, 221; J. 1868, 343). Die Zerlegung des flüssig bleibenden Anteils des Reaktionsproduktes, der aus viel o- und wenig p-Chlor-nitrobenzol besteht, in seine Bestandteile s. bei Darstellung von o-Chlor-nitrobenzol (S. 242).

Bestandteile s. bei Darstellung von o-Chlor-nitrobenzol (S. 242).

Monoklin prismatisch (Fels, Z. Kr. 32, 375; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 31). F: 83° (Jung-fleisch, A. ch. [4] 15, 223; J. 1868, 343). Erstarrungspunkt: 82,13—82,17° (Holleman, de Bruyn, R. 19, 189). Kp₇₆₁: 242° (J.); Kp₇₅₃: 238,5°; Kp₈: 113° (Chem. Fabr. Griesheim, d. R. P. 97013; C. 1898 II, 238). D¹⁸: 1,520 (Fels); D²²: 1,380 (J.). Über das spez. Gew. bei 80,05° vgl. Ho., de Bruyn. — Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in kochendem Alkohol, in Ather und in CS₂ (J.). Löslichkeit in Benzol: Bogojawlenski, Bogoljubow, Winogradow, C. 1907 I, 1738. Löslichkeit in flüssigem CO₂: Büchner, Ph. Ch. 54, 682. Schmelzkurve von Gemischen mit o-Chlor-nitrobenzol: Ho., de Bruyn. Schmelzkurve von Gemischen mit p-Brom-nitrobenzol: Kremann, C. 1909 II, 1218. Kryoskopisches Verhalten von p-Chlor-nitrobenzol: Brunt, Bertil, R. A. L. [5] 91, 397; Br., Padoa, R. A. L. [5] 121, 351; Br., Trovanelli, R. A. L. [5] 13 II, 183; G. 34 II, 356. Molekulare Gefrierpunktserniedrigung: 109 (Auwers, Ph. Ch. 30, 311). Schmelzwärme: Bruner, B. 27, 2106.

p-Chlor-nitrobenzol liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure p-Chlor-anilin (Ssorolow, J. 1866, 552; Jungfleisch, A. ch. [4] 15, 225; J. 1868, 344). Gibt mit Zinkstaub und Salmiak in siedendem Alkohol p-Chlor-phenylhydroxylamin (Bamberger, Baudisch, B. 42, 3581). Bei Behandlung mit Natriumamalgam erhält man aus p-Chlornitrobenzol 4.4'-Dichlor-azoxybenzol (Alexejew, Z. 1866, 269). Bei Einw. von Natrium auf p-Chlor-nitrobenzol in äther. Lösung entsteht eine schwarze Substanz, die mit Salzsäure 4.4'-Dichlor-azoxybenzol gibt (A. W. Hofmann, Geyer, B. 5, 916). p-Chlor-nitrobenzol wird von einer Lösung von KOH in absolutem oder hochprozentigem Äthylakohol bei 100° bis 130° zu 4.4'-Dichlor-azoxybenzol (vgl. Heumann, B. 5, 911; Laubenheimer, B. 8, 1626) and bei 150° 200° cu 4.4'-Dichlor-azoxybenzol (vgl. Heumann, B. 5, 911; Laubenheimer, B. 8, 1626) und bei 150-200° zu 4,4'-Dichlor-azobenzol reduziert; daneben entstehen Spuren von p-Nitro-phenetol; ähnlich verläuft die Einw. von KOH in absol. Methylalkohol, doch findet hier neben der Reduktion in bedeutendem Umfange Bildung von p-Nitro-anisol statt, während bei Anwendung von KOH in Allylalkohol lediglich (und zwar schon bei gewöhnlicher Temp.) Reduktion beobachtet wird; stark mit Wasser verdünnte äthylalkoholische Kalilauge liefert beim Kochen mit p-Chlor-nitrobenzol am Rückflußkühler als Hauptprodukt p-Nitro-phenetol neben p-Nitro-phenol und 4.4'-Dichlor-azoxybenzol, analog wirkt wäßr. methylalkoholische Kalilauge ein (Willeront, B. 14, 2632; 15, 1002). p-Chlor-nitrobenzol gibt beim Erhitzen mit H₂SO₄ in Gegenwart reduzierender Substanzen (z. B. Hydrochinon) 4-Amino-phenol-sulfosäure-(2) (Brunner, Vuilleumier, C. 1908 II, 587). Wird durch hydroschwefligsaures Natrium Na₂S₂O₄ in Gegenwart von Na₃PO₄ bei 85–96° in p-Chlor-phenylsulfamidsäure übergeführt (Seyewerz, Bloch, Bl. [4] I, 325). Gibt beim Erhitzen mit schwefelsaurem Hydragin und 2001 auf 1850'2 4 Dichlor endig (Hydrochinon). Liefart bei der gelektwei Hydrazin und ZnCl₂ auf 185° 2.4-Dichlor anilin (Hyde, B. 32, 1817). Liefert bei der elektrolytischen Reduktion in alkoh. wäßr. Lösung in Gegenwart von Natriumacetat und Eisessig p-Chlor-phenylhydroxylamin (Brand, B. 38, 3078). Bei der elektrolytischen Reduktion in starker Schwefelsäure entsteht 4-Amino-phenol-sulfonsäure-(2) (Noyes, Dorrance, B. 28, 2351). — p-Chlor-nitrobenzol liefert bei der Chlorierung in Gegenwart von Antimonpentachlorid 3.4-Dichlor-1-nitro-benzol (Cohen, Bennett, Soc. 87, 324). — Gibt bei Einw. von Salpeterschwefelsäure 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Jungfleisch); Geschwindigkeit der Nitrierung in 95% jeger und in absol. Schwefelsäure bei 25° und 35°: Martinsen, Ph. Ch. 59, 613. p-Chlor-nitrobenzol wird beim Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure zu 6-Chlor-3-nitrobenzol-sulfonsäure-(1) sulfuriert (Claus, Mann, A. 265, 88; P. Fischer, B. 24, 3194; Ull-MANN, JÜNGEL, B. 42, 1077). — Geht beim Erhitzen mit Sodalösung und Natron auf 130° sehr langsam in p-Nitro-phenol über (Engelhardt, Latschinow, 3K. 2, 118; Z. 1870, 231). Einw. von alkoh, Kali auf p-Chlor-nitrobenzol s. o. Bei der Behandlung von p-Chlor-nitrobenzol mu Na₂S in Alkohol wurden je nach den Bedingungen beobachtet: p-Nitro-thiophenol, 4.4′-Dinitro-diphenyldisulfid, 4.4′-Dinitro-diphenylsulfid, 4.4′-Dichlor-azoxybenzol und p-Chlor-anilin (Kehrmann, Bauer, Boogley, Western auch eine Bedingungen beobachtet: p-Nitro-thiophenol, 4.4′-Diamino-diphenylsulfid, 4.4′-Dichlor-azoxybenzol und p-Chlor-anilin (Kehrmann, Bauer, Boogley, Western auch eine Bedingungen beobachtet: p-Nitro-thiophenol, 4.4′-Diamino-diphenylsulfid, 4.4′-Dichlor-azoxybenzol und p-Chlor-anilin (Kehrmann, Bauer, Boogley, Western auch eine Bedingungen beobachtet: p-Nitro-thiophenol, 4.4′-Diamino-diphenylsulfid, 4.4′-Dichlor-azoxybenzol und p-Chlor-anilin (Kehrmann, Bauer, Boogley, Britann, Bauer, Boogley, Britann, Bauer, Boogley, Britann, Bauer, Boogley, Britann, Bauer, Britann, Bauer, Britann, Bauer, Britann, Bauer, Britann, Br B. 29, 2362; vgl.: WILLGERODT, B. 18. 331; NIETZKI, BOTHOF, B. 27, 3261). Mit Na₂S₂ in siedendem Alkohol entstehen 4.4'-Dinitro-diphenyldisulfid und wenig p-Chlor-anilin neben siedendem Alkohol entstehen 4.4'-Dinitro-diphenyldisulfid und wenig p-Chlor-anilin neben anderen Produkten (Wohlfahet, J. pr. [2] 66, 551; Blanksma, R. 20, 128; 28, 108); in wäßr. Alkohol bilden sieh Polysulfide und p-Nitro-thiophenol (Wohl). Beim Kochen von p-Chlor-nitrobenzol mit einer Lösung von Schwefel in wäßr.-alkoh. Natronlauge erhielten Fromm, Wittmann (B. 41, 2264) neben p-Nitro-phenol, 4.4'-Dinitro-diphenyl-disulfid, 4.4'-Dinitro-diphenylsulfid und 4'-Nitro-4-amino-diphenylsulfid den Bis-p-nitro-phenyläther des 4.4'-Dimercapto-azobenzols $O_2N\cdot C_6H_4\cdot S\cdot C_6H_4\cdot N\cdot N\cdot N\cdot C_6H_4\cdot S\cdot C_6H_4\cdot N\cdot N\cdot N\cdot C_6H_6\cdot N\cdot N\cdot N\cdot C_6H_6$ setzung von p-Chlor-nitrobenzol mit alkoh. Ammoniak in Gegenwart von Natriumjodid bezw. Naturkupfer: Wohl, B. 39, 1953. p-Chlor-nitrobenzol gibt mit Methylamin in Alkohol bei 160° p-Nitro-methylanilin (Blanksma, R. 21, 270). Geschwindigkeit der Reaktion mit Dipropylamin: Perna, R. 35, 115; C. 1903 I, 1127. Bei Gegenwart von kleinen Mengen Cuprojodid oder Jod und Kupfer sowie unter Zusatz säurebindender Mittel reagiert p-Chlor-nitrobenzol glatt mit aromatischen Aminen unter Bildung von Derivaten des Diphenylamins, z. B. entsteht mit Anilin 4-Nitro-diphenylamin (Goldberg, D. R. P. 185663; C. 1907 II, 957). — Beim Erhitzen mit Cyankalium und Alkohol auf 200° gibt p-Chlor-nitrobenzol m-Chlor-benzoesäure (v. Richter, B. 4, 463; 8, 1418). — p-Chlor-nitrobenzol liefert, in alkoh. Lösung mit einer Lösung von Thioglykolsäure in Natronlauge gekocht, S-[p-Nitro-phenyl]thioglykolsäure O₂N·C₆H₄·S·CH₂·CO₂H neben 4.4′-Dichlor-azoxybenzol (Friedländer, Chwala, M. 28, 274). — Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: Basler ehem. Fabr., D. R. P. 133043; C. 1902 II, 411. p-Chlor-nitrobenzol dient in der Technik besonders zur Herstellung von p-Nitranilin (Ullmann, G. Cohn in Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemic, Bd. II [Berlin-Wien 1915], S. 378).

2.3-Dichlor-1-nitro-benzol $C_6H_3O_2NCl_2=C_6H_3Cl_2\cdot NO_2$. B. Beim Chlorieren von o-Chlor-nitrobenzol in Gegenwart von Antimonchlorid, neben etwas 2.4-Dichlor-1-nitro-benzol (Сонен, Велиетт, Soc. 87, 323) und viel 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol (Holleman, Reiding, R. 28, 362). In kleiner Menge bei der Chlorierung von m-Chlor-nitrobenzol in Gegenwart von Antimonchlorid, neben viel 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol (H., R.; vgl. C., Be.). — Nadeln (aus Petroläther, aus Eisessig oder aus Essigester + Äther). Monoklin (Jaeger bei Groth, Ch. Kr. 4, 22 Anm., 42; vgl. J., Z. Kr. 42, 166). F: 61—62°; Erstarrungspunkt: 59,9°; Kp: 257—258° (H., R.). D¹⁴: 1,721 (J.); D³⁵: 1,4494 (H., R.). Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln (H., R.). Löslichkeit in flüssigem CO_2 : Büchner, Ph. Ch. 54, 683. — Wird durch Zinn und Salzsäure zu 2.3-Dichlor-anilin reduziert (H., R.).

2.4-Dichlor-1-nitro-benzol C₆H₃O₂NCl₂ = C₆H₃Cl₂·NO₂. B. Beim Nitrieren von m-Dichlor-benzol mit einer Mischung von 10 Tln. Salpetersäure (D: 1,54) und 1 Tl. Wasser (KÖRNER, G. 4, 374; J. 1875, 323; vgl. Beilstein, Kurbatow, A. 182, 97). In kleiner Menge bei der Chlorierung von o-Chlor-nitro-benzol in Gegenwart von Antimonchlorid, neben etwas 2.3-Dichlor-1-nitro-benzol und viel 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol (Cohen, Bennett, Soc. 87, 323). Aus 2.6-Dichlor-3-nitro-anilin durch Athylnitrit in absol. Alkohol (Körner, Contard, R. A. L. [5] 18 I, 96). — Nadeln (aus Alkohol). F: 33° (Beil, Ku.), 32,2° (korr.) (Kö.), 31,5° bis 32° (Holleman, Reiding, R. 23, 369). Erstarrungspunkt: 30,45°; Kp: 258,5°; D^{75,17}: 1,4390 (H., R.). Ziemlich löslich in kaltem, sehr leicht in heißem Alkohol, mischbar mit Äther (Kö.). Löslichkeit in flüssigem CO₂: Büchner, Ph. Ch. 54, 683. — Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 2.4-Dichlor-anilin (Beil, Ku.). Liefert bei der Chlorierung in Gegenwart von Antimonchlorid 2.4.5-Trichlor-1-nitro-benzol und 2.3.4.5-Tetrachlor-1-nitro-benzol (Co., Ben.). Mit Salpeterschwefelsäure entstebt 4.6-Dichlor-1.3-dinitro-benzol (Kö.). Beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak wird 5-Chlor-2-nitro-anilin gebildet (Kö.; Beil, Ku.). 2.4-Dichlor-1-nitro-benzol bleibt beim Erhitzen mit Soda und verdünntem Alkohol auf 290° unverändert (Beil, Ku.). Liefert mit alkoh. Natron 5-Chlor-2-nitro-phenetol (Beil, Ku.).

2.5-Dichlor-1-nitro-benzol C₆H₃O₂NCl₂ = C₆H₃Cl₂·NO₂. B. Aus p-Dichlor-benzol mit rauchender Salpetersäure (D: 1,49) (Jungfleisch, A. ch. [4] 15, 257; J. 1868, 347). Beim Chlorieren von Nitrobenzol in Gegenwart von Antimonchlorid (Beilstein, Kurbatow, A. 182, 103). Bei der Chlorierung von m- (vgl. Beil., Ku.) oder o-Chlor-nitrobenzol in Gegenwart von Antimonchlorid, als Hauptprodukt neben Isomeren (Houleman, Reiding, R. 23, 361; Cohen, Bennett, Soc. 87, 323). — Krystalle (aus CS₂), Platten (aus Essigester + wenig Tetrachlorkohlenstoff), Tafeln und Prismen (aus Alkohol). Triklin pinakoidal (Bodewig, J. 1877, 424; Jaeger, Z. Kr. 42, 168; Repossi, Z. Kr. 46, 404; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 44). F: 54,6° (korr.) (Körner, G. 4, 373; J. 1875, 324), 54,5° (Ju.). Kp: 266° (Ju.). Leicht mit Wasserdampf flüchtig (Kô.). D: 1,704 (R.); D¹²: 1,696 (Jae.); D²²: 1,669 (Ju.). Reichlich löslich in Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol und kochendem Alkohol, schwer in kaltem Alkohol (Ju.). Löslichkeit in flüssigem CO₃: Büchner, Ph. Ch. 54, 683. — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 2.5-Dichlor-anilin (Ju.). Gibt beim Erwarmen mit alkoh. Kali 2.5.2′.5′-Tetrachlor-azoxybenzol, 2.5-Dichlor-anilin und 4-Chlor-2-nitro-phenol (Laubenheimer, B. 7, 1600). Einw. von methylalkoholischem Alkali s. S. 246. Durch Chlorierung in Gegenwart von Antimonchlorid bei 130° entsteht 2.4.5-Trichlor-1-nitro-benzol (C., Be.). Bei der Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure werden 2.5-Dichlor-1.3-dinitro-benzol (Hauptprodukt), etwas 3.6-Dichlor-1.2-dinitro-benzol (Ju.; Kö., G. 4, 351; J. 1875, 324; vgl. Beilstein, Kurbatow, A. 196, 223) und 2.5-Dichlor-1.4-dinitro-benzol (Hauptprodukt), etwas 3.6-Dichlor-1.2-dinitro-benzol (Ju.; Kö., G. 4, 351; J. 1875, 324; vgl. Beilstein, Kurbatow, A. 196, 223) und 2.5-Dichlor-1-4-dinitro-benzol (Habtley, Cohen, Soc. 85, 868; vgl. Morgan, Soc. 81, 1382) gebildet ¹). 1 Mol.-Gew. 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol

¹⁾ Vgl. hierzu auch die Arbeit von HOLLEMAN, R. 39, 440, 441, 444, 445 [1920], welche nach dem für die 4. Auflage geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] erschienen ist.

- gibt mit 1 Moi.-Gew. Na₂S in Alkohol 4-Chlor-2-nitro-thiophenol (Blanksma, R. 20, 400). Bei Anwendung von 2 Mol.-Gew. 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol auf 1 Mol.-Gew. K₂S erhält man 4.4'-Dichlor-2.2'-dinitro-diphenylsulfid (Bei., Ku., A. 197, 79); 2 Mol.-Gew. 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol liefern mit 1 Mol.-Gew. Na₂S₂ in Alkohol 4.4'-Dichlor-2.2'-dinitro-diphenyl-disulfid (Bl., R. 20, 131; vgl. Bei., Ku., A. 197, 79). Aus 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol entsteht beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak 4-Chlor-2-nitro-anilin (Kö.; vgl. Perna, Æ. 35, 117; C. 1903 I, 1127). Mit Methylamin-bildet sich 4-Chlor-2-nitro-methylanilin (Blanksma, R. 21, 273). Kocht man 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol mit Methylalkohol und 1 Mol.-Gew. Ätzalkali, so entsteht 4-Chlor-2-nitro-anisol (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 137956; C. 1903 I, 112; Badische Anilin- und Sodaf., D. R. P. 140133; C. 1903 I, 797). Einw. von äthylalkoholischem Alkali s. S. 245.
- 2.6-Dichlor-1-nitro-benzol $C_6H_3O_2NCl_2=C_6H_3Cl_2\cdot NO_2$. B. Aus 3.5-Dichlor-4-nitro-anilin durch Entamidierung (Holleman, Reiding, R. 23, 368; vgl. Beilstein, Kurbatow, A. 196, 228). Aus 2.4-Dichlor-3-nitro-anilin durch Entamidierung (Körner, Contardi, R. A. L. [5] 18 I, 100). Krystalle (aus Schwefelkohlenstoff), Nadeln oder Prismen (aus Alkohol oder Essigester). Monoklin prismatisch (Jaeger, Z. Kr. 42, 167; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 48). F: 72,5° (Kö., C.), 71° (B., Ku.; J.), 70° (H., R.). Erstarrungspunkt: 70,05° (H., R.). Kps: 130° (H., R.). D¹⁷: 1,603 (J.); D^{26,9}: 1,4094 (H., R.). Löslichkeit in flüssigem CO₂: Büchner, Ph. Ch. 54, 683. Gibt mit Zinn und Salzsäure 2.6-Dichlor-anilin (B., Ku.).
- 3.4-Dichlor-1-nitro-benzol C₆H₈O₂NCl₂ = C₆H₃Cl₂·NO₂. B. Aus o-Dichlor-benzol mit Salpetersäure (D: 1,52) (Beilstein, Kurbatow, A. 176, 41). Aus p-Chlor-nitrobenzol durch Chlorierung in Gegenwart von SbCl₅ (Cohen, Bennett, Soc. 87, 324). Aus 5.6-Dichlor-2-nitro-anilin durch Entamidierung (Beil, K., A. 196, 221). Aus 4.5-Dichlor-2-nitro-anilin durch Entamidierung (Beil, K., A. 196, 221). Durst. aus p-Chlor-nitrobenzol durch Chlorieren bei Gegenwart eines Chloriberträgers bei 95—110°. Oehller, D. R. P. 167297; C. 1906 I., 880; vgl. Schwalbe, Schulz, Jochheim, B. 41, 3794. Nadeln (aus Alkohol). F: 43° (Beil, K.). Erstarrungspunkt: 40,5°; Kp: 255—256°; D^{25,18}: 1,4514 (Holleman, Reiding, R. 23, 365). Löslichkeit in flüssigem CO₂: Büchner, Ph. Ch. 54, 683. Gibt bei der Reduktion 3.4-Dichlor-anilin (Beil, K., A. 196, 216). Liefert bei der Chlorierung in Gegenwart von SbCl₅ 3.4.5-Trichlor-1-nitro-benzol und 2.4.5-Trichlor-1-nitro-benzol (C., Ben.). Beim Sulfurieren wird 5.6-Dichlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) gebildet, die bei der Reduktion 5.6-Dichlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) gebildet, die bei der
- 3.5-Dichlor-1-nitro-benzol C₆H₃O₂NCl₂ = C₆H₃Cl₂·NO₂. B. Aus 4.6-Dichlor-2-nitro-anilin durch Entamidierung (Witt, B. 7, 1604). Aus 2.6-Dichlor-4-nitro-anilin durch Entamidierung (Körner, G. 4, 377; J. 1875, 324; W., B. 8, 143; Holleman, Reiding, R. 23, 366). Hellweingelbe Säulen oder Blättchen (aus Alkohol oder Eisessig). Monoklin prismatisch (Jaeger, Z. Kr. 42, 168; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 52). F: 65,4° (korr.) (Kö.), 65° (J.). Erstarrungspunkt: 63,15° (H., R.). Mit Wasserdampf flüchtig (W., B. 7, 1604). D^M: 1,692 (J.); D^{80,6}: 1,4278 (H., R.). Löslichkeit in flüssigem CO₂: Büchner, Ph. Ch. 54, 683. Wird von Zinn und Salzsäure zu 3.5-Dichlor-anilin reduziert (Kö.; W., B. 8, 145). Liefert mit KSH oder Na₂S₂ in Alkohol 3.5-Dichlor-anilin und 3.5.3′.5′-Tetrachlor-azoxybenzol (Beilstein, Kurbatow, A. 197, 84; Blanksma, R. 28, 108). Gibt bei der Chlorierung in Gegenwart von SbCl₅ Hexachlorbenzol und wahrscheinlich 2.3.5-Trichlor-1-nitro-benzol (Cohen, Bennett, Soc. 87, 326). Bei der Nitrierung entsteht 3.5-Dichlor-1.2-dinitro-benzol (Bl., R. 27, 47). Alkoholisches Ammoniak ist ohne Einw. (Kö.; vgl. Perna, H. 35, 117; C. 1903 I, 1127).
- 2.3.4-Trichlor-1-nitro-benzol $C_6H_2O_2NCl_3=C_6H_2Cl_3\cdot NO_2$. B. Beim Lösen von 1.2.3-Trichlor-benzol in Salpetersäure (D: 1,52) (Bellstein, Kurbatow, A. 192, 235). Aus 2.6-Dichlor-3-nitro-anilin durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumchloridiösung mit Kupferchlorür (Körner, Contardi, R. A. L. [5] 18 I, 96). Nadeln. F: 55—56° (B., Ku.), 56° (Kö., C.). Leicht löslich in CS_2 , schwer in Alkohol (B., Ku.). Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 210° 5.6-Dichlor-2-nitro-anilin (B., Ku.).
- 2.3.6-Trichlor-1-nitro-benzol $C_6H_2O_2NCl_3=C_6H_2Cl_3\cdot NO_2$. B. Aus 3.6-Dichlor-2-nitro-anilin durch Austausch von NH_2 gegen Chlor (Bellstein, Kurbatow, A. 192, 232). Nadeln. F: 88-89°. Leicht löslich in Alkohol, sehwer in Ligroin.
- 2.4.5-Trichlor-1-nitro-benzol $C_6H_2O_2NCl_3=C_6H_2Cl_3\cdot NO_2$. B. Beim Kochen von 1.2.4-Trichlor-benzol mit rauchender Salpetersäure (Lesimple, A. 137, 123; vgl. Vohl, J. pr. [1] 99, 373; J. 1866, 553). Aus 2.4-, 2.5- und 3.4-Dichlor-1-nitro-benzol durch Chlorierung in Gegenwart von $SbCl_5$ (Cohen, Bennett, Soc. 87, 321). Prismen (aus Alkohol oder CS_2). F: 57°; Kp: 288°; D^{22} : 1,790 (Jungfleisch, A. ch. [4] 15, 273; J. 1868, 351).

Wenig löslich in kaltem Alkohol, reichlicher in heißem Alkohol, leicht in Äther, Benzol und Schwefelkohlenstoff (J.). — Gibt bei der Reduktion 2.4.5-Trichlor-anilin (L.; V.). Liefert beim Erhitzen mit Ammoniak 4.5-Dichlor-2-nitro-anilin (Belletein, Kurbatow, A. 196, 221). Mit 2 Mol.-Gew. Alkalihydrat in methylalkoholischer Lösung entsteht 6-Chlor-4-nitro-resorcindimethyläther; in äthylalkoholischer Lösung wird 6-Chlor-4-nitro-resorcindiäthyläther; gebildet (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 135331; C. 1902 II, 1351).

- 2.4.6-Trichlor-1-nitro-benzol $C_6H_2O_2NCl_3=C_6H_2Cl_3\cdot NO_2$. B. Aus 1.3.5-Trichlorbenzol mit Salpetersäure (Beilstein, Kurrow, A. 192, 233; Jackson, Wing, Am. 9. 354). Durch Entamidierung von 2.4.6-Trichlor-3-nitro-anilin (Körner, Contardi, R. A. L. [5] 18 I, 98). Nadeln (aus Alkohol). F: 68° (J., W.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem, sehr leicht in Ligroin und CS_2 (B., Ku.). Liefert beim Erhitzen mit Ammoniak auf 230° 5-Chlor-2-nitro-1.3-diamino-benzol (B., Ku.).
- 3.4.5-Trichlor-1-nitro-benzol $C_6H_2O_2NCl_3=C_6H_2Cl_3\cdot NO_2$. B. Bei der Chlorierung von 3.4-Dichlor-1-nitrobenzol in Gegenwart von SbCl₅ (Cohen, Bennett, Soc. 87, 324). Aus 2.6-Dichlor-4-nitro-anilin durch Austausch von NH_2 gegen Cl (Crosland; vgl. Cohen, Bennett, Soc. 87, 324). F: 71°.
- **2.3.4.5-Tetrachlor-1-nitro-benzol** $C_6HO_2NCl_4=C_6HCl_4\cdot NO_2$. B. Aus 1.2.3.4-Tetrachlor-benzol durch Salpetersäure (D: 1,52) (Beilstein, Kurbatow, A. 192, 239). Nadeln. F; 64.5°. In Alkohol schwer löslich.
- **2.3.4.6-Tetrachlor-1-nitro-benzol** $C_6HO_2NCl_4=C_6HCl_4$ NO_2 . *B.* Aus 1.2.3.5-Tetrachlor-benzol mit Salpetersäure (D: 1,52) (Beilstein, Kurbatow, A. 192, 238). Nadeln. F: $21-22^\circ$. Leicht löslich in Schwefelkohlenstoff, Benzol und heißem Alkohol.
- 2.3.5.6-Tetrachlor-1-nitro-benzol $C_6HO_2NCl_4 = C_6HCl_4 \cdot NO_2$. B. Beim Kochen von I.2.4.5-Tetrachlorbenzol mit rauchender Salpetersäure, neben etwas Chloranil (JUNGFLEISCH, A. ch. [4] 15, 280; J. 1868, 352; Beiletten, Kurbatow, A. 192, 236). Beim Einleiten von Chlor in erwärmtes Nitrobenzol in Gegenwart von etwas Eisenchlorid (Page, A. 225, 207). Krystalle (aus CS_2) oder Nadeln (aus Alkohol). F: 99°; siedet unter starker Zers. bei 304°; D^{28} : 1,744 (J.). Unlöslich in kaltem Alkohol, ziemlich löslich in Benzol, Schwefelkohlenstoff, Chloroform, kochendem Alkohol (J.).

Pentachlornitrobenzol $C_6O_9NCl_5=C_6Cl_8\cdot NO_2$. B. Beim Erhitzen von Pentachlorbenzol mit rauchender Salpetersäure (JUNGFLEISCH, A. ch. [4] 15, 286; J. 1868, 353). Entsteht auch durch Auflösen von Pentachlorjodbenzol in rauchender Salpetersäure (ISTRATI, Bulet. 1, 139). — Feine Nadeln (aus Alkohol), Tafeln (aus CS_2). F: 144—145° (I.), 146° (J.). Siedet unter geringer Zersetzung bei 328°; D^{25} : 1,718 (J.). Fast unlöslich in kaltem Alkohol, leicht löslich in CS_2 , Benzol und Chloroform (J.).

2-Brom-1-nitro-benzol, o-Brom-nitrobenzol C₈H₄O₂NBr = C₆H₄Br·NO₂. B. Entsteht neben etwa doppelt soviel p-Brom-nitrobenzol (Coste, Parry, B. 29, 788; Holleman, de Bruyn, R. 19, 367) beim Nitrieren von Brombenzol (Hürner, Alsberg, A. 156, 316; Walker, Zincke, B. 5, 114; Jedlicka, J. pr. [2] 48, 195). o-Brom-nitrobenzol bildet sich bei 2-stdg. Schütteln von o-Nitro-phenylquecksilberchlorid mit Brom-Bromkaliumlösung (Dimroth, B. 35, 2037). — Darst. Man gibt 20 g Brombenzol in kleinen Portionen bei 0° zu einem Gemisch von 40 ccm Salpetersäure (D: 1,48) und 10 ccm Salpetersäure (D: 1,52); man erhält während der Operation die Masse durch zweimalige Zugabe von je 5 ccm Salpetersäure (D: 1,48) genügend dünn und läßt nach beendigtem Zusatz noch ½ Stde. bei 0° stehen; gießt man dann in Wasser, so erhält man ein Gemisch von 38% o-Brom-nitrobenzol (Ho., de B.). Man trennt die o- von der p-Verbindung durch Umkrystallisieren aus verd. Alkohol, in welchem erstere viel leichter löslich als letztere ist (Coste, Parry) oder durch Anreiben des Gemenges mit kleinen Mengen kalten Methylalkohols, wobei nur die o-Verbindung gelöst wird (Dobbie, Marsden, Soc. 73, 254). Man versetzt die auf 250 g Eis gegossene Lösung von 30 g o-Nitranilin in 45 g konz. Schwefelsäure mit 15 g NaNO₂, gelöst in 50 ccm Wasser, trägt das Gemisch langsam in auf 40° erwärmte Kupferbromürlösung (dargestellt aus 27 g Kupfervitriol, gelöst in 200 g Wasser, 75 g NaBr und 6.8 g "Kupferbrone") ein und kocht kurze Zeit (Ullmann, B. 29, 1880). — Schwach gelbliche, Spießige Krystalle. F: 43,1° (korr.) (Körner, G. 4, 333; J. 1875, 302), 41–41,5° (Fittig, Mager, B. 7, 1179). Erstarrungspunkt: 38,50° (v. Narbutt, Ph. Ch. 53, 697), 38,0° (Ho., de B.). Kp₃₄: 260° (Ullmann); Kp: 261° (korr.) (Fittig, Mager, B. 7, 1179), 264,4° (v. Na.). D^{30,36}: 1,6245 (Ho., de B., R. 19, 369; vgl. R. 20, 354 Anm.). Löslichkeit des o-Brom-nitrobenzols in flüssigem Kohlendioxyd: Büchner, Ph. Ch. 54, 683. Löslichkeit in Benzol: Bogojawlenski, Bogoljubow, Winogradow, C. 1907

mit o-Chlor-nitrobenzol: Keemann, C. 1909 II, 1218. Schmelzpunkte der Gemische mit p-Brom-nitrobenzol: Ho., de B. Schmelzkurven von Gemischen mit m-Brom-nitrobenzol und von Gemischen mit p-Brom-nitrobenzol: v. Na. Siede- und Dampfkurven von Gemischen mit m-Brom-nitrobenzol und von Gemischen mit p-Brom-nitrobenzol: v. Na. o-Brom-nitrobenzol besitzt die kryoskopische Konstante k: 91,0 (Jona, G. 39 II, 294). — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure o-Brom-anilin (Körner; Hübner, Alsberg). Gibt beim Erhitzen mit Kupferpulver 2.2'-Dinitro-diphenyl (Ullmann, Belleckt, B. 34, 2176). Löst sich augenblicklich in dem gleichen Volumen kalter rauchender Schwefelsäure (Unterschied vom p-Derivat, das in kalter rauchender Schwefelsäure unlöslich ist) (Körner, J. 1875, 321). Bei der Sulfurierung des o-Brom-nitrobenzols bildet sich 4-Brom-3-nitrobenzol-sulfonsäure-(1) (Augustin, Post, B. 8, 1559; Andrews, B. 13, 2127). o-Brom-nitrobenzol geht beim Erhitzen mit Kalilauge im geschlossenen Rohr in o-Nitro-phenol über (Walker, Zincke). Liefert mit Salmiak bei 320° o-Dichlor-benzol (J. Schmidt, Ladner, B. 37, 4403). Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 180—190° o-Brom-anilin (Walker, Zincke). Reagiert mit sekundären aliphatischen Aminen sehr viel rascher (unter Bildung von o-Nitro-dialkylanilinen) als p-Brom-nitrobenzol (Menschutkin, B. 30, 2967; M. 29, 619; Nagornow, M. 29, 699; C. 1898 I, 886). Geschwindigkeit der Reaktion z. B. mit Dipropylamin: Perna, M. 35, 116; C. 1903 I, 1127. Aus o-Brom-nitrobenzol und Äthylendiamin (Jedlicka).

- 3-Brom-1-nitro-benzol, m-Brom-nitrobenzol C₆H₄O₂NBr = C₆H₄Br·NO₂. B. Aus Nitrobenzol durch Einw. von Brom bei Gegenwart von Eisenchlorid (Scheufeler, A. 231, 165). Durch Erhitzen des Bromoplatinats des m-Nitro-benzoldiazoniumbromids mit Soda (Griess, J. 1863, 423). Aus dem Perbromid des m-Nitro-benzoldiazoniumbromids durch Erwärmen mit Alkohol (Griess, J. 1866, 457; Fittig, Mager, B. 8, 364). Aus 4-Brom-2-nitro-anilin durch Entamidierung (Wurster, B. 8, 1543; Wu., Grubenmann, B. 7, 416). Darst. 30 g Nitrobenzol werden mit 3 g Eisen am Rückflußkühler auf 120° erwärmt, langsam während ³/₄ Stdn. mit 60 g Brom versetzt und noch ³/₄ Stdn. erhitzt; Ausbeute: 64—85°/₀ der theoretischen (Wheeler, Mac Farland, Am. 19, 366). Rhombisch bipyramidal (Bodewig, J. 1877, 423; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 30). Krystallisationsgeschwindigkeit: Bruyn, Padoa, R. A. L. [5] 13 I, 335; G. 34 II, 242. F: 56,4° (kort.) (Körner, G. 4, 333, 349; J. 1875, 302), 54° (Br., Pa.; Jona, G. 39 II, 294), 53,9° (Bogojawlenski, Winogradow, Ph. Ch. 64, 252). Erstarrungspunkt: 52,56° (v. Narbutt, Ph. Ch. 53, 697). Kp: 256,5° (kort.) (Fittig, Mager, B. 8, 364), 257,5° (v. Na.). D₂^{m.1}: 1,7036 (Brühl, Ph. Ch. 22, 390). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol (Ft., Ma.). Löslichkeit in Benzol: Bogojawlenski, Bogoljubow, Winogradow, C. 1907 I, 1738. Krystallisationsgeschwindigkeit der Gemische mit m-Chlor-nitrobenzol: Bogojaw. Saacharow, C. 1907 I, 1719. Schmelzkurve von Gemischen mit p-Brom-nitrobenzol und von Gemischen mit p-Brom-nitrobenzol und von Gemischen mit p-Brom-nitrobenzol und von Gemischen mit p-Brom-nitrobenzol v. Na. Kryoskopische Konstante k: 87,5 (Jona, G. 39 II, 295). n_m²²: 1,59084; n_m²³: 1,59791; n_m²⁴: 1,63429 (Brühl). Spezifische Wärme, Schmelzwärme: Bogojaw, Win, Ph. Ch. 64, 251. Liefert bei der Elektrolyse in konz. Schwefelsäure 2-Brom-4-amino-phenol (Wheeler, Mac Farland). Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure m-Brom-anilin (Wu., Grubenmann). Beim Erwärmen von m-Brom-nitrobenzol und
- 4-Brom-1-nitro-benzol, p-Brom-nitrobenzol $C_6H_4O_2NBr=C_4H_4Br\cdot NO_2$. B. Aus Brombenzol und Salpetersäure (Couper, A. ch. [3] 52, 311; A. 104, 226), neben etwa halb soviel (Coste, Parry, B. 29, 788; Holleman, de Bruyn, R. 19, 367) o-Brom-nitrobenzol (Hübner, Alsberg, A. 156, 316). Aus p-Brom-benzoldiazoniumsulfat durch Zersetzung mit einem frisch bereiteten Gemisch von Cuprocuprisulfit und Natriunnitritlösung (Hantzsch, Blagden, B. 33, 2553; vgl. Sandmeyer, B. 20, 1496). Durch Erwärmen des Bromoplatinats des p-Nitro-benzoldiazoniumbromids mit Sodalösung (Griess, J. 1863, 423). Aus dem Perbromid des p-Nitro-benzoldiazoniumbromids durch Erwärmen mit Alkohol (Griess, J. 1866, 457). Beim Erwärmen von p-Nitro-benzol-diazopiperidid $O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot NC_5H_{10}$ (Syst. No. 3038) mit konz. Bromwasserstoffsäure (Wallach, A. 235, 264). Aus 5-Brom-2-nitro-anilin durch Entamidierung (Wurster, B. 6, 1544). Darst. und Trennung von o-Brom-nitrobenzol s. dort. Trikline Prismen (Fels, Z. Kr. 32, 375; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 32). F: 126-127° (Fittig, Mager, B. 7, 1175), 126° (Griess, J. 1863, 423), 125,5° (korr.) (Körner, G. 4, 333; J. 1875, 302), 125° (Kerulté, A. 137, 167). Erstarrungspunkt: 124,92°

- (v. Narbutt, Ph. Ch. 53, 697), 123,2—123,4° (Ho., de B.). Kp: 255—256° (korr.) (Fi., Ma.), 259,2° (v. Na.). 100 cem kalter Alkohol lösen 1,4 g, 100 cem kalter 50°/₀iger Alkohol 0,1 g (Co., Pa.). Löslichkeit in Benzol: Bogojawlenski, Bogoljubow, Winogradow, C. 1907 I, 1738. Schmelzkurve von Gemischen mit p-Chlor-nitrobenzol: Kremann, C. 1909 II, 1218. Schmelzpunkte von Gemischen mit o-Brom-nitrobenzol: Ho., de B. Schmelzkurve von Gemischen mit o-Brom-nitrobenzol: und von Gemischen mit m-Brom-nitrobenzol: v. Na. Siede- und Dampfkurven von Gemischen mit o-Brom-nitrobenzol und von Gemischen mit m-Brom-nitrobenzol: v. Na. p-Brom-nitrobenzol besitzt die kryoskopische Konstante k: 115,3 (Jona, G. 39 II, 296). Kryoskopisches Verhalten in Ameisensäure: Bruni, Padoa, R. A. L. [5] 12 I, 352. Liefert bei der Reduktion p-Brom-anilin (Griess, J. 1866, 457). Liefert beim Erhitzen mit Brom auf 200—250° p-Dibroni-benzol, 1.2.4-Tribrom-benzol und 1.2.4.5-Tetrabrom-benzol (Ador, Rilliet, J. 1876, 370). Wird von kalter rauchender Schwefelsäure nicht angegriffen (Körner, J. 1875, 321). Liefert, mit Kalilauge im Druckrohr erhitzt, p-Nitro-phenol (v. Richter, B. 4, 460). Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 180° p-Nitranilin (Walker, Zincke, B. 5, 114). Setzt sich mit sekundären aliphatischen Aminen sehr viel langsamer als o-Brom-nitrobenzol um (Menschutkin, B. 30, 2967; Ж. 29, 619; Nagornow, Ж. 29, 699; U. 1898 I, 886); Geschwindigkeit dieser Reaktion z. B. mit Dipropylamin: Perna, Ж. 35, 116; C. 1903 I, 1127. p-Brom-nitrobenzol liefert mit Kaliumcyanid und Alkohol bei 180—200° m-Brom-benzoesäure (v. R., B. 4, 462; 8, 1418).
- 4-Chlor-2-brom-1-nitro-benzol $C_6H_3O_2NClBr = C_6H_3ClBr\cdot NO_2$. B. Neben 2-Chlor-4-brom-1-nitro-benzol beim Nitrieren von m-Chlor-brombenzol mit sehr konz. Salpetersäure (Körner, G. 4, 379; J. 1875, 326). Durch Erwärmen von 5-Chlor-2-nitro-benzoldiazonium-perbromid mit Alkohol (Kö.). Schwach grünlichgelbe Nadeln. F: 49.5° (korr.). In Alkohol sehr löslich. Regeneriert mit alkoh, Ammoniak bei 160° das 5-Chlor-2-nitro-anilin.
- 5-Chlor-2-brom-1-nitro-benzol $C_6H_3O_2NClBr=C_6H_3ClBr\cdot NO_2$. Triklin pinakoidal (Repossi, Z. Kr. 46, 403; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 45). F: 64,8°. D: 2,048.
- **6-Chlor-2-brom-1-nitro-benzol** $C_6H_3O_2NCBr = C_6H_3ClBr\cdot NO_2$. B. Aus 4-Chlor-2-brom-3-nitro-anilin durch Entamidierung (Körner, Contardi, R. A. L. [5] 17 I, 477). F: 74.4°.
- 2-Chlor-3-brom-1-nitro-benzol $C_8H_3O_2NClBr = C_6H_3ClBr \cdot NO_2$. B. Aus 6-Brom-2-nitro-anilin durch Diazotierung und Eintropfen der Diazoniumlösung in siedende Kupferchlorürlösung (Körner, Contard, R. A. L. [5] 15 I, 528). Grünliche Nadeln (aus Alkohol und Äther). F: 65°.
- 4-Chlor-3-brom-1-nitro-benzol $C_6H_3O_2NClBr=C_6H_3ClBr\cdot NO_2$. B. Entsteht, neben 3-Chlor-4-brom-1-nitro-benzol (?) beim Nitrieren von o-Chlor-brombenzol mit warmer rauchender Salpetersäure (Wheeler, Valentine, Am. 22, 272). Aus 3-Chlor-4-brom-6-nitro-anilin durch Entamidierung (W., V., Am. 22, 274). Gelbliche Nadeln. F: 60°.
- 5-Chlor-3-brom-1-nitro-benzol $C_6H_3O_2NClBr = C_6H_3ClBr \cdot NO_2$. B. Aus 4-Chlor-6-brom-2-nitro-anilin durch Entamidierung (Körner, G. 4, 381; J. 1875, 327). Sehr dünne Blätter. Monoklin prismatisch (Sansoni, Z. Kr. 20, 593; Steinmetz, Z. Kr. 54, 481; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 52). F: 82,5° (korr.) (K.).
- 6-Chlor-3-brom-1-nitro-benzol $C_6H_3O_2NClBr=C_6H_3ClBr\cdot NO_2$. B. Aus p-Chlor-brombenzol und sehr konz. Salpetersäure (Körner, G. 4. 377; J. 1875, 327). Krystalie (aus Alkohol). Triklin pinakoidal (Repossi, Z. Kr. 46, 403; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 46). F: 70.8° (R.), 68.6° (korr.) (K.). D: 2.035 (R.).
- 2-Chlor-4-brom-1-nitro-benzol C₆H₃O₂NClBr = C₆H₃ClBr·NO₂. B. Neben 4-Chlor-2-brom-1-nitro-benzol beim Nitrieren von m-Chlor-brombenzol (Körner, G. 4, 379; J. 1875, 326). Aus 4-Chlor-6-brom-3-nitro-anilin durch Entamidierung (K., Contardi, R. A. L. [5] 17 I, 476). Aus 5-Brom-2-nitro-anilin durch Austausch der Aminogruppe gegen Chlor (K., C.). F: 42,4° (K., C.).
- 3.5-Dichlor-4-brom-1-nitro-benzol C₆H₂O₂NCl₂Br = C₆H₂Cl₂Br·NO₂. B. Aus 2.6-Dichlor-4-nitro-anilin, gelöst in heißem Eisessig, bei Zusatz von Bromwasserstoffsäure und NaNO₂ (Flürscheim, J. pr. [2] 71, 528; F., Simon, Soc. 93, 1481). Farblose Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 87—88°. Mit Wasserdämpfen wenig flüchtig. Leicht löslich in organischen Mitteln. Liefert durch Reduktion mit SnCl₂ und Salzsäure in alkoh. Lösung 3.5.3′.5′-Tetrachlor-4.4′-dibrom-azoxybenzol neben geringen Mengen Dichlorbromanilin.
- 2.3-Dibrom-1-nitro-benzol $C_6H_3O_2NBr_2=C_6H_3Br_2\cdot NO_2$. B. Aus o-Dibrom-benzol mit Salpetersäure (D: 1,54), neben 3.4-Dibrom-1-nitro-benzol (Körner, Contardi, R. A. L. [5] 15 I, 526; Holleman, R. 25, 202; 27, 151, 159). Aus o-Brom-nitro-benzol mit Brom in Gegenwart von Eisen bei 100° , neben 2.5-Dibrom-1-nitro-benzol (H., R. 25, 198; 27, 151). Aus 6-Brom-2-nitro-anilin durch Austausch der Aminogruppe gegen Brom (K., Contardi,

- R. A. L. [5] 15 I, 528). Darst. Man gibt zu einer Lösung von 10,8 g 6-Brom-2-nitro-anilin in 150 ccm Eisessig 20 ccm einer 80% igen Bromwasserstoffsäure, dann unter Eiskühlung eine Lösung von 7 g NaNO2 in wenig Wasser und läßt die so erhaltene Diazoniumlösung in eine siedende Kupferchlorürlösung einfließen, die man durch Kochen von 6,2 g Kupfervitriol, 18 g Kaliumbromid, 40 g Wasser, 5,5 g 96% iger Schwefelsäure, 10 g Kupfer und 5 ccm 80% iger Bromwasserstoffsäure erhält (H., R. 27, 155). Krystalle. Monoklin prismatisch (Repossi, R. A. L. [5] 15 I, 527; Z. Kr. 46, 405; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 43). F: 85,20 (R.), 850 (H., R. 27, 153). D: 2,358 (R.); D^{100.5}: 1,9764 (H., R. 27, 153). Sehr leicht löslich in Aceton und Chloroform, weniger in Äther und Essigester, löslich in 3 Tln. siedender Essigsäure (K., C., R. A. L. [5] 15 I, 527). Gibt bei der Reduktion 2.3-Dibrom-anilin, aus dem beim Austausch der Aminogruppe gegen Brom 1.2.3-Tribrom-benzol erhalten wird (K., C., R. A. L. [5] 15 I, 527). Liefert beim Nitrieren mit Salpetersäure (D: 1,54) in Gegenwart von Schwefelsäure (D: 1,8) 2.3-Dibrom-1.4-dinitro-benzol, 4.5-Dibrom-1.3-dinitro-benzol und 3.4-Dibrom-1.2-dinitro-benzol (K., C., R. A. L. [5] 16 I, 844). Liefert mit alkoh. Ammoniak 6-Brom-2-nitro-anilin (K., C., R. A. L. [5] 15 I, 527).
- 2.4-Dibrom-1-nitro-benzol C₈H₃O₂NBr₂ = C₆H₃Br₃·NO₂. B. Beim Nitrieren von m-Dibrom-benzol, neben wenig 2.6-Dibrom-1-nitro-benzol (V. Meyer, Stüber, A. 165, 176; Körner, G. 4, 362; J. 1875, 306; Holleman, R. 25, 193). Aus 4.6-Dibrom-3-nitro-anilin durch Entamidierung (Körner, Contard, R. A. L. [5] 17 I, 470). Aus 3.5-Dibrom-2-nitro-anilin durch Entamidierung (H., R. 25, 197). Gelbe Tafeln oder Prismen (aus Alkohol). Triklin pinakoidal (Jaeger, Z. Kr. 42, 445; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 44). F: 62° (H., R. 25, 197), 61,8° (K., C.), 61,6° (korr.) (K.). Erstarrungspunkt nach Destillation im Vakuum: 60,45° (H., R. 25, 193). Leicht flüchtig mit Wasserdampf; unzersetzt sublimierbar; schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem (K.). D⁸: 2,356 (J.); D¹¹¹: 1,9581 (H., R. 25, 193). Gibt mit alkoh. Ammoniak 5-Brom-2-nitro-anilin (K.). Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Cyankalium auf 250° 3.5-Dibrom-benzoesäure (F: 208—209°) (v. Richter, B. 8, 1423).
- 2.5-Dibrom-1-nitro-benzol C₆H₃O₂NBr₂ = C₆H₃Br₄·NO₃. B. Beim Nitrieren von p-Dibrom-benzol (Riche, Bérard, A. 133, 52; Körner, G. 4, 335; J. 1875, 304). Beim Erhitzen von Nitrobenzol mit Brom und etwas Eisenchlorid erst auf 60° und dann auf 80° (Scheufelen, A. 231, 169). Hellgelbe Tafeln (aus Aceton oder Aceton + Ligroin oder Ather-Alkohol). Triklin pinakoidal (Fels, Z. Kr. 32, 377; JAeger, Z. Kr. 42, 442; Repossi, Z. Kr. 48, 402; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 47). F: 85,4° (korr.) (Kö.), 84,5° (J.), 84° (Kekulé, A. 137, 168), 83,49° (Mille, Philos. Magazine [5] 14, 27; J. 1882, 104), 82-82,5° (F.). Erstarrungspunkt: 83,6° (Holleman, R. 25, 204). D: 2,374 (Re.); D*: 2,368 (J.); D**11; 1,9146 (H.). Gibt mit 2.3-Dibrom-1-nitro-benzol Mischkrystalle (J.). Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 200-210° 4-Brom-2-nitro-anilin (V. Meyer, Wurster, B. 5, 632). Mit alkoh. Cyankalium entsteht bei 120-140° 2.5-Dibrom-benzoesäure (V. Richter, B. 7, 1146; 8, 1422).
- 2.6-Dibrom-1-nitro-benzol C₆H₃O₂NBr₂ = C₆H₃Br₂·NO₂. B. Aus m-Dibrom-benzol mit Salpetersäure (D: 1,54) in der Wärme, als Nebenprodukt neben 2.4-Dibrom-1-nitro-benzol (Körner, G. 4, 362, 365; J. 1875, 307; Holleman, R. 25, 197). Aus 2.4-Dibrom-3-nitro-anilin durch Entamidierung (Körner, Contard, R. A. L. [5] 17 I, 471). Aus 3.5-Dibrom-4-nitro-anilin durch Entamidierung (H., R. 25, 197). Nadeln (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Jaeger, Z. Kr. 42, 446; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 49). F: 84° (Claus, Weil, A. 269, 219), 82,6° (korr.) (K.), 82° (K., Co.). Erstarrungspunkt: 82,6° (H.). Sublimierbar; mit Wasserdamp flüchtig (K.). D⁸: 2,211 (J.); D¹¹¹: 1,9211 (H.). Liefert bei der Reduktion 2.6-Dibrom-anilin, das beim Austausch der Aminogruppe gegen Brom 1.2.3-Tribrom-benzol gibt (K., Co.). Liefert bei der Nitrierung zunächst 2.4-Dibrom-1,3-dinitro-benzol, darauf 2.4-Dibrom-1,3-5-trinitro-benzol (K., Co.). Geht beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 180° in 2-Nitro-1.3-diamino-benzol über (K.).
- 3.4-Dibrom-1-nitro-benzol C₆H₃O₂NBr₂ = C₆H₃Br₂·NO₂. B. Neben 2.3-Dibrom-1-nitro-benzol aus o-Dibrom-benzol mit Salpetersäure (D: 1,5) (Riese, A. 164, 179; Holleman, R. 25, 202; 27, 159; Körner, Contardi, R. A. L. [5] 15 I, 526). Aus p-Brom-nitro-benzol durch Erwärmen mit trocknem Brom und wasserfreiem Eisenchlorid auf 90° (F. Schiff, M. 13232; Hosāus, M. 14, 324) oder mit Brom und Eisen auf 100° (Hol., R. 25, 198). Nadaln (aus Alkohol oder Eisessig). Monoklin prismatisch (Groth, Bodewig, B. 7, 1563; Jarger, Z. Kr. 42, 447; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 51). F: 57,8° (K., C.), 58° (R.), 58,6° (korr.) (K., G. 4, 370; J. 1875, 305). Erstarrungspunkt: 56,8° (Hol.). Mit Wasserdampf flüchtig; sublimierbar (Soh.). Kp: 296° (korr.) (R.); Kp₂₀: 180° (Hol.). D⁸: 2,354 (J.); D¹¹¹: 1,9835 (Hol.). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig (Sch.). Mit alkoh. Ammoniak entsteht 2-Brom-4-nitro-anilin (Soh.).
- 3.5-Dibrom-1-nitro-benzol $C_6H_3O_2NBr_2=C_6H_3Br_2\cdot NO_3$. B. Aus 2.6-Dibrom-4-nitro-anilin durch Entamidierung (Körner, G. 4, 367; J. 1875, 307; Holleman, R. 25,

- 195; Blanksma, R. 27, 42). Aus 4.6-Dibrom-2-nitro-anilin durch Entamidierung (K.). Farblose Blätter (aus Alkohol), Prismen und Tafeln (aus Äther). Monoklin prismatisch (Bodewig, J. 1877, 424; Jaeger, Z. Kr. 42, 446; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 53). F: 106° (Bl., R. 27, 43), 104,5° (korr.) (K.). Erstarrungspunkt: 104,5° (H., R. 25, 204). Mit Wasserdampf flüchtig (K.). D⁸: 2,363 (J.); D¹¹¹: 1,9341 (H.). Zeigt starke negative Doppelbrechung (J.). Gibt bei der Reduktion in saurer Lösung 3.5-Dibrom-anilin (K.; H., R. 25, 195). Liefert mit Na₂S₂ in Alkohol 3.5-Dibrom-anilin und 3.5.3'.5'-Tetrabrom-azoxybenzol (Bl., R. 28, 108). Gibt beim Erwärmen mit Salpeterschwefelsäure auf dem Wasserbad 3.5-Dibrom-1.2-dinitro-benzol (Bl., R. 27, 43).
- 2.3.4-Tribrom-1-nitro-benzol C₆H₂O₂NBr₃ = C₆H₂Br₃·NO₂. B. Aus 3.4.5-Tribrom-2-nitro-anilin beim Erhitzen mit Äthylnitrit in alkoh. Lösung unter einem Druck von 60 cm Hg (KÖRNER, CONTARDI, R. A. L. [5] 15 II, 583). Aus 1.2.3-Tribrom-benzol mit konz. Salpetersäure (D: 1,54) bei 100—110° (K., C.). Krystalle (aus Alkohol). F: 85,4°. Mit Wasserdämpfen schwer flüchtig; schwer sublimierbar. Leicht löslich in Benzol, Essigester, Äther, mäßig in Alkohol. Beim Nitrieren mit Salpeterschwefelsäure entstehen 3.4.5-Tribrom-1,2-dinitro-benzol und 4.5.6-Tribrom-1.3-dinitro-benzol
- 2.3.5-Tribrom-1-nitro-benzol $C_6H_2O_2NBr_3=C_6H_2Br_3$: NO_2 . B. Aus 4.6-Dibrom-2-nitro-anilin durch Diazotierung und Zersetzung der Diazoniumverbindung mit Kupferbromürlösung (Körner, G. 4, 417; J. 1875, 313; Claus, Wallbaum, J. pr. [2] 56, 58). Nädelchen. F: 81 $^{\circ}$ (C., W.), 119,5 $^{\circ}$ (korr.) (K.). Flüchtig mit Wasserdämpfen (C., W.). Reduzierbar zu 2.3.5-Tribrom-anilin (C., W.). Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 140 $^{\circ}$ 4.6-Dibrom-2-nitro-anilin (K.).
- 2.3.6-Tribrom-1-nitro-benzol $C_6H_2O_3NBr_3=C_6H_2Br_3\cdot NO_2$. B. Entsteht in kleiner Menge beim Nitrieren von 1.2.4-Tribrom-benzol, neben 2.4.5-Tribrom-1-nitro-benzol als Hauptprodukt, und bleibt beim Unikrystallisieren des Rohproduktes aus Alkohol in der Mutterlauge (Körner, G. 4, 419; J. 1875, 314). Fast farblose Tafeln oder Prismen (aus Ather-Alkohol). Sublimiert beim Erhitzen bis 187° fort, ohne zu schmelzen. In Alkohol weniger löslich als das 2.4.5-Tribrom-1-nitro-benzol.
- 2.4.5-Tribrom-1-nitro-benzol $C_6H_2O_2NBr_3=C_6H_2Br_3$. NO_2 . B. Beim Erwärmen von 1.2.4-Tribrom-benzol mit rauchender bezw. hochkonzentrierter Salpetersäure, neben wenig 2.3.6-Tribrom-1-nitro-benzol (Mayer, A. 137, 226; Körner, G. 4, 413; J. 1875, 313). Nadeln (aus Alkohol). F: 93,5° (korr.) (K.). Unzersetzt destillierbar (M.). Sublimierbar; mit Wasserdampf flüchtig (K.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Äther, CS_2 und heißem Alkohol (M.). Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 2.4.5-Tribrom-anilin (Jackson, Gallivan, Am. 18, 247). Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf $100-120^{\circ}$ 5-Brom-2-nitro-1.4-diamino-benzol (K.).
- 2.4.6-Tribrom-1-nitro-benzol C₈H₂O₂NBr₃ = C₆H₂Br₃· NO₂. B. Aus 1.3.5-Tribrom-benzol mit Salpetersäure (Jackson, B. 8, 1172; J., Bentley, Am. 14, 363; Wurster, Beran, B. 12, 1821; v. Richter, B. 8, 1426). Aus 2.4.6-Tribrom-3-nitro-anilin durch Entamidierung (Körner, G. 4, 422; J. 1875, 312). Bei Einw. eines großen Überschusses von KNO₂ in sehr verd. Lösung auf 2.4.6-Tribrom-benzoldiazoniumacetat (Orton, Soc. 83, 806). Aus 2.4-6-Tribrom-benzoldiazoniumsulfat und frischem Kaliumcupronitrit; Ausbeute: 65% (Hantzsch, Blagden, B. 33, 2553). Sehr große, fast farblose Prismen (aus Chloroform). Monoklin prismatisch (Panebianco, J. 1879, 387; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 64). F: 124,5% (J.), 125,1% (korr.) (K.). Kp₁₁: ca. 177%; schwer löslich in kochendem Alkohol, ziemlich leicht in Ather und kochendem Eisessig, sehr leicht in kochendem Chloroform (K.). Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 2.4.6-Tribrom-anilin (K.). Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak 5-Brom-2-nitro-1.3-diamino-benzol (K.). Liefert mit Natriumäthylat 3.5-Dibrom-2-oder 4-nitro-phenetol (J., Bentley). Reaktion mit alkoh. Kaliumcyanid bei 250%; v. R.
- 3.4.5-Tribrom-1-nitro-benzol $C_6H_2O_2NBr_3=C_6H_2Br_3\cdot NO_2$. B. Neben 2.3.4-Tribrom-1-nitro-benzol beim Nitrieren von 1.2.3-Tribrom-benzol in konz. Salpetersäure (D: 1,54) bei $100-110^{\circ}$ (Körner, Contard, R. A. L. [5] 15 II, 585). Man bereitet aus 2.6-Dibrom-4-nitro-anilin durch Diazotierung in salpetersaurer Lösung und Fällung mit einer Lösung von Brom-Bromkalium in Bromwasserstoffsäure das 2.6-Dibrom-4-nitro-benzoldiazoniumperbromid und kocht dieses mit Alkohol (K., G. 4, 420; J. 1875, 315). Man reibt 2.6-Dibrom-4-nitro-anilin mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,35) zu einer Paste an, vermischt diese unter Schütteln mit Stückehen Natriumnitrits, bis sie eine rote Farbe angenommen hat, fügt dann nochmals Bromwasserstoffsäure hinzu und kocht bis zum Verschwinden der roten Dämpfe (Jackson, Fiske, Am. 30, 58). Aus 2.6-Dibrom-4-nitro-anilin durch Diazotieren und Umsetzen mit Cuprobromid (Claus, Wallbaum, J. pr. [2] 56, 62). Aus 4.5.6-Tribrom-2-nitro-anilin durch Entamidierung (K., G. 4, 365, 421; J. 1875, 316, 349). Durchsichtige, fast farblose Krystalle (aus Äther-Alkohol). Triklin pinakoidal (La Valle, J. 1880, 477;

- vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 68). F: 111,9° (korr.) (K.; K., Co.). Sublimierbar; mit Wasserdampf flüchtig (K.). Gibt bei der Reduktion 3.4.5-Tribrom-anilin (K.). Gibt beim Erhitzen mit einem Gemisch von rauchender Salpetersäure und konz. Schwefelsäure 3.4.5-Tribrom-1.2-dinitro-benzol (J., F., Am. 30, 68). Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 120° 2.6-Dibrom-4-nitro-anilin (K., G. 4, 421; J. 1875, 347). Liefert beim Koehen mit Natronlauge 2.6-Dibrom-4-nitro-phenol (J., F., Am. 30, 55). Liefert beim Erwärmen mit methylalkoh. Natriummethylat 2.6-Dibrom-4-nitro-anisol oder (bei Einw. von konz. Natriummethylat-lösung) 3.5.3'.5'-Tetrabrom-4.4'-dimethoxy-azoxybenzol (J., F., Am. 30, 59, 60).
- 3-Chlor-2.4.6-tribrom-1-nitro-benzol C₆HO₂N(1Br₃ = C₆HClBr₃·NO₂. B. Durch Zers, des aus 2.4.6-Tribrom-diazobenzolsulfonsäure-(3) und Chlorkalk entstehenden Produktes (Zincke, Kuchenbecker, A. 330, 10, 26). Gelbe Nadeln. F: 149—150°. Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in kaltem Alkohol.
- **2.3.4.5-Tetrabrom-1-nitro-benzol** $C_6HO_2NBr_4=C_6HBr_4\cdot NO_2$. B. Aus 2.3.6-Tribrom-4-nitro-anilin durch Diazotierung und Zersetzung der Diazonimwerbindung mit Cuprobromid (C.Aus, Wallbaum, J. pr. [2] **56**, 57). In analoger Weise aus **4.**5.6-Tribrom-2-nitro-anilin (C., W., J. pr. [2] **56**, 55). Nädelchen (aus Alkohol). F: 197° . Gibt bei der Reduktion 2.3.4.5-Tetrabrom-anilin.
- 2.3.4.6-Tetrabrom-1-nitro-benzol $C_6HO_2NBr_4=C_6HBr_4\cdot NO_2$. B. Aus 1.2.3.5-Tetrabrom-benzol und Salpetersäure vom spez. Gew.: 1,50 (MAYER, A.137, 228; v. RICHTER, B. 8, 1427). Nadeln (aus absol. Alkohol), die beim Stehen in Blättehen übergehen und dann bei 96° schmelzen; wird die geschmolzene Substanz rasch abgekühlt, so zeigt sie den Schmelzpunkt ca. 60°; nach 1 Stde. ist sie aber wieder in die konstant bei 96° schmelzende Modifikation übergegangen (v. R.; vgl. Langfurth, A. 191, 202). Wird von alkoh. Cyankalium nicht angegriffen (v. R.).
- **2.3.5.6-Tetrabrom-1-nitro-benzol** $C_6HO_2NBr_4=C_9HBr_4\cdot NO_2$. *B.* Bei 12-stdg. Erbitzen von 1.2.4.5-Tetrabrom-benzol mit Salpetersäure (D: 1,5) auf 100^9 (Claus, *J. pr.* [2] **51,** 412). Blättehen (aus Alkohol). F: 168^9 .
- Pentabromnitrobenzol $C_6O_2NBr_5 = C_6Br_5 \cdot NO_2$. B. Durch Eintragen von Pentabrombenzol in heiße, rote, rauchende Salpetersäure (Jacobson, Löb, B. 33, 705; vgl. Jackson, Bancroff, Am. 12, 292). Nadeln (aus Alkohol oder Chloroform). F: 234—235° (korr.) (Jacobson, L.), 248° (Jackson, B.). Leicht löslich in Äther, Chloroform und CS_2 , ziemlich in Eisessig und Ligroin, sehwer in Alkohol (Jacobson, L.).
- 2-Jod-1-nitro-benzol, o-Jod-nitrobenzol $C_6H_4O_2NI = C_6H_4I\cdot NO_2$. B. Neben p-Jod-nitrobenzol aus Jodbenzol mit konz. Salpetersäure; bleibt beim Umkrystallisieren des Reaktionsprodukts aus Alkohol in der Mutterlauge (Körner, G. 4, 320; J. 1875, 320). Man dampft die Mutterlauge, nachdem sich das in größerer Menge gebildete p-Jod-nitrobenzol abgeschieden hat, ein und nimmt den Rückstand bei gewöhnlicher Temperatur mit Eisessig auf (Holleman, der Bruyn, R. 20, 353). Durch Erhitzen von Jodbenzol mit Diacetylsalpetersäure in geringer Menge, neben dem Hauptprodukt p-Jod-nitrobenzol (A. Pictet, C. 1903 II, 1109). Durch Entamidierung aus 4-Jod-3-nitro-anilin (K., Belasto, R. A. L. [5] 17 I, 680). Darst. Durch Eintröpfeln der aus 30 go-Nitranilin, 45 g konz. Schwefelsäure, 250 g Eis und 15 g NaNO₂ bereiteten Lösung in die auf 40° erwärmte Lösung von 60 g KI in 190 g Wasser (Ullmann, B. 29, 1880). 40 go-Nitranilin werden, in 70 g konz. Salzsäure suspendiert, mit konz. Nitritlösung diazotiert und mit 50 g KI in wäßr. Lösung versetzt (Busch, Wolbring, J. pr. [2] 71, 374). Citronengelbe Nadeln. F: 54° (Ho., de B.). Kp₇₂₉: 288—289° (U.). Sublimierbar (K.). D₁₅₀: 1,8100 (H., de B.). Leicht löslich in warmem Alkohol, sehr leicht in Äther (K.). Liefert bei Behandlung mit Chlor in Chloroformlösung o-Nitro-phenyljodidehlorid (Willebender, B. 26, 1809). Gibt bei der Reduktion mit Eisenvitriol und Ammoniak o-Jod-anilin (K., Wender, G. 17, 487). Geschwindigkeit der Reaktion mit Dipropylamin: Perna, JK. 35, 116; C. 1903 I, 1127.
- 2-Jodoso-1-nitro-benzol, o-Jodoso-nitrobenzol $C_8H_4O_3NI=O_2N\cdot C_6H_4\cdot IO$ und Salze vom Typus $O_2N\cdot C_6H_4\cdot IAc_2$. B. Das Dichlorid entsteht beim Einleiten von Chlor in die stark gekühlte Chloroformlösung des o-Jod-nitrobenzols; es gibt beim Verreiben mit verdünnter Natronlauge das o-Jodoso-nitrobenzol (Willerdodt, B. 26, 1809). o-Jodoso-nitrobenzol bildet orangefarbene Prismen (aus Chloroform). Zersetzt sich gegen 100°. Fast unlöslich in Äther und Petroläther, etwas löslich in Chloroform. Salzsaures Salz, o-Nitro-phenyljodidchlorid. $O_2N\cdot C_6H_4\cdot ICl_2$. Gelbe Krystalle. Zersetzt sich gegen 96°. Geht schon beim Umkrystallisieren in o-Jod-nitrobenzol über. Essigsaures Salz $O_2N\cdot C_6H_4\cdot I(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Aus o-Jodoso-nitrobenzol durch Lösen in Eisessig (W.). Zersetzt sich bei 145°. Gibt beim Stehen an der Luft o-Jodoso-nitrobenzol.

2-Jodo-1-nitro-benzol, o-Jodo-nitrobenzol $C_6H_4O_4NI=O_2N\cdot C_6H_4\cdot IO_2$. B. Beim Kochen von o-Jodoso-nitrobenzol mit Wasser, neben o-Jod-nitrobenzol (Willemont, B. 26, 1810). — Täfelchen (aus Eisessig). Explodiert heftig gegen 210°. Fast unlöslich in Äther, Petroläther und Benzol, schwer löslich in Eisessig, Wasser und Alkohol.

3-Jod-1-nitro-benzol, m-Jod-nitrobenzol $C_6H_4O_2NI = C_6H_4I\cdot NO_2$. B. Aus m-Nitranilin durch Diazotieren in schwefelsaurer Lösung und Eingießen der Diazoniumlösung in eine siedende wäßr. Jodkaliumlösung; der Rückstand der durch Schütteln mit verd, Natriumthiosulfatlösung von freiem Jod befreiten ätherischen Auszüge wird im Vakuum destilliert (Jacobson, Fertsch, Heubach, A. 303, 338; vgl. Griess, Z. 1866, 218). In unreinem (flüssigem) Zustand beim Erhitzen von m-nitro-benzoesaurem Natrium mit Chlorjod (Schützenberger, Sengenwald, J. 1862, 251). — Krystalle. Monoklin prismatisch (Panebianco, J. 1879, 388; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 3i). F: 38,5° (Caldwell, Werner, Soc. 91, 530), 36° (Körner, J. 1875, 358), 34,5° (Holleman, de Bruyn, R. 20, 354). Kp: ca. 280° (G.). Dieselbarger, J. 1875, 358), 34,5° (Holleman, de Bruyn, R. 20, 354). Kp: ca. 280° (G.). Dieselbarger, J. 1875, 358), 34,5° (Holleman, de Bruyn, R. 20, 354). Kp: ca. 280° (G.). Dieselbarger, J. 1875, 358, 34,5° (Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Cyankalium auf 200° o-Jod-benzoesäure (v. Richter, B. 4, 553; 8, 1418).

3-Jodoso-1-nitro-benzol, m-Jodoso-nitrobenzol $C_6H_4O_3NI = O_2N\cdot C_6H_4\cdot IO$ und Salze vom Typus $O_2N\cdot C_6H_4\cdot IAc_2\cdot B$. Das salzsaure Salz entsteht beim Einleiten von Chlor in eine gekühlte Chloroformlösung von m-Jod-nitrobenzol; es gibt beim Verreiben mit verd. Natronlauge das m-Jodoso-nitrobenzol (WILLGERODT, B. 26, 1311). — m-Jodoso-nitrobenzol ist gelblich gefärbt (WI., B. 26, 1312). Zersetzt sich bei niedriger Temp. (WI., B. 26, 1312). [Salze Salze Salz

3-Jodo-1-nitro-benzol, m-Jodo-nitrobenzol $C_6H_4O_4NI = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot IO_2$. *B.* Beim Kochen von m-Jodoso-nitrobenzol mit Wasser, neben m-Jod-nitrobenzol (Williamodt, *B.* 26, 1313). — Tafeln (aus Wasser). Explodiert bei 215°.

∍Phenyl-[8-nitro-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{12}H_{10}O_3NI = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot I(C_6H_5) \cdot OH$. B. Das Chlorid entsteht beim Verreiben von m-Nitro-phenyljodidehlorid mit Quecksilberdiphenyl und Wasser (WILIGERODT, WIKANDER, B. 40, 4068). — Salze. $C_{12}H_9O_2NI \cdot Cl$. Nädelchen (aus siedendem Alkohol). F:170−172°. — $C_{12}H_9O_2NI \cdot I$. Krystalle (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 153°. — $C_{12}H_9O_2NI \cdot I_3$. Rotbraune Täfelchen. F: 118° (Zers.). — 2 $C_{12}H_9O_2NI \cdot Cl + HgCl_2$. Nädelchen. F: 152°. — 2 $C_{12}H_9O_2NI \cdot Cl + PtCl_4$. Krystallinischer fleischfarbener Niederschlag. Zersetzt sich bei 177°.

Bis-[3-nitro-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{12}H_9O_5N_2I=(O_2N\cdot C_6H_4)_2I\cdot OH$, B. Durch Einw, von Ag_2O auf ein Gemisch von m-Jodoso-nitrobenzol und m-Jodo-nitrobenzol (Willgeropt, Wirander, B. 40, 4066). — Existiert nur in wäßr. Lösung. — Salze, $C_{12}H_8O_4N_2I\cdot Cl$. Nädelchen (aus verd. Alkohol). F: 214°. — $C_{12}H_8O_4N_2I\cdot Br$. Weißes Pulver. Zersetzt sich bei 183-184°. Sehr wenig löslich in Alkohol und Wasser. — $C_{12}H_8O_4N_2I\cdot I$. Gelblichweißes Pulver. F: 130,5° (Zers.), — $C_{12}H_8O_4N_2I\cdot I_3$. Dunkelbraune Nädelchen. Schmilzt bei 127° unter Jodabgabe. — $C_{12}H_8O_4N_2I\cdot O\cdot SO_2\cdot OH$. Nädelchen. F: 168,5°. Sehr leicht löslich in Wasser. — $(C_{12}H_8O_4N_2I)_2Cr_2O_7$. Dunkelgelbes Pulver. Explodiert bei 163°. — $C_{12}H_8O_4N_2I\cdot O\cdot NO_2$. Nädelchen. F: 194°. — $2C_{12}H_8O_4N_2I\cdot Cl + PtCl_4$. Dunkelbraune Nädeln. F: 196-197° (Zers.).

4-Jod-1-nitro-benzol, p-Jod-nitrobenzol $C_6H_4O_2NI = C_6H_4I\cdot NO_2$. B. Aus Jodbenzol mit konz. Salpetersäure (Kerulé, A. 137, 168) bei 0^0 (Holleman, de Bruyn, R. 20, 353), neben o-Jod-nitrobenzol (Körner, G. 4, 320; J. 1875, 320); man entfernt das in geringerer Menge entstandene o-Jod-nitrobenzol durch siedenden Alkohol und krystallisiert das zurückbleibende p-Jod-nitrobenzol zweimal aus Eisessig um (Holleman, de Bruyn, R. 20, 353). Durch Erhitzen von Jodbenzol mit Diacetylsalpetersäure, neben wenig o-Jod-nitrobenzol (A. Pictet, C. 1903 II, 1109). Aus p-Dijod-benzol und Salpetersäure (Kö., G. 4, 385; J. 1875, 325). Aus p-Nitro-benzoldiazoniumnitrat mit Jodwasserstoffsäure (Griess, Z. 1866, 218). Durch Entamidierung von 6-Jod-3-nitro-anilin (Körner, Belasio, R. A. L. [5] 17 I, 681). — Schwachgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 171,5° (korr.) (Kö.). Erstarrungspunkt: 173,1° (H., de Br.). Sublimierbar (Ke.). Kp₇₂₆: 287° (korr.) (Ullmann, Bielecki, B. 34, 2177). Disc.: 1,8090 (H., de Br.). — Gibt bei der Reduktion mit Schwefelammonium p-Jod-anilin (Gr.). Liefert mit Na₂S₂ in Alkohol 4.4′-Dinitro-diphenyldisulfid (Blannsma, R.

- 20, 128). Geht beim Erhitzen mit Kupferpulver auf 220—235° in 4.4'-Dinitro-diphenyl über (U., Bl.). Geschwindigkeit der Reaktion mit Dipropylamin: Perna, Ж. 35, 116; С. 1903 I, 1127. p-Jod-nitrobenzol gibt beim Kochen mit Diphenylamin, Kaliumcarbonat und Kupferpulver in Nitrobenzollösung 4-Nitro-triphenylamin (Gambarjan, B. 41, 3510).
- 4-Jodoso-1-nitro-benzol, p-Jodoso-nitrobenzol $C_6H_4O_3NI = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot IO$ und Salze vom Typus $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot IAc_2$. B. Das salzsaure Salz entsteht beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von p-Jod-nitrobenzol in Chloroform; es gibt beim Verreiben mit verd. Natronlauge das p-Jodoso-nitrobenzol (Willgerodt, B. 26, 362; J. pr. [2] 33, 160). Explodiert bei 82—83° (Wi., B. 26, 1808). Salzsaures Salz, p-Nitro-phenyljodid-chlorid $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot ICl_2$. Gelbe Prismen (aus Chloroform) (Wi., J. pr. [2] 33, 160). Zersetzt sich beim Erhitzen zwischen 106° und 173° unter Entwicklung der gesamten theoretischen Chlormenge und Bildung von p-Jod-nitrobenzol (Caldwell, Werner, Soc. 91, 530). Unlöslich in kaltem Äther, CS₂ und Petroläther, löslich in Chloroform und Benzol; löst sich in Alkohol unter Zersetzung (Wi., J. pr. [2] 33, 160).
- 4-Jodo-1-nitro-benzol, p-Jodo-nitrobenzol $C_6H_4O_4NI=O_2N\cdot C_6H_4\cdot IO_2$. B. Beim Kochen von p-Jodoso-nitrobenzol mit Wasser, neben viel p-Jod nitrobenzol (WILLGEROUT. B. **26**, 1808). Weiße Täfelchen (aus Eisessig). Explodiert bei $212-213^{\circ}$. Sehr schwer löslich in Eisessig.
- 4-Chlor-2-jod-1-nitro-benzol $C_8H_3O_2NCII=C_8H_3CII\cdot NO_2$. B. Aus 5-Chlor-2-nitro-anilin durch Diazotierung in salpetersaurer Lösung und Behandlung der Diazoniumlösung mit Jodwasserstoffsäure (Körner, G. 4, 382; J. 1875, 328). Gelbe Prismen (aus Alkohol-Ather). F: 63,4° (korr.). Mit Wasserdämpfen leicht flüchtig. In heißem Alkohol leicht lößlich, in kaltem schwer.
- 5-Chlor-2-jod-1-nitro-benzol $C_6H_3O_2$ NCII = $C_6H_3CII\cdot NO_2$. B. Aus 4-Chlor-2-nitro-aniliu durch Diazotierung in salpetersaurer Lösung und Behandlung der Diazoniumlösung mit Jodwasserstoffsäure (Körner, G. 4, 381; J. 1875, 328). Nadeln. F: 63,3° (korr.). Unzersetzt flüchtig. In heißem Alkohol leicht löslich.
- **2.5-Dichlor-1-jod-x-nitro-benzol** $C_6H_2O_2NCl_2I = C_6H_2Cl_2I \cdot NO_2$. *B.* Beim Auflösen von 2.5-Dichlor-1-jod-benzol in rauchender Salpetersäure (Herschmann, *B.* 27, 768). Nadeln (aus Alkohol). F: 82°.
- **2.4.5.6-Tetrachlor-3-**jod-1-nitro-benzol $C_6O_2NCl_4I = C_6Cl_4I \cdot NO_2$. B. Aus 2.4.5.6-Tetrachlor-1.3-dijod-benzol und rauchender Salpetersäure (ISTRATI, Bulet, 1, 160). Nadeln.
- **2.3.5.6-Tetrachlor-4-jod-1-nitro-benzol** $C_6O_2NCl_4I = C_6Cl_4l\cdot NO_2$. B. Beim Erbitzen von 2.3.5.6-Tetrachlor-1.4-dijod-benzol mit rauchender Salpetersäure (Istrati, Bulet. 1, 160). Nadeln.
- 3-Brom-2-jod-1-nitro-benzol $C_6H_3O_2NBrI=C_6H_3BrI\cdot NO_2$. B. Aus 6-Brom-2-nitro-anilin durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumlösung mit KI (Körner, Contard, R. A. L. [5] 15 I, 528). Schwach grünliche Prismen. Monoklin prismatisch (Repost, R. A. L. [5] 15 I, 528; Z. Kr. 46, 405; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 43). F: $119-120^6$ (K., C.). D: 2,535 (R.).
- **4-Brom-2-jod-1-nitro-benzol** $C_6H_3O_2NBrI=C_6H_3BrI\cdot NO_2$. B. Aus 5-Brom-2-nitro-anilin durch Diazotierung in salpetersaurer Lösung und Behandlung der Diazoniumlösung mit Jodwasserstoffsäure (Körner, G. 4, 383; J. 1875, 329). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 83,5° (korr.). Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 180° 5-Brom-2-nitro-anilin.
- **5-Brom-2-jod-1-nitro-benzol** $C_6H_3O_2NBrI=C_6H_3BrI\cdot NO_2$. B. Aus 4-Brom-2-nitro-anilin durch Diazotierung in salpetersaurer Lösung und Behandlung der Diazoniumlösung mit Jodwasserstoffsäure (Körner, G. 4, 383; J. 1875, 330). F: 90,4° (korr.).
- **6-Brom-2-jod-1-nitro-benzol** (?) $C_6H_3O_2NB_rI = C_6H_3BrI\cdot NO_2$. B. Beim Nitrieren von m-Brom-jodbenzol mit sehr konz. Salpetersäure, neben 2-Brom-4-jod-1-nitro-benzol; bleibt beim Umkrystallisieren des Rohprodukts in der Mutterlauge (Körner, G. 4, 384; J. 1875, 330). Fast farblose Nadeln.
- **2-Brom-4-jod-1-nitro-benzol** $C_6H_3O_2NBrI=C_6H_3BrI\cdot NO_2$. B. Beim Nitrieren von m-Brom-jodbenzol mit sehr konz. Salpetersäure, neben 6-Brom-2-jod-1-nitro-benzol (?) (s. o.) (KÖRNER, G. 4, 384; J. 1875, 329). Citronengelbe Prismen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 126,8° (korr.). Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak 5-Jod-2-nitro-anilin.
- **3-Brom-4-jod-1-nitro-benzol** $C_6H_3O_2NBrI=C_6H_3BrI\cdot NO_2$. B. Aus o-Brom-jod-benzol mit sehr konz. Salpetersäure (Körner, G. 4, 385; J. 1875, 329). Aus 2-Brom-4-nitro-anilin durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumlösung mit Jodwasserstoffsäure (K.). Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: $106-106,1^{\circ}$ (korr.). Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 190° 2-Brom-4-nitro-anilin.

- 2.5-Dibrom-1-jod-x-nitro-benzol $C_6H_2O_2NBr_2I=C_6H_2Br_2I\cdot NO_2$. B. Aus 2.5-Dibrom-1-jod-benzol mit Salpetersäure (D: 1,52) (Istrati, Edeleanu, Butet. 1, 210). Krystalle (aus Alkohol). F: $107-108^{\circ}$.
- 1.4-Dibrom-x-jod-x-nitro-benzol $C_6H_2O_2NBr_2I=C_6H_2Br_2I\cdot NO_2$. B. Aus 1.4-Dibrom-x.x-dijod-benzol (S. 228) mit 10 Tln. Salpetersäure (D: 1,52) (ISTRATI, EDELEANU, Bulet. 1, 210). F: 98–100°.
- 2.3-Dijod-1-nitro-benzol $C_6H_3O_2NI_2=C_6H_3I_2\cdot NO_2^{-1}$). B. Aus 6-Jod-2-nitro-anilin durch Ersatz der Aminogruppe durch Jod über die Diazoverbindung (Körner, Contard, R. A. L. [5] 15 II, 579). Grünliche Nadeln (aus Alkohol). F: 110,2°. Mit Wasserdämpfen wenig flüchtig. Etwas löslich in Alkohol und Essigester.
- 2.4-Dijod-1-nitro-benzol $C_6H_3O_2NI_2=C_8H_2I_2\cdot NO_2$. B. Aus 2.6-Dijod-3-nitro-anilin durch Entamidierung mittels Amylnitrits und H_2SO_4 in Alkohol (Breans, C. r. 139, 63; Bl. [3] 31, 977). Durch Nitrieren von m-Dijod-benzol in Eisessig mit rauchender Salpetersäure (B., C. r. 139, 63; Bl. [3] 31, 978). Gelbe Blättehen (aus Chloroform + Ligroin). F: 101^0 (korr.). Leicht löslich in den organischen Lösungsmitteln mit Ausnahme von Ligroin.
- 2.5-Dijod-1-nitro-benzol $C_6H_3O_2NI_2=C_6H_3I_2\cdot NO_2$. B. Aus diazotiertem 4-Jod-2-nitro-anilin durch Jodkalium (Brenans, C. r. 135, 178). Analog aus 4-Jod-3-nitro-anilin (Körner, Belasio, R. A. L. [5] 17 I, 680). Gelbe Nadeln. F: $109-110^{\circ}$ (Br.). Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol (Br.).
- 2.6-Dijod-1-nitro-benzol $C_6H_3O_2NI_2=C_6H_3I_2\cdot NO_2$. B. Aus 2.4-Dijod-3-nitro-anilin durch Erhitzen mit Schwefelsäure, absol. Alkohol und Isoamylnitrit (Brenans, $C.\tau$. 138, 1504; Bl. [3] 31, 974; Körner, Belasio, R. A. L. [5] 17 I, 686). Nädelchen oder Prismen (aus Chloroform-Ligroin). Tetragonal (Wyroubow, Bl. [3] 31, 974). F: 114° (korr.) (Br.). Löslich in den üblichen Lösungsmitteln mit Ausnahme von Ligroin (Br.).
- 3.4-Dijod-1-nitro-benzol C₆H₃O₂NI₂ = C₈H₃I₂·NO₂. B. Aus diazotiertem 2-Jod-4-nitro-anilin durch Behandlung mit KI (Brenans, Bl. [3] 29, 603). Aus o-Dijod-benzol mit Salpetersäure (1,54) (Körner, Wender, G. 17, 491; J. 1887, 711). Schwefelgelbe Prismen (aus Alkohol + Äther). Monoklin prismatisch (Sansont, Z. Kr. 18, 106; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 51). F: 112,5° (B.; K., W.).
- 3.5-Dijod-1-nitro-benzol C₆H₃O₂NI₂ = C₆H₃I₂ NO₂. B. Durch Entamidieren von 2.6-Dijod-4-nitro-anilin (Willgerodt, Arnold, B. 34, 3345). Aus 4.6-Dijod-2-nitro-anilin durch Entamidierung (Körner, Contard, R. A. L. [5] 15 II, 579; Brenans, C. r. 136, 236). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Sansoni, Z. Kr. 18, 105; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 54). F: 104,4° (K., C.), 103° (B.). Mit Wasserdampf flüchtig (W., A.). Gut löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, heißem Eisessig und Benzol (W., A.).
- 5-Jod-3-jodoso-1-nitro-benzol $C_6H_3O_3NI_2=O_3N\cdot C_6H_3I\cdot IO$ und Salze vom Typus $O_2N\cdot C_6H_3I\cdot IAc_2$. B. Das salzsaure Salz entsteht durch Einleiten von Chlor in eine eisgekühlte Lösung von 3.5-Dijod-1-nitro-benzol in Eisessig + Chloroform; es gibt bei Behandlung mit Sodalösung die freie Jodosoverbindung (WILLGEROPT, ERNST, B. 34, 3407). 5-Jod-3-jodoso-1-nitro-benzol ist ein hellgelbes Pulver. F: 118° (Zers.), Unlöslich in neutralen Lösungsmitteln. Salzsaures Salz, 3-Jod-5-nitro-phenyljodidchlorid $C_6H_3O_2NI\cdot ICl_2$. Gelbe Nädelchen. Leicht löslich. Zersetzt sich bald unter Chlorentwicklung. Schwefelsaures Salz $[C_6H_3O_2NI\cdot I(OH)]_2SO_4$. Gallertartiger Niederschlag. Färbt sich bei 105° dunkel, schmilzt bei 145° unter Zersetzung. Schwer löslich. Chromsaures Salz $[C_6H_3O_2NI\cdot I)_2O[CrO_4$. Braunes Pulver. Explodiert bei 88°. Sehr zersetzlich. Chromsaures Salz $[C_6H_3O_2NI\cdot I(OH)]_2CrO_4$. Orangefarbener Niederschlag. Explodiert bei 81°. Sehr unbeständig. Salpetersaures Salz $C_6H_3O_2NI\cdot I(OH)\cdot NO_3$. Amorphes Pulver. Sintert bei 78°, bläht sieh bei 104° auf und zersetzt sich bei höherer Temp., ohne zu schmelzen. Schwer löslich. Geht an der Luft langsam in die Jodoverbindung über. Essigsaures Salz $C_6H_2O_2NI\cdot I(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. Blättchen aus Chloroform. F: 172°. Leicht löslich in Eisessig, Chloroform, sehwer in Alkohol, unlöslich in Äther, Ligroin.
- 5-Jodo-1-nitro-benzol $C_6H_3O_4NI_2=O_2N\cdot C_6H_3I\cdot IO_2$. B. Durch 48-stdge. Einw. einer Natriumhypochloritlösung auf das entsprechende Jodnitrophenyljodidehlorid (s. o.) in Gegenwart von etwas Essigsäure (W., E., B. 34, 3409). Gelbliches Pulver. Explodiert bei 187°. Schwer löslich in Wasser, Eisessig, sonst unlöslich.
- Phenyl-[3-jod-5-nitro-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{12}H_9O_3NI_2 = O_2N\cdot C_8H_8I\cdot I(C_6H_5)\cdot OH.$ B. Durch Verreiben äquimolekularer Mengen von 5-Jod-3-jodoso-1-nitro-

¹) Nach dem für die 4. Auflage geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] erkannte Brenans (C. r. 158, 718; Bl. [4] 15, 377) diese Verbindung als 2.5-Dijod-1-nitro-benzol.

benzol und Jodobenzol mit Silberoxyd und Wasser bei etwa 60° (Willgerodt, Ernst, B. 34, 3410). Das Chlorid entsteht aus 3-Jod-5-nitro-phenyljodidchlorid und Quecksilberdiphenyl in Gegenwart von Wasser (W., E.). — Salze. $C_{12}H_8O_2NI_2\cdot Cl$. Nadeln (aus Wasser). F: 131°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Wasser. — $C_{12}H_8O_2NI_2\cdot Br$. Nädelchen (aus Wasser). F: 211°. Leicht löslich in Chloroform, schwerer in Alkohol, unlöslich in Ather. — $C_{12}H_8O_2NI_2\cdot I$. Amorphes Pulver. Färbt sich bei 120° dunkler, schmilzt bei 152°. Löslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Äther. — $C_{12}H_8O_2NI_2\cdot I_3$. Rote Würfel. Schmilzt bei 160° unter Abgabe von Jod. — $(C_{12}H_8O_2NI_2)_2Cr_2O_7$. Orangefarbene Nadeln (aus Wasser). Explodiert bei 160°. — $C_{12}H_8O_2NI_2\cdot O\cdot NO_2$. Gelbe Nädelchen (aus Alkohol). F: 138°. — $C_{12}H_8O_2NI_2\cdot Cl + H_8Cl_2$. Krystallinische Flocken (aus wenig Wasser). F: 198°. — $2C_{12}H_8O_2NI_2\cdot Cl + PtCl_4$. Gelblichrotes Pulver. Schmilzt bei 197° unter Aufschäumen. Sehr wenig löslich.

[a,β-Dichlor-vinyl]-[3-jod-5-nitro-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_8H_5O_3NCl_2I_2 = O_2N\cdot C_8H_3I\cdot I(CCl: CHCl)\cdot OH$. Zur Konstitution vgl. Thiele, Haakh, A. 369, 144. — B. Das Chlorid entsteht durch Verreiben von 3-Jod-5-nitro-phenyljodidchlorid mit Acetylensilber-Silberchlorid und Wasser (Willeerodt, Ernst, B. 34, 3415). — Salze. $C_8H_4O_2NCl_2I_2\cdot Cl$. Mikrokrystallinisches Pulver. F: 170°. Färbt sich am Licht dunkel. — $C_8H_4O_2NCl_2I_2\cdot Br$. Gelbicher Niederschlag. F: 159°. — $C_8H_4O_2NCl_2I_2\cdot I$. Gelber Niederschlag. F: 108°. — $(C_8H_4O_2NCl_2I_2)_2Cr_2O_7$. Gelbrotes Pulver. Explodiert bei 107°. — $C_8H_4O_2NCl_2I_2\cdot NO_3$. Gelbe Nadeln. F: 148°. — $C_8H_4O_2NCl_2I_2\cdot Cl + HgCl_2$. Weißer Niederschlag. F: 160°. — $C_8H_4O_2NCl_2I_2\cdot Cl + PtCl_4$. Fleischfarbener Niederschlag. F: 162° (Zers.).

4-Chlor-1.3-dijod-x-nitro-benzol $C_6H_2O_2NCII_2=C_6H_2CII_2$ NO_2 . B. Durch Nitrieren von 4-Chlor-1.3-dijod-benzol (ISTRATI, Bulet. 6, 52; C. 1897 I, 1161). — F: $94-95^\circ$.

Bromdijodnitrobenzol $C_6H_2O_2NBrI_2=C_6H_2BrI_2\cdot NO_2$. B. Aus dem bei 206° bis 207° schmelzenden Bromtrijodbenzol (S. 229) mit Salpetersäure (Istrati, Edeleanu, Bulet. 1, 211). — F: 117–118°.

- 2.3.5-Trijod-1-nitro-benzol $C_6H_2O_2NI_3=C_6H_2I_3\cdot NO_2$. B. Aus 4.6-Dijod-2-nitro-anilin durch Diazotierung und Zersetzung des Diazoniumsulfats mittels KI (Brenans, C. r. 137, 1065; Bl. [3] 31, 131). Gelbe Prismen. F: 124°. Löslich in heißem Alkohol und heißem Methylalkohol, leichter in den übrigen Lösungsmitteln.
- 2.3.6-Trijod-1-nitro-benzol $C_6H_2O_2NI_3=C_6H_2I_3\cdot NO_2$. B. Aus dem 2.4-Dijod-3-nitro-anilin durch Ersatz der Aminogruppe durch Jod (Körner, Belasio, R. A. L. [5] 17 I, 688). Grünliche Nadeln (aus Essigsäure), weiße Prismen (aus CS_2). F: 137°. Bei der Reduktion mit Ferrosulfat und Ammoniak entsteht 2.3.6-Trijod-anilin.
- 2.4.5-Trijod-1-nitro-benzol $C_6H_2O_2NI_3=C_6H_2I_3\cdot NO_2$. B. Aus 4.6-Dijod-3-nitro-anilin durch Diazotierung und Zersetzung der Diazoniumsulfatlösung mit KI (KÖRNER, BELASIO, R. A. L. [5] 17 I, 682). Hellgelbe Nadeln (aus CS_2). F: 178°. Fast unlöslich in Alkohol, Äther, Aceton, Chloroform.
- 3.4.5-Trijod-1-nitro-benzol $C_6H_2O_2NI_2=C_8H_2I_3$ NO₂. B. Aus 2.6-Dijod-4-nitro-anilin durch Diazotierung und Zersetzung der Diazoniumlösung mit KI (WILLGERODT, ARNOLD, B. 34, 3347). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Sansont, Z. Kr. 20, 595; Repossi, Z. Kr. 55, 286; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 70). F: 105° . Flüchtig mit Wasserdampf; leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol, heißem Eisessig (W., A.).
- [3-Jod-5-nitro-phenyl]-[2.4-dijod-6-nitro oder 2.6-dijod-4-nitro-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{12}H_6O_5N_2I_4=(O_2N\cdot C_6H_4I)(O_2N\cdot C_0H_2I_2)I\cdot OH$. B. Das Sulfat entsteht durch Eintragen von 5-Jod-3-jodoso-1-nitro-benzol in konz. Schwefelsäure (WILLGERODT, ERNST, B. 34, 3413). Salze. $C_{13}H_5O_4N_2I_4\cdot Cl$. Weißer flockiger Niederschlag. F: 85^0 . $C_{12}H_5O_4N_2I_4\cdot B$. Gelber Niederschlag. F: 101^0 . $C_{12}H_5O_4N_2I_4\cdot I$. Gelbes, sich am Licht bald dunkel färbendes Pulver. Zersetzt sich von 66^0 ab, schmilzt bei 98^0 . $(C_{12}H_5O_4N_2I_4)_2C_{12}O_7$. Orangefarbener Niederschlag. Explodiert bei 72^0 . Unlöslich in Wasser. $C_{12}H_5O_4N_2I_4\cdot Cl + HgCl_2$. Weißes Pulver. F: 113^0 . $2C_{12}H_5O_4N_2I_4\cdot Cl + PtCl_4$. Fleischfarbener Niederschlag. Zersetzt sich bei 115^0 .
- 2-Nitroso-1-nitro-benzol, o-Nitroso-nitrobenzol $C_6H_4O_3N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NO.$ B. Entsteht als Hauptprodukt bei der Oxydation von o-Nitro-anilin mit Sulfomonopersäure (Bamberger, Hübner, B. 36, 3803). Man löst o-Dinitro-benzol in methylalkoh. Kalilauge, versetzt mit Hydroxylamin oder Zinnoxydulnatron und säuert später an (Meisenheimer, B. 36, 4174; M., Patzig, B. 39, 2530). Gelblichweiße Krystalle (aus Essigester oder Aceton). Rhombisch bipyramidal (Jaeger, Z. Kr. 42, 255; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 12). Färbt sich bei 120° grün (M.) und schmilzt bei 126–126,5° (korr.) (B., H.) zu einer grünen Flüssigkeit (B., H.). Leicht flüchtig mit Wasserdampf (B., H.). Leicht löslich in heißem Chloroform,

heißem Benzol, heißem Aceton, ziemlich in heißem Alkohol, heißem Ligroin, schwer in Ather, fast unlöslich in Petroläther, Wasser (B., H.). Die Lösungen sind intensiv grün (M.). Alkali färbt die alkoh. Lösung blauviolett (M.). — Beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,26) entsteht in guter Ausbeute o-Dinitro-benzol (B., H.). Methylalkoholische Kaliauge erzeugt 2'-Nitro-2-oxy-azoxybenzol, 2.2'-Dinitro-azoxybenzol, o-Nitro-phenol, salpetrige Säure u. a. (B., H.). Bei 60-stdg. Erhitzen mit Wasser entsteht 2'-Nitro-2-oxy-azoxybenzol, 2.2'-Dinitro-azoxybenzol, o-Dinitro-benzol, o-Nitro-phenol, o-Nitro-anilin, Salpetersäure, Ammoniak, Stickstoff (?) und harzige Produkte (B., H.). Liefert durch Einw. von Natriummethylat das Natriumsalz des Diaci-o-dinitro-dihydrobenzols (S. 114) (M., P.). Vereinigt sich mit Arylaminen in Eisessiglösung zu o-Nitroazokörpern (B., H.).

3-Nitroso-1-nitro-benzol, m-Nitroso-nitrobenzol $C_8H_4O_3N_2=O_2N\cdot C_8H_4\cdot NO.$ B. Durch allmähliches Eintragen von 3 g Zinkstaub in eine Lösung von 5 g m-Dinitro-benzol in 50 ccm Alkoho! + 6 ccm Eisessig, Zufügen von 75 ccm Wasser, Eingießen des weiße Krystalle von m-Nitro-phenylhydroxylamin enthaltenden Gemisches in 200 ccm $10^{9/6}$ iger Ferrichloridlösung, Destillieren mit Wasserdampf, Verdünnen der ersten 75-80 ccm des Destillats mit Wasser und wiederholtes Umkrystallisieren des blaugrünen Niederschlages aus Alkohol (Alway, B. 36, 2530; vgl. A., Gortner, B. 38, 1900; Brand, B. 38, 4011). Bei der Oxydation von m-Nitro-anilin mit Sulfomonopersäure (Bamberger, Hübner, B. 36, 3806). — Farblose Nadeln (Ba., H.). Schmilzt bei 90-91° (Br.), bei 89,5-90,5° (korr.) zu einer grünen Flüssigkeit (Ba., H.). Flüchtig mit Wasserdampf (Ba., H.). Liecht löslich in heißem Alkohol, Chloroform, Aceton, Eisessig, Benzol, schwer in Äther, sehr wenig in Petroläther (Ba., H.). — Vereinigt sich mit Anilin in Eisessiglösung zu m-Nitro-azobenzol (Ba., H.).

4-Nitroso-1-nitro-benzol, p-Nitroso-nitrobenzol $C_6H_4O_3N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot No.$ B. Aus p-Dinitro-benzol in methylalkoholischer Kalilauge durch Reduktion mittels Hydroxylamins und Ansäuern des entstandenen Salzes des Diaci-p-dinitro-dihydrobenzols (S. 144) (MEISENHEIMER, B. 36, 4177). Bei der Oxydation von p-Nitro-anilin mit Sulfomonopersäure (BAMBERGER, HÜBNER, B. 36, 3809). — Schwachgelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 118,5—119° (korr.) zu einer grünen Flüssigkeit (B., H.). Mit Dampf flüchtig (B., H.). Leicht löslich mit grüner Farbe in Benzol, Chloroform, Eisessig, Aceton, heißem Alkohol, ziemlich schwer in Ligroin, schwer in Äther, sehr wenig in Wasser (B., H.). — Wird beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,26) in p-Dinitro-benzol verwandelt (B., H.). Die alkoh. Lösungen färben sich mit Alkali rot unter Abscheidung von Nädelchen (M.). Vereinigt sich mit Anilin in Eisessiglösung zu p-Nitro-azobenzol (B., H.).

,,2.3-Dinitroso-1-nitro-benzol" $C_6H_3O_4N_3=\frac{HC:C(NO_2)\cdot C:N\cdot O}{H\dot{C}:CH\cdot\dot{C}:N\cdot\dot{O}}$ (?) s. bei dem entsprechenden Nitrochinondioxim, Syst. No. 670.

,,3.4-Dinitroso-1-nitro-benzol" $C_6H_3O_4N_3=\frac{O_2N\cdot C:CH\cdot C:N\cdot O}{H\dot{C}:CH\cdot\dot{C}:N\cdot\dot{O}}$ (?) s. bei dem entsprechenden Nitrochinondioxim, Syst. No. 670.

1.2-Dinitro-benzol, o-Dinitro-benzol C₆H₄O₄N₂ = C₆H₄(NO₂)₂. B. In kleiner Menge, neben m- und wenig p-Dinitro-benzol, beim Nitrieren von Benzol (RINNE, ZINCKE, B. 7, 1372) oder Nitrobenzol (KÖRNER, G. 4, 354; J. 1875, 331; Holleman, de Bruyn, R. 19, 95) mit Salpeterschwefelsäure. In geringer Menge bei der Oxydation von o-Nitro-anilin mit Sulfomonopersäure (Bamberger, Hübner, B. 36, 3805). Beim Behandeln von 2.3- oder 3.4-Dinitro-anilin mit nitrosen Gasen in Alkohol (Wender, R. A. L. [4] 5 I, 541, 542; G. 19, 227, 229). Bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure auf Wismuttriphenyl (Gillmeister, B. 30, 2844). — Darst. Man läßt Benzol in ein Gemisch gleicher Volume konz. Schwefelsäure und rauchender Salpetersäure, ohne abzukühlen, einfließen und kocht kurze Zeit, man gießt in Wasser, wäscht aus, preßt ab und krystallisiert aus Alkohol um; es krystallisiert zunächst m-Dinitro-benzol aus; beim Stehen der Mutterlauge scheiden sich Krusten von p-Dinitro-benzol aus; aus den jetzt verbleibenden Mutterlaugen läßt sich ein o-Dinitro-benzol enthaltendes Gemisch gewinnen (R., Z., B. 7, 870, 1372; vgl. K., G. 4, 356). Zur Isolierung des o-Dinitro-benzols kocht man 1 Tl. des Gemisches mit 2 Tln. Salpetersäure (D: 1,4) und gießt dann in das 5—6fache Vol. kalter Salpetersäure; die ausgeschiedenen Krystalle sind fast reines o-Dinitro-benzol (Lobry de Bruyn, B. 26, 266; R. 13, 106). — Man erhitzt 15 g o-Nitrosonitrobenzol mit 246 cm Salpetersäure (D: 1,26) ½ Stde. auf 90—95°; Ausbeute 75—90°/6 (Bam., Hü., B. 36, 3817).

In reinem Zustande farblose (Hantzsch, B. 39, 1096) Nadeln aus Wasser oder Essigsäure (Barker, Z. Kr. 44, 154; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 13), Tafeln aus Alkohol, Benzol oder

Chloroform (R., Z., B. 7, 1373). Monoklin prismatisch (Bodewie, Ann. d. Physik 158, 240; J. 1876, 375; Wickel, J. 1884, 464). F: 116,5° (L. de B., R. 13, 113), 117,9° (korr.) (K., G. 4, 357; J. 1875, 332), 118° (Patterson, Soc. 93, 1855), 118—118,5° (korr.) (Bam., Hü., B. 36, 3817). Kp₁₈: 181,7°; Kp₂₆: 231,1°; Kp₃₁: 276,5°; Kp_{773,5}: 319° (L. de B., R. 13, 114). 1st mit Wasserdampf flüchtig (L. de B.). D¹⁷: 1,565 (Barker); D¹⁸: 1,59 (L. de B., R. 13, 113). — 100 Tle. Wasser lösen bei Zimmertemperatur 0,014 Tle., bei 100° 0,38 Tle.; 100 Tle. Methylalkohl bei 20,5° 3,3 Tle.; 100 Tle. Chloroform bei 17,6° 27,1 Tle.; 100 Tle. Essigester bei 18,2° 12,96 Tle.; 100 Tle. Benzol bei 18,2° 5,66 Tle. (L. de B., R. 13, 116). Bei 20,5° lösen 100 Tle. Alkohol 1,9 Tle. (L., de B., Ph. Ch. 10, 784). 100 Tle. 99,4°/₀iger Alkohol lösen 3.8 Tle. bei 24,8° und 33 Tle. bei Siedehitze (K., G. 4, 358; J. 1875, 332). 100 ccm Alkohol von 40 Gew.-°/₀ lösen bei 25° 0,030 g; 100 ccm Alkohol von 42 Gew.-°/₀ lösen bei 35° 0,38 g, bei 50° 0,716 g; bei 50° lösen 100 ccm Methylalkohol von 33 Gew.-°/₀ 0,317 g, von 58 Gew.-°/₀ 1,324 g, von 76 Gew.-°/₀ 3,301 g, von 93 Gew.-°/₀ 7,16 g (L. de B., Steger, R. 18, 45). Schmelzkurven von binären Gemischen aus o-Dinitro-benzol mit Benzol: Kremann, M. 29, 866; mit Naphthalin: K., Rodins, M. 27, 146; mit Phenanthren: K., M. 29, 875; mit Anlin: K., Rodins, M. 27, 157. — Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 703,5 Cal. (Berthelot, Matignon, A. ch. [6] 27, 305). Leitfähigkeit der Lösung in flüssigem Ammoniak: Franklin, Ph. Ch. 89, 299.

o-Dinitro-benzol kann im geschlossenen Rohr auf 360° erhitzt werden, ohne daß Entzündung eintritt (LOBRY DE BRUYN, R. 13, 114 Anm. 1). - Wird o-Dinitro-benzol bei Gegenwart von überschüssigem Alkali mit Hydroxylamin oder Zinnoxydul reduziert, so entsteht wart von verschiesigen Arkar in Trydrodynamin (ed. 21 in 2004) aus welchem beim Ansättern o-Nitroso-nitrobenzol gebildet wird (Meisenheimer, B. 36, 4174; M., Patzig, B. 39, 2526). o-Dinitro-benzol gibt bei der Reduktion mit hydroschwefligsaurem Natrium $Na_2S_2O_4$ bei 60^6 in Gegenwart von Na_3PO_4 wenig N-[o-amino-phenyl]-sulfamidsaures Natrium H_2N - $C_4H_4\cdot NH\cdot SO_3Na$ und wenig o-Phenylendiamin; die Hauptmenge bleibt unangegriffen (SEYEWETZ, NOEL, Bl. [4] 3, 498). Reduktion durch Schwefelammonium s. u. — Beim Erhitzen von o-Dinitro-benzol im Chlorstrom auf 210° entsteht o-Dichlor-benzol (L. DE B., B. 24, 3749; R. 13, 136). Beim Erbitzen mit Brom auf 180° entsteht o-Brom-nitrobenzol (L. DE B., R. 13, 140; B. 24, 3749), mit Jod bei 300° o-Jod-nitrobenzol (L. DE B., R. 18, 144). Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 2600 entsteht o-Dichlor-benzol; analog verläuft die Reaktion mit konz. Bromwasserstoffsäure (L. de B., van Leent, R. 15, 86). der Einw. von alkoh. Ammoniak entsteht langsam bei Zimmertemperatur, rasch bei 100° o-Nitro-anilin (Laubenheimer, B. 11, 1155). Beim Kochen mit Natronlauge werden o-Nitro-phenol und NaNO₂ gebildet (Lau., B. 9, 1828). o-Dinitro-benzol färbt sich mit alkoh. Natriumsulfidlösung zuerst violett, dann dunkelrot (Blanksma, R. 28, 110). Es tauscht mit 1-Mol.-Gew. Natriumsulfid in siedendem Alkohol leicht eine Nitrogruppe gegen Schwefel aus unter Bildung des Natriumsalzes des o-Nitro-thiophenols (Lobry de Bruyn, Blanksma, R. 20, 116); beim Kochen mit $^{1/2}$ Mol.-Gew. Natriumsulfid oder Natriumdisulfid in Alkohol entsteht 2.2'-Dinitro-diphenylsulfid (L. DE B., BL.) bezw. 2.2'-Dinitro-diphenyldisulfid (BL., R. 20, 124); gleichzeitig wird ein Teil des Dinitrobenzols durch Natriumsulfid bezw. -disulfid zu o-Nitro-anilin reduziert (Bl., R. 28, 110). Schwefelammonium in wäßr.-alkoh. Lösung liefert neben o-Nitro-anilin (RINNE, ZINCKE, B. 7, 1374; KÖRNER, G. 4, 358) ein Gemisch von 2.2'-Dinitro-diphenylsulfid und 2.2'-Dinitro-diphenyldisulfid (Bl., R. 20, 124). Beim Erhitzen mit methylalkoholischer Natriummethylatlösung auf 100° entsteht o-Nitro-anisol (L. DE B., R. 2, 236; 13, 124). Geschwindigkeit der Einw. von Natriummethylat und Natriumathylat: STEGER, R. 18, 20; bei gleichzeitiger Anwesenheit von Wasser: L. DE B., St., R. 18, 41. o-Dinitro-benzol reagiert mit trocknem Kaliumcyanid bei 160-210° unter Bildung von 2,2'-Dinitro-diphenyläther und von braunen amorphen Reduktionsprodukten (Lobry DE BRUYN, VAN GEUNS, R. 23, 26); beim Erhitzen mit wäßriger KCN-Lösung entstebt o-Nitro-phenol (L. de B., van G.); in alkoh. Lösung findet bis 170° keine Reaktion, bei höherer Temperatur Verharzung statt (L. de B., van G.). Zusammenfassende Mitteilung über das Verhalten der drei Dinitrobenzole gegen NH₃, Alkalien, Halogene, Halogenwasserstoffe, Alkalisulfide, Ammoniumsulfide und KCN: L. de B., C. 1901 II, 202; R. 23, 39. o-Dinitro-benzol reagiert mit primären oder sekundären Aminen bei 100° glatt und rasch unter Bildung von alkylierten o-Nitro-anilinen, z. B. mit Anilin unter Bildung von 2-Nitrodiphenylamin (Bettenhausen-Marquardt, Schulz, D. R. P. 72253; Frdl. 3, 46).

1.3-Dinitro-benzol, m-Dinitro-benzol $C_6H_4O_4N_2=C_6H_4(NO_2)_2$. B. Man kocht Benzol mit 5—6 Tln. rauchender Salpetersäure, bis das Volum der Flüssigkeit auf $^1/_5$ zurückgegangen ist (Deville, A. ch. [3] 3, 187). Durch kurzes Kochen von Benzol oder Nitrobenzol mit Salpeterschwefelsäure (Musphatt, A. W. Hofmann, A. 57, 214); durch Nitrierung von Nitrobenzol in Gegenwart von Mercurinitrat wird die Ausbeute nicht wesentlich gesteigert (Holdermann, B. 39, 1256). m-Dinitro-benzol entsteht ferner durch Einw. von Nitryltetrasulfat $(O_2N\cdot O\cdot SO_2\cdot O\cdot SO_2)_2O$ auf Nitrobenzol (neben Benzolsulfonsäure) oder durch

Übergießen von Nitryltetrasulfat mit Benzol (PICTET, KARL, C. r. 145, 239; Bl. [4] 3, 1117). - In geringer Menge bei der Oxydation von m-Nitro-anilin mit Sulfomonopersäure (Bam-BERGEE, HÜBNER, B. 36, 3807). Aus 2.4-Dinitro-anilin (Rudnew, R. 3, 123; Z. 1871, 203; Salkowski, A. 174, 267) oder 2.6-Dinitro-anilin (Sa.) durch Kochen mit Alkohol, der mit nitrosen Gasen gesättigt ist.

Darst. Man löst 1 Vol. Benzol in 2 Vol. Salpetersäure (Dr 1,52), unterstützt gegen Ende der Reaktion die völlige Lösung durch Erwärmen und gießt nach dem Erkalten 3,3 Vol. konz. Schwefelsäure hinzu; man kocht auf, läßt erkalten und fällt mit Wasser (Beilstein, Kurbatow, A. 176, 43). Eine Mischung von 25 g konz. Schwefelsäure und 15 g rauchender Salpetersäure wird allmählich mit 10 g Nitrobenzol versetzt und unter häufigem Umschütteln 1/2 Stde. auf dem Wasserbade erhitzt; das etwas erkaltete Reaktionsgemisch wird in kaltes Wasser gegossen und das ausgeschiedene Dinitrobenzol aus Alkohol umkrystallisiert (GATTER-MANN, Die Praxis des organischen Chemikers, 12. Aufl. [Leipzig 1914], S. 199; KÖRNER, G. 4, 354; J. 1875, 330). — Über technische Darstellung des m-Dinitro-benzols vgl.: Ulli-MANN, Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. II [Berlin und Wien 1915], S. 377; KAYSER,

Ztschr. 1. Farben- u. Textilchemie 2, 16, 31.

Befreiung von Dinitrothiophen: WILLGERODT, B. 25, 608.
In reinem Zustande farblose (HANTZSCH, B. 39, 1096) Tafeln. Rhombisch bipyramidal In reinem Zustande farblose (Hantzsch, B. 39, 1096) Tafeln. Rhombisch bipyramidal (Bodewig, Ann. d. Physik 158, 241; J. 1876, 375; Barker, Z. Kr. 44, 155; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 14). Ist triboluminescent (Trattz, Ph. Ch. 53, 54). F: 88° (Patterson, Soc. 93, 1855), 89,8° (korr.) (Körner, G. 4, 365; J. 1875, 331), 89,72° (Lobry de Bruyn, R. 13, 113), 91° (Wi.). Kp₁₄: 167° (Pa.); Kp₃₃: 188°; Kp₁₀₈: 222,4°; Kp₄₂₀: 275,2°; Kp₇₇₀₅: 302,8° (L. de B., R. 13, 114). Siedet unzersetzt bei 297° (korr.) (V. Meyver, Stadler, B. 17, 2649). Ist mit Wasserdampf flüchtig (Salkowski, Rehs, B. 7, 372; L. de B., R. 13, 117 Ann. 2). D¹⁷: 1,546 (Barker); D¹⁸: 1,575 (L. de B.); D³⁰: 1,521 (Robertson, Soc. 81, 1242); D³⁰: 1,3677 (R. Schiff, A. 223, 259). — 100 The. Wasser von 99° lösen 0,317 The.; 100 The. 99°/oigen Alkohols von 20° lösen 3,265 The. (Markownikow, B. 35, 1586). 100 The. 99,3°/oigen Alkohols bei 24,6° 5,9 The.; leicht löslich in siedendem Alkohol (Körner, G. 4, 355; J. 1875, 331). 100 The. Wasser lösen bei Zimmertemperatur 0.0525 The.: 100 The. Methylalkohol 100 Tle. Wasser lösen bei Zimmertemperatur 0,0525 Tle.; 100 Tle. Methylalkohol lösen bei 20,5° 6,75 Tle; 100 Tle. Äthylalkohol lösen bei 20,5° 3,5 Tle.; 100 Tle. Essigester lösen bei 18,2° 36,27 Te.; 100 Tle. Chloroform lösen bei 17,6° 32,4 Tle., 100 Tle. Benzol bei 18,2° 39,45 Tle. (L. de B., R. 13, 116). Löslichkeit in Benzol, Brombenzol und Chloroform: Schröder, Ph. Ch. 11, 458. m-Dinitro-benzol löst sich in flüssigem Ammoniak mit der Farbe einer Kaliumpermanganatlösung (Korczyński, C. 1909 II, 805). Schmelzkurven von binären Gemischen aus m-Dinitro-benzol und Benzol: KREMANN, M. 29, 865; und Naphthalin: K., M. 25, 1281; und Phenanthren: K., M. 29, 876; und Anilin: K., M. 25, 1295. m-Dinitro-benzol zeigt in absoluter Schwefelsäure normales Molekulargewicht (HANTZSCH, Ph. Ch. 65, 50). Ist nach kryoskopischen Bestimmungen in Ameisensäure merklich dissozüert (Brunt, Bebtt, R. A. L. [5] 9 I, 274; G. 30 II, 77). Molekulare Schmelzpunktsdepression des m-Dinitro-benzols: 106 (Auwers, Ph. Ch. 30, 309). — Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 697,0 Cal. (Berthelot, Matignon, A. ch. [6] 27, 306). Latente Schmelzwärme: Robertson, Soc. 81, 1242. Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 69, 1181. Elektrische Leitfähigkeit in flüssigem Ammoniak: Franklin, Kraus, Am. 23, 291; Ph. Ch. 69, 298.

Über Explosionsfähigkeit des m-Dinitro-benzols vgl. Will, Ch. I. 26, 130. m-Dinitrobenzol entzündet sich im geschlossenen Rohr bei 360° noch nicht (LOBRY DE BRUYN, R. 13, 114 Anm. 1). — Gibt mit Kaliumferrieyanid und Natronlauge bei Siedehitze etwas 2.4und sehr wenig 2.6-Dinitro-phenol (HEFF, A. 215, 354). — Gibt bei elektrolytischer Reduktion in natriumacetathaltiger Essigsäure an Nickel- oder Silberkathoden neben 3.3'-Dinitroazoxybenzol m-Nitro-phenylhydroxylamin, in wäßr.-alkoholischer Natriumacetatlösung (der man zur Herabsetzung der bei der Elektrolyse auftretenden Alkalität Essigester zusetzte) an Quecksilberkathoden 3.3'-Dinitro-azoxybenzol (Brand, B. 38, 4009). Bei der elektrolytischen Reduktion in verd. wäßr.-alkoh. Salzsäure an einer Zinnkathode entsteht in-Phenylendiamin (Boehringer & Söhne, D. R. P. 116942; C. 1901 I, 150). Durch Verwendung von konz. wäßr. alkoh. Salzäure als Elektrolyt und Kupter als Kathodenmaterial gelang Brand (B. 38, 4014) die Überführung des m-Dinitro-benzols in m-Nitro-anilin in guter Ausbeute. Bei der Elektrolyse in alkoh.-schwefelsturer Lösung an Platinkathoden in Gegenwart von Vanadylsulfat erhält man hauptsächlich m-Nitro-anilin, daneben m-Phenylendiamin und 3.3'-Dinitro-azoxybenzol (Hoffer, Jakob, B. 41, 3195). Durch elektrolytische Reduktion einer Lösung von m-Dinitro-benzol in konz. Schwefelsäure unter Verwendung einer Platinkathode entsteht 2.4-Diamino-phenol (GATTERMANN, B. 26, 1848; BAEYER & Co., D. R. P. 75260; Frdl. 3, 54). m-Dinitro-benzol liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub in heißem 60% jeem Alkohol in Gegenwart von Chlorealcium eine orangegelbe, bei 178° schmelzende Verbindung (Wohl, D. R. P. 84138; Frdl. 4, 45; vgl. Brand, B. 38, 4011). Wird von Zinkstaub in Alkohol + Eisessig je nach den Bedingungen zu m-Nitro-phenylhydroxylamin oder m-Phenylen-dihydroxylamin reduziert, aus denen man durch Oxydation mit FeCl₃ m-Nitrosonitrobenzol oder m-Dinitroso-benzol erhalten kann (ALWAY, B. 36, 2530; ALW., GORTNER, B. 38, 1899). Bei der Einw. von Eisen und Essigsäure auf m-Dinitro-benzol wird m-Phenylendiamin erhalten (A. W. Hofmann, Proc. Royal Soc. London 11, 521; 12, 639; J. 1861, 512; 1863, 421). Behandelt man 1 Mol.-Gew. Dinitrobenzol mit 3¹/₂⁰/₀ konz. Salzsäure und 3,2 Mol.-Gew. Eisenpulver in Gegenwart von nur 6 Mol.-Gew. Wasser, so entsteht neben wenig m-Phenylendiamin fast ausschließlich m-Nitro-anilin (Wülfing, D. R. P. 67018; Frdl. 3, 47). m-Dinitro-benzol gibt unter dem Einfluß von 2 Mol.-Gew. alkoh. Stannochloridlösung oder beim Kochen mit Zinkstaub in alkoh. Lösung 3.3'-Dinitro-azoxybenzol (Will.gerodt, B. 25, 608). Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in ein Gemenge aus 1 Tl. Dinitrobenzol und I Tl. Zinn in siedendem Alkohol (Kekulé, Lehrbuch der organischen Chemie, Bd. II [Erlangen 1866], S. 639) oder durch Eintragen einer Lösung von SnCl₂ in Alkohol, der mit Chlorwasserstoff gesättigt ist, in eine gekühlte alkoh. Lösung von Dinitrobenzol (Anschütz, Heusler, B. 19, 2161) erhält man m-Nitro-anilin. In wäßr.-salzsaurer Lösung erhält man aber auch bei Anwendung einer zur völligen Reduktion unzureichenden Zinnmenge kein Nitroanilin, sondern nur m-Phenylendiamin (Kek., Z. 1866, 696). Bei der Reduktion mit Stannochlorid in Alkohol in Gegenwart von HCl entstehen neben Amin auch Azoxyverbindungen (Flürscheim, J. pr. [2] 71, 514; Fl., Simon, Soc. 93, 1477). m-Dinitro-benzol läßt sich durch Magnesiumamalgam in Methylalkohol oder Athylalkohol zu 3.3'-Dinitro-azoxybenzol reduzieren (Evans, Fry, Am. Soc. 26, 1167). Beim Kochen mit Natriumsulfid in heißer alkoh. Lösung entsteht 3.3'-Dinitro-azoxybenzol (Lobry de Bruyn, Blanksma, R. 20, 118) neben wenig m-Nitro-anilin (Brand, J. pr. [2] 74, 465). Setzt man die Alkalität der Natriumsulfidlösung durch Essigester herab, so wird m-Nitro-anilin als Hauptprodukt erhalten (Brand). Bei der Reduktion mit Natriumhydrosulfid oder Natriumdisulfid (vgl. auch HEUMANN, Die Anilinfarben, Bd. 4, 1. Hälfte [Braunschweig 1903], S. 272) entsteht als Hauptprodukt m-Nitro-anilin neben wenig 3.3'-Dinitro-azoxybenzol, bei der Reduktion mit Natriumpentasulfid nur m-Nitro-anilin (Brand, J. pr. [2] 74, 459, 466). Bei der Einw. von Ammoniumsulfid in alkoh. Lösung entsteht m-Nitro-amilin (Museratt, A. W. Hofmann, A. 57, 215; Brand, J. pr. [2] 74, 462; vgl. auch: Arppe, A. 96, 113; Flürscheim, J. pr. [2] 71, 535). Die Reduktion mit Ammoniumhydrosulfid in Alkohol liefert m-Nitro-anilin; daneben wird m Nitro-phenylhydroxylamin erhalten, wenn die Reduktion in Gegenwart von Essigester ausgeführt wird (Brand). m-Dinitro-benzol gibt bei der Reduktion mit hydroschwefligsaurem Natrium Na₅S₂O₄ in Gegenwart von Na₅PO₄ m-Phenylendiamin (Sevewetz, Noel, *Bl.* [4] 3, 498). — Chlor reagiert mit m-Dinitro-benzol bei 200° unter Bildung von m-Chlor-nitrobenzol und m-Dichlor-benzol (LOBRY DE BRUYN, B. 24, 3749; R. 13, 137). Chloriert man m-Dinitrobenzol bei 100° in Gegenwart eines Chlorüberträgers (Eisen, Eisenchlorid, Antimonchlorid). so entsteht 5-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Aktien-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 108165; C. 1900 1, 1115). Brom erzeugt bei 230° 1.2.4.5-Tetrabrom-benzol (Кекице, А. 137, 172; Mac Kerrow, B. 24, 2940) und m-Brom-nitrobenzol (Мас К.; Lobry de Bruyn, B. 24, 3749; R. 13. 142). Mit FeCl₃+3 Mol.-Gew. Brom bei 220° entstehen Hexabrombenzol, Chlorpentabrombenzol und Dichlortetrabrombenzol (Mac Kerrow). FeCl₃ allein bewirkt bei 210-230° völlige Zersetzung (Mac K.). Einw. von Jod bei 330°: L. de B., R. 13, 145. Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 260° liefert m-Dinitro-benzol m-Dichlor-benzol und Trichlorbenzol (L. DE B., VAN LEENT, R. 15, 86). - Bei längerem Erhitzen mit rauchender Schwefelsaure auf 150° blieb Dinitrobenzol größtenteils unverändert (LIMPRICHT, B. 9, 554). Beim Kochen von m-Dinitro-benzol mit Na₂SO₃-Lösung entsteht unter gleichzeitiger Reduktion glatt 2-Nitro-4-amino-benzol-sulfonsäure-(1) (NIETZKI, HELBACH, B. 29, 2448; D. R. P. 86097; niak in Methylalkohol ist selbst bei 250° ohne Wirkung auf m-Dinitro-benzol (L. DE B., R. 13, 132). Zusammenfassende Mitteilung über das Verhalten der drei Dinitrobenzole gegen Ammoniak, Alkalien, Halogene, Halogenwasserstoffsäuren, Alkalisulfide, Ammoniumsulfide und Kaliumcyanid: Lobry de Bruyn, C. 1901 II, 202; R. 23, 39. m-Dinitro-benzol bildet mit Hydroxylamin und alkoh. Natriumäthylatlösung das Natriumsalz C₆H₈O₆N₄Na₂ (S. 261) (Meisenheimer, Patzig, B. 39, 2537). Beim Erhitzen mit wäßr.-alkal. Hydroxylaminlösung entsteht etwas Nitrobenzol (Kohn, M. 30, 397).

Durch Einw. von Kaliumeyanid und Methyl-, Äthyl- oder Propyl-alkohol auf m-Dinitrobenzol in Gegenwart von etwas Wasser entstehen die entsprechenden 6-Nitro-2-alkoxy-benzonitrile (Lobry de Bruyn, R. 2, 205; L. de B., van Geuns, R. 23, 32). Mit äthylalkoh. KCN-findet bei völligem Wasserausschluß lediglich eine Bildung amorpher Reduktionsprodukte in geringem Umfang statt; beim Erhitzen mit trocknem oder wäßr. KCN erfolgt Bildung

amorpher Substanzen (L. de B., van G., R. 23, 28). - Über die Einw. von Aceton + Alkali auf m-Dinitro-benzol vgl. Reissert, B. 37, 835. — Beim Erhitzen mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 1950 entsteht ein indulinähnliches Produkt, welches durch Verschmelzen mit p-Phenylendiamin und Benzoesäure einen wasserlöslichen Farbstoff liefert (Glenck & Co., D. R. P. 79983; Frdl. 4, 448). Verwendung von m-Dinitro-benzol im Gemisch mit m-Diaminen zur Darstellung gelber Schwefelfarbstoffe: BAYER & Co., D. R. P. 201835; Frdl. 9, 453.

Giftwirkung des m-Dinitro-benzols: GIBBS, REICHERT, Am. 13, 300; 16, 448.

m-Dinitro-benzol dient in der Technik zur Gewinnung von m-Phenylendiamin, m-Nitroanilin und zur Herstellung von Explosivstoffen (vgl. ULLMANNS Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. II [Berlin und Wien 1915], S. 377).

Die alkoholische Lösung des völlig reinen m-Dinitro-benzols bleibt auf Zusatz eines Tropfens Kalilauge farblos; ist demselben eine Spur Dinitrothiophen beigemengt, so färbt sich die Lösung rot (V. Meyer, Stadler, B. 17, 2780). Eine Lösung von m-Dinitro-benzol in siedendem Wasser wird nach Zusatz einiger Tropfen wäßr. Natronlauge durch eine Spur Zinnchlorür intensiv violett (FLÜRSCHEIM, SIMON, Soc. 93, 1479). Alkalische Lösungen von m-Dinitro-benzol (1 g m-Dinitro-benzol in 100 ecm Alkohol + 35 ccm 33 % iger Natronlauge) werden durch reduzierende Zucker violett gefärbt; auf Zusatz von Mineralsäuren schlägt die Färbung in Gelb um; Aldchyde und Ketonc ohne OH-Gruppe werden rot gefärbt, Harnsäure gibt dieselbe Färbung wie die reduzierenden Zucker (CHAVASSIEU, MOREL, C. r. 143, 906).

Verbindung von m-Dinitro-benzol mit Aluminiumchlorid $\mathrm{C_6H_4O_4N_2} + \mathrm{AlCl_{3^{\circ}}}$

Vgl. darüber Walker, Spencer, Soc. 85, 1108.

Säure $C_{45}H_{30}O_{15}N_{10}(?)=(C_9H_6O_3N_{2/5}(?).$ B. Man kondensiert m-Dinitro-benzol und Aceton unter Kühlung mittels Natriumäthylatlösung und fällt die entstandene braune Lösung nach längeren Stehen mit Salzsäure (Reissert, B. 37, 836). — Braun, amorph. —

 $\mathrm{Ba}(\mathrm{C}_{45}\mathrm{H}_{29}\mathrm{O}_{15}\mathrm{N}_{10})_2$. Dunkelbraun. Säure $\mathrm{C}_{29}\mathrm{H}_{14}\mathrm{O}_3\mathrm{N}_4$. B. Man kondensiert m-Dinitro-benzol und Aceton mittels $5\,^0/_0$ iger Natronlauge bei gewöhnlicher Temperatur, destilliert die entstehende Flüssigkeit mit Wasserdampf und versetzt die zurückbleibende alkalische Lösung mit Salzsäure (Reissert, B. 37, 835). - Braunes amorphes Pulver.

Verbindung C₆H₈O₆N₄Na₂ = C₆H₄[N(:O)(NH·OH)·ONa]; oder CH CH (O)ONa B. Aus m-Dinitro-benzol, Natriumäthylat und Hydrodynatic (NHO)ONA B. Aus m-Dinitro-benzol, NHO)ONA B. Aus m-Dinitro-benzol (NHO)ONA B. Aus m-Dinitro-HC CH(NH OH). Oxylamin in Alkohol (Meisenheimer, Patzig, B. 39, CH(NH OH) C N(: 0) ONa 2537). — Hellrot. Verpufft beim Erwärmen oder beim Berühren mit wenig Wasser. Die Lösung in Wasser zersetzt sich sehr schnell; durch Ansäuern wird m Dinitro-benzol zurückerhalten. Zersetzt sich in alkoh. Lösung allmählich unter Bildung von 2.4-Dinitro-anilin und 2.4-Dinitro-1.3-diamino-benzol.

1.4-Dinitro-benzol, p-Dinitro-benzol $C_6H_4O_4N_2=C_6H_4(NO_2)_2$. B. Neben viel m-Dinitro-benzol und wenig o-Dinitro-benzol beim Nitrieren von Renzol mit Salpeterschwefelsäure in geringer Menge (RINNE, ZINCKE, B. 7, 870). Durch Oxydation von "p-Dinitrosobenzol" $C_6H_4O_2N_2=C_6H_4\overset{N\cdot O}{\setminus N\cdot O}$ (?) (Syst. No. 671) mit rauchender Salpetersäure bei gelinder Wärme oder mit kochender Kaliuniferricyanidlösung (Nietzki, Kehrmann, B. 20, Guiterman, B. 21, 430; Lobry de Bruyn, R. 13, 111), mit N₂O₄ in äther. Lösung (Oliveria, Guiterman, B. 21, 430; Lobry de Bruyn, R. 13, 111), mit N₂O₄ in äther. Lösung (Oliveria, Tortorici, G. 30 J, 533) oder mit Natriumhypochlorit in alkal. Lösung (Ponzio, C. 1906 I, 1701; G. 36 II, 104). Beim Behandeln von 2.5-Dinitro-anilin mit Alkohol, der mit nitrosen Gasen gesättigt ist (Wender, R. A. L. [4] 5 I, 541; G. 19, 228). In geringer Menge bei der Oxydation von p-Nitro-anilin mit Sulfomonopersäure (Bamberger, Hübner, B. 36, 3808).

Darst Mon grußernt, 2 g. n. Nitrogonitrobangel mit 40 gg. Schrefersium (D. 2008). 3808). — Darst. Man erwärmt 2 g p-Nitroso-nitrobenzol mit 40 ccm Salpetersäure (D: 1,26) 20 Minuten bis zum eben beginnenden Sieden (BAMBERGER, HÜBNER, B. 36, 3809). Kleine Mengen werden vorteilhaft aus p-Nitro-benzoldiazoniumnitrat durch Zersetzung wit Kupferoxydulgemisch nach Sandmeyer dargestellt (Metsenheimer, Patzig, B. 39, 2528). — In reinem Zustande farblose (Hantzsch, B. 39, 1096) Nadeln (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Bodewig, Ann.~d.~Physik 158, 239; J. 1876, 375; Barker, Z.~Kr. 44, 156; vgl. Groth,~Ch.~Kr. 4, 15). F: 171—172° (R., Z.), 172,1° (L. de Br.), 173,5—174° (korr.) (Bam., H.). Sublimiert sehr leicht (R., Z.), Kp_{34} : 183,4°; Kp_{133} : 230,4°; Kp_{777} : 299° (L. de Br.), Ist mit Wasserdampf flüchtig (L. de Br.). D^{17} : 1,587 (Barker); D^{18} : 1,625 (L. de Br.). Did Jeichbeit in 100. The Lögengemittel hetzet für Wegerschei gewöhnlicher Temperature Die Löslichkeit in 100 Tln. Lösungsmittel beträgt für Wasser bei gewöhnlicher Temperatur 0,008, bei 100° 0,18, für Alkohol bei 20,5° 0,4, für Metbylalkohol bei 20,5° 0,69, für Chloroform bei 17,6° 1,82, für Essigester bei 18,2° 3,56 und für Benzol bei 18,2° 2,56 Tle. Dinitrobenzol (L. DE Br., R. 13, 116; Ph. Ch. 10, 784). Bildet mit Naphthalin eine in Alkohol sehr wenig lösliche Verbindung, deren Bildung zur Trennung von m-Dinitro-benzol benützt werden kann (Hepp, A. 215, 361 Anm. 2). Schmelzkurven von binären Gemischen von p-Dinitrobenzol mit Benzol: Kremann, M. 29, 867; mit Naphthalin: K., Rodinis, M. 27, 147; mit Phenanthren: K., M. 29, 877; mit Anilin: K., Rodinis, M. 27, 158. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 695,4 Cal. (Berthelot, Matignon, A. ch. [6] 27, 306). Leitfähigkeit der Lösung in flüssigem Ammoniak: Franklin, Ph. Ch. 69, 298.

p-Dinitro-benzol kann im geschlossenen Rohr auf 360° erhitzt werden, ohne sich zu entzünden (Lobry de Bruyn, R. 13, 114 Anm. 1). Liefert mit Hydroxylamin und Natriummethylat das Natriumsalz des Diaci-p-dinitro-dihydrobenzols CoH₄[:N(:0)·ONa₃ (Metsen-HEIMER, PATZIG. B. 39, 2529), das beim Ansäuern unter Bildung von p-Nitroso-nitrobenzol zersetzt wird (M., B. 36, 4177). Wird beim Kochen mit Natriumsulfid (Lobry de Bruyn, Blanksma, R. 20, 116) oder Natriumdisulfid (Bl., R. 20, 141) in alkoh. Lösung zu 4.4′-Dinitro-azobenzol reduziert. Zerfällt bei mehrstündigem Kochen mit 5% jeger Natronlauge in salpetrige Säure und p-Nitro-phenol (L. DE Br., R. 13, 121); daneben entstehen in sehr geringer Menge 4.4'-Dinitro-azo- und -azoxybenzol (L. DE Br., R. 20, 120 Anm. 2; Verh. Ges. Disch. Naturf. u. Arzte 1901 II 1, 83). Mit alkoholischer Natronlauge entsteht p-Nitrophenetol (L. DE Br., R. 13, 129). Geschwindigkeit der Einw. von Natriummethylat und Natriumäthylat: Steger, R. 18, 20, bei gleichzeitiger Anwesenheit von Wasser: L. DE Br.. St., R. 18, 41. Beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 170° entstehen p-Nitro-anilin und p-Nitro-phenetol (L. de Br., R. 13, 132). Chlor wirkt erst bei 230° ein und erzeugt p-Chlorpi-Nitro-phenetol (L. DE BR., R. 13, 132). Chlor wirkt erst bel 230° em und erzeugt p-Unior-nitrobenzol; Brom wirkt selbst bei 240° langsam ein und liefert p-Brom-nitrobenzol; mit Jod entsteht bei 330° p-Jod-nitrobenzol (L. DE BR., R. 13, 138, 143, 146). Mit konz. Salzsäure entsteht bei 220° p-Dichlor-benzol (L. DE BR., van Læent, R. 15, 86). Zusammenfassende Mitteilung über das Verhalten der drei Dinitrobenzole gegen Ammoniak, Alkalien, Halogene, Halogenwasserstoff, Alkalisulfide, Ammoniumsulfide: L. DE BR., C. 1901 II, 202; R. 23, 39. Dinitrobenzol reagiert mit trocknem Kaliumeyanid bei 200-240° unter Brilder (L. De Br., Van Chung, R. 20, 200). Bildung von 4.4'-Dinitro-diphenyläther (L. DE Br., VAN GEUNS, R. 23, 28); beim Erhitzen mit wäßr. KCN-Lösung entsteht 4.4'-Dinitro-azoxybenzol (L. De Br., van G.), in methylalkoholischer Lösung entstehen p-Nitro-anisol und 4.4'-Dinitro-azobenzol, in äthylalkoholischer Lösung p-Nitro-phenetol und 4.4'-Dinitro-azobenzol (L. De Br., van G.).

4-Fluor-1.3-dinitro-benzol $C_6H_3O_4N_2F = C_6H_3F(NO_2)_2$. B. Durch Nitrieren von p-Fluor-nitrobenzol mit Salpeterschwefelsaure (Holleman, Beekman, R. 23, 253). — Hellgelbe Krystalle. F: 24,3° (unkorr.); D^{M,6}: 1,4718 (H., B., R. 23, 263 Anm.). Reagiert mit Natriummethylat unter Bildung von 2.4-Dinitro-anisol.

4-Chlor-1.2-dinitro-benzol $C_6H_3O_4N_2Cl=C_6H_3Cl(NO_2)_2$. m-Chlor-nitrobenzol (Laubenheimer, B. 8, 1623; 9, 760). B. Durch Nitrieren von

4-Chlor-1.2-dinitro-benzol wurde in vier krystallinischen und einer flüssigen Form er-

halten, deren chemisches Verhalten gleich ist.

Bei 36,3° schmelzende Form, a-Form. Man erhält sie, wenn man die bei der Nitrierung von m-Chlor-nitrobenzol mit Salpeterschwefelsäure erhaltene Flüssigkeit mit Wasser fällt, das ausgeschiedene Öl in der Kälte stehen läßt, wobei es krystallinisch erstarrt, dann aus ralit, das ausgeschiedene Of in der Kaite stehen fabt, wobei es krystallinisch erstart, dam aus wenig warmem Alkohol umkrystallisiert und die erhaltenen Krystalle von anhaftendem Öl durch Abpressen befreit (L., B. 9, 760). Säulen (aus Äther). Monoklin prismatisch (Bodewig, B. 9, 761; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 35). F: 36,3° (L.). Geht mit der Zeit, schneller durch Reiben oder Drücken, sofort beim Erhitzen auf 36,3° in die γ-Form über (L.).
Bei 37,1° schmelzen de Form, β-Form. Entsteht durch Schmelzen der a-Form bei 39-40° und Erkaltenlassen (L., B. 9, 763). Monoklin prismatisch (Bodewig, B. 9, 763; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 35). Schmilzt bei 37,1° (L.). Geht nach vier Wochen völlig in die

y-Form über; rascher erfolgt dies beim Erhitzen auf 37,10 (L.).

Bei 38,8° schmelzende Form, γ-Form. Wird erhalten, wenn man die bei der Nitrierung von m-Chlor-nitrobenzol mit Salpeterschwefelsäure erhaltene Flüssigkeit mit Wasser fällt und die verbleibende wäßr. Lösung stehen läßt; es scheiden sich dann lange dünne Nadeln der γ -Form aus (L., B. 9, 764). Entsteht auch aus der a- und β -Modifikation. Krystallisiert aus Äther in kleinen flachen Nadeln. F: 38,80 (L.). Krystallisationsgeschwindig-

keit: Bruni, Padoa, R. A. L. [5] 12 II, 125.

Bei 28° schmelzende Form. Entsteht beim Abkühlen von Lösungen der γ-Form auf 0° (B., P., R. A. L. [5] 12 II, 125). F: 28°. Krystallisationsgeschwindigkeit: B., P. Flüssige Form. B. Durch längeres Erwärmen der β-Form auf 42° und langsames Abkühlen (L., B. 9, 765; vgl. dazu Ostromysslenski, J. pr. [2] 78, 267, 271). — Geht beim

Stehen in die γ -Form über (L.).

Verhalten des 4-Chlor-1,2-dinitro-benzols im allgemeinen. Leicht löslich in Ather und heißem Alkohol, ziemlich schwer in kaltem Alkohol. Etwas flüchtig mit Wasserdampf. Beim Kochen mit Natronlauge entsteht 5-Chlor-2-nitro-phenol (L., B. 9, 768). Alkoh. Ammoniak

erzeugt 5-Chlor-2-nitro-anilin (L., B. 9, 1826). Mit alkoholischem KSH erhält man 5.5'-Dichlor-2.2'-dinitro-diphenyldisulfid (Beilstein, Kurbatow, A. 197, 82; vgl. Blanksma, R. 20, 133 Anm.). Mit Na₂S₂ in alkoholischer Lösung entsteht hauptsächlich 5.5'-Dichlor-2.2'-dinitro-diphenyldisulfid; daneben eine leicht lösliche Verbindung vom Schmelzpunkt 151° (Blanksma, R. 20, 132). Mit einer wäßrigen Lösung von Natriunsulfit erhält man 5-Chlor-2-nitro-benzolsulfonsäure-(1) (L., B. 15, 597). Mit Natriunmethylat bildet sich 5-Chlor-2-nitro-methylanilin (Bl., R. 21, 321). Mit Methylamin in alkoh. Lösung entsteht 5-Chlor-2-nitro-methylanilin (Bl., R. 21, 276). Mit Anilin bildet sich 5-Chlor-2-nitro-diphenylamin neben anderen Produkten (L., B. 9, 771).

2-Chlor-1.3-dinitro-benzol $C_6H_3O_4N_2Cl=C_6H_3Cl(NO_2)_2$. B. In geringer Menge neben viel 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol aus o-Chlor-nitrobenzol beim Erwärmen mit H_2SO_4 und roter rauchender Salpetersaure (Ostromysslenski, J. pr. [2] 78, 261). — Erstarrungspunkt: $86,8^{o\,1}$) (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, Privatmitteilung). — Liefert mit lauwarmer Kalilauge 2.6-Dinitro-phenol (O.). Gibt beim Kochen mit o-Amino-phenol, Natriumacetat und Alkohol 2'.6'-Dinitro-2-oxy-diphenylamin (Ullmann, A. 366, 110).

4-Chlor-1.3-dinitro-benzol C₆H₃O₄N₂Cl = C₆H₃Cl(NO₂)₂. B. Beim Behandeln von Chlorbenzol oder o- oder p-Chlor-nitrobenzol mit Salpeterschwefelsäure (JUNGFLEISCH, A. ch. [4] 15, 231; J. 1868, 345; vgl. OSTROMYSSLENSKI, J. pr. [2] 78, 261). Aus 2.4-Dinitrophenol und PCl₅ (ENGELHARDT, LATSCHINOW, 3H. 2, 120; Z. 1870, 232; J. 1870, 541; CLEMM, J. pr. [1] 108, 319; [2] 1, 167; J. 1870, 521). Durch Erwärmen von 2.4-Dinitrophenol mit p-Toluolsulfochlorid und Diäthylanilin (ULLMANN, NADAI, B. 41, 1873) oder mit o-Toluolsulfochlorid und Chinolin (U., D. R. P. 199318; C. 1908 II, 210). — Darst. Man trägt allmählich Chlorbenzol in die Lösung von 2 Mol.-Gew. KNO₃ in Schwefelsäure ein, gießt dann die Flüssigkeit auf Eis und krystallisiert das ausgeschiedene 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol aus Alkohol um (Ernhorn, Frey, B. 27, 2457).

Existiert in zwei physikalisch verschiedenen Formen (Jungfleisch, A. ch. [4] 15, 231,

244; J. 1868, 345; vgl. Ostromysslenski, J. pr. [2] 78, 261, 264).

α-Form, stabile Form. Krystalle (aus Äther). Rhombisch (des Cloizeaux, A. ch. [4] 15, 232; J. 1868, 345; Bodewig, J. 1877, 425; vgl. O., J. pr. [2] 78, 273). F: 50° (J.), 51° (Ullmann, Nadai, B. 41, 1873), 53,4° (korr.) (Körner, G. 4, 323 Anm.; J. 1875, 322 Anm.). Kp: 315° (schwache Zers.) (J.). D²²: 1,697 (J.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem Alkohol, Äther, Benzol, Schwefelkohlenstoff (J.).

β-Form, labile Form. Man erhält sie, wenn man die durch Erwärmen von o-Chlornitrobenzol mit rauchender Salpetersäure erhaltene Flüssigkeit mit sehr kaltem Wasser fällt und das ausgeschiedene Öl durch weiteres Abkühlen zum Erstarren bringt (J., A. ch. [4] 15, 235; J. 1868, 346; vgl. auch: Brunt, Padoa, R. A. L. [5] 12 II, 124; Ostromysslenskt, J. pr. [2] 78, 264), oder wenn man die a-Form in geschmolzenem Zustande plötzlich abkühlt (J.). Krystalle (aus Äther). Rhombisch bisphenoidisch (Des Cloizeaux, A. ch. [4] 15, 236; J. 1868, 346; Bodewig, J. 1877, 425; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 39). F: 43°; Kp₇₆₂: 315°; D¹⁶⁴: 1,6867 (J.). Unlöslich in Wasser, sehwer löslich in kaltem, leichter in heißem Alkohol; löst sich leichter in Äther, Benzol und CS₂ als die a-Form (J.). Geht beim Zusammenbringen mit einem Krystalle der a-Form in diese über (J.; O.).

Krystallisationsgeschwindigkeit der beiden Modifikationen: BRUNI, PADOA, R. A. L.

[5] **12** H, 124.

Explosionsfähigkeit von 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol: Will, Ch. I. 26, 130. Durch Reduktion mit der zur Reduktion einer Nitrogruppe nötigen Menge Zinnchlorür in salzsaurer Lösung entstehen 6-Chlor-3-nitro-anilin und geringe Mengen 4-Chlor-3-nitro-anilin (Claus, Stiebel, B. 20, 1379; vgl. Jungfleisch, A. ch. [4] 15, 234, 238; J. 1868, 346; Ostromysslenski, J. pr. [2] 78, 266); mit mehr salzsaurer Zinnchlorürlösung erhält man 4-Chlor-1.3-diamino-benzol (Beilstein, Kurbatow, A. 197, 76; Cohn, Fischer, M. 21, 268). Bei der Reduktion in Alkohol mit SnCl₂ in Gegenwart von HCl entstehen neben Amin auch Azoxyverbindungen (Flürscheim, Simon, Soc. 93, 1478). Durch Reduktion mit hydroschwefligsaurem Natrium Na₂S₂O₄ in Wasser bei Gegenwart von Na₃PO₄ bei 85° erhält man viel m-Phenylendiamin und geringe Mengen des chlorphenylendiamin-N-sulfonsauren Natriums C₆H₃Cl(NH₂)·NH·SO₃Na (Seyewetz, Noel, Bl. [4] 3, 499). Beim Kochen mit Sodalösung (Engelhardt, Latschinow, Z. 1870, 233; J. 1870, 520), beim Erwärmen mit konz. wäßr. Kalilauge (Clemm, J. pr. [2] 1, 169; J. 1870, 521; vgl. O., J. pr. [2] 78, 266, 275) oder bei der Einw, von Natriumnitrit in alkoh.-wäßr. Lösung (Kym, B. 34, 3311) entsteht 2.4-Dinitro-phenol. Mit alkoh. Schwefelammonium oder KHS entsteht 2.4-Dinitro-thiophenol, das aber bei Gegenwart von überschüssigem 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol in 2.4.2'.4'-Tetranitro-diphenylsulfid übergeht (Will-

¹) OSTROMYSSLENSKI, welcher den Schmelzpunkt 38° angibt, hatte nach der Privatmitteilung der Chem. Fabr. Griesheim-Elektron wahrscheinlich ein Gemisch von 2-Chlor-1.3-dinitro-benzol und 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol in Händen.

GERODT, B. 17 Ref., 352, 353; vgl. Beilstein, Kurbatow, A. 197, 77). Mit alkoh. Na_2S_2 bildet sich glatt 2.4.2'-4'-Tetranitro-diphenyldisulfid (Blanksma, R. 20, 130). Beim Kochen mit wäßr. Ammoniak entsteht 2.4-Dinitro-anilin (E., L., Z. 1870, 233; J. 1870, 520); dieses entsteht auch mit alkoh. Ammoniak beim Erhitzen in geschlossenen Röhren (CLEMM, J. pr. [2] 1, 170; J. 1870, 522; WILLGERODT, B. 9, 978) oder bei 24-stdg. Stehen in der Kälte (KÖRNER, G. 4, 323 Anm.; J. 1875, 322 Anm.). — Beim Versetzen von 4-Chlor-1.3-dinitrobenzol mit einer methylalkoholischen Kalilauge entsteht 2.4-Dinitro-anisol (WILLGERODT, B. 12, 763; HOLLEMAN, WILHELMY, R. 21, 439); Geschwindigkeit der Umsetzung mit Natriumalkoholaten: Lulofs, R. 20, 298. Das Gemisch von 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol mit Glycerin aikonolateri. McLos, N. 26, 286. Das Germsen von 4-Cinor-1,3-dinitro-belizot int Griesheim-gibt beim Verschmelzen mit Polysulfiden braune Schwefelfarbstoffe (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 199979; C. 1908 II, 366). Durch Erhitzen mit o-bezw. p-Nitro-phenol-kalium in geschlossenem Rohr auf 150—160° erhält man [2-Nitro-phenyl]-[2.4-dinitro-phenyl]-äther bezw. [4-Nitro-phenyl]-[2.4-dinitro-phenyl]-äther (WILLGERODT, HUETLIN, B. 17, 1765). Mit alkoholischem Cyankalium erhält man 5-Chlor-6-nitro-2-alkoxy-benzonitril (VAN HETEREN, R. 20, 108; BLANKSMA, R. 21, 424). Mit Acetamid entsteht bei 208-2100 2.4-Dinitro-anilin in Gegenwart von Natriumacetat 2.4-Dinitro-phenol (KYM, B. 32, 3539). 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol liefert beim Erhitzen mit Kaliumbenzoat auf 180° Benzoesäure-2.4-dinitro-phenylester (KYM, B. 32, 3539). Beim Erhitzen mit alkoholischem Methylamin bildet sich 2.4-Dinitro-methylanilin; bei Anwendung von käuflichem Trimethylanilin wurde 2.4-Dinitro-dimethylanilin erhalten (Leymann, B. 15, 1233). Beim Erhitzen mit Anilin entsteht 2.4-Dinitro-diphenylamin (Reisser, Goll, B. 38, 93; vgl. Willgerodt, B. 9, 978; 17 Ref., 352). Als Produkt der heftigen Reaktion von 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol mit Dimethylanilin und Chlorzink wurde 2.4-Dinitro-N-methyl-diphenylamin beobachtet (Lev-MANN, B. 15, 1235). Durch Kondensation mit p-Amino-phenol erhält man 2.4-Dinitro-toxy-diphenylamin (Nietzki, Simon, B. 28, 2973); diese Reaktion wird technisch für die Herstellung des Schwefelfarbstoffs "Immedialschwarz" ausgeführt (vgl. Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. II [Berlin u. Wien 1915], S. 380). 4-Chlor-1.3-dinitrobenzol liefert beim Erhitzen mit 3-Chlor-4-amino-phenol in alkoh. Lösung bei Gegenwart von überschüssigem Natriumacetat hauptsächlich den 2.4-Dinitro-phenyläther des 3-Chlor-4-amino-phenols; ohne Natriumacetat, sowie im Olbade bei 150° in Gegenwart von Natriumacetat entsteht 2-Chlor-2'.4'-dinitro-4-oxy-diphenylamin (Reverdin, Dresel, B. 37, 1517; Bl. [3] 31, 1079). Beim Erhitzen mit 2-Chlor-4-amino phenol entsteht 3-Chlor-2'.4'-dinitro-4-oxy-diphenylamin (R.). Kondensation von 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol mit verschiedenen Tetramethyltriaminotriphenylmethanen: Reitzenstein, Runge, J. pr. [2] 71, 93. 4-Chlor-1.3-dinitro benzol liefert mit Pyridin [2.4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumehlorid (Śyst. No. 3051) (Vongerichten, B. 32, 2571; Zincke, A. 330, 361; Z., Heuser, Möller, A. 333, 296).

5-Chlor-1.3-dinitro-benzol C₆H₃O₄N₂Cl = C₆H₃Cl(NO₂)₂. B. Aus 3.5-Dinitro-anilin durch Austausch der NH₂-Gruppe gegen Chlor nach der SANDMEYERschen Methode (BADER, B. 24, 1655; DE KOCK, R. 20, 112). Durch Chlorieren des m-Dinitro-benzols in der Wärme und in Gegenwart eines Chlorüberträgers (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 108165; C. 1900 I, 1115). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 53° (B.), 59° (Akt.-Ges. f. Anilinf.), 55° (COHEN, Mc CANDLISH, Soc. 87, 1264). Mit Wasserdämpfen flüchtig (B.; vgl. DE KOCK). Leicht löslich in Alkohol und Ather (B.). — Bei der Reduktion mit H₂S in Alkohol bei Gegenwart von etwas NH₃ entsteht 5-Chlor-3-nitro-1-hydroxylamino-benzol und 5-Chlor-3-nitro-anilin (C., Mc C.). Beim Erhitzen mit Natriummethylat entsteht 5-Chlor-3-nitro-anisol neben viel Harz; mit Natriumäthylat entsteht nur Harz (DE KOCK).

2-Chlor-1.4-dinitro-benzol $C_6H_3O_4N_2Cl = C_6H_3Cl(NO_2)_2$. *B.* Aus Chlorchinondioxim durch verdünnte Salpetersäure (D: 1,25) (Kehrmann, Grab, *A.* 303, 10). — Hellgelbe, leicht lösliche Krystalle (aus Ligroin). F: 60°. Unlöslich im Wasser.

3.4-Dichlor-1.2-dinitro-benzol 1) $C_6H_2O_4N_2Cl_2 = C_6H_2Cl_2(NO_2)_2$. B. Beim Nitrieren von o-Dichlor-benzol als Nebenprodukt der Reaktion neben viel 4.5-Dichlor-1.2-dinitro-benzol (Nietzki, Konwaldt, B. 37, 3893). — F: $53-55^{\circ}$. — Bei der Einw. von alkoholischem Ammoniak wird ein Chloratom gegen NH₂ ausgetauscht.

3.5-Dichlor-1.2-dinitro-benzol $C_6H_2O_4N_2Cl_2 = C_6H_2Cl_2(NO_2)_2$. B. Aus 3.5-Dichlor-1-nitro-benzol durch Salpetersäure (D: 1,52) + konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (Blanksma, R. 27, 46). - Krystalle (aus Alkohol + Benzol). Rhombisch pseudotetragonal (Jaeger, Z. Kr. 44, 574; Artini, Z. Kr. 46, 408; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 55). F: 98° (B.), 95-96° (A.). D¹°: 1,745 (J.). - Mit alkoholischem Ammoniak entsteht 4.6-Dichlor-2-nitro-anilin, mit KOH entsteht 4.6-Dichlor-2-nitro-phenol (B.)

¹) Ist zufolge einer nach dem für die 4. Auflage geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von Holleman, R. 39, 450, 451, 452 [1920] im wesentlichen 4.5-Dichlor-1.3-dinitro-benzol gewesen.

- 3.6-Dichlor-1.2-dinitro-benzol ("\$\beta\$-Dichlordinitrobenzol")\dagger*)\dagger* \$C_6H_2O_4N_2Cl_2 = C_6H_2Cl_2(NO_2)_2\$. B. Entsteht in geringer Menge (Körner, \$G\$. 4, 351; \$J\$. 1875, 325), neben viel 2.5-Dichlor-1.3-dinitro-benzol (Jungeleisch, \$A\$. ch. [4] 15, 262; \$J\$. 1868, 348) und etwas 2.5-Dichlor-1.4-dinitro-benzol (vgl. Hartley, Cohen, \$Soc. 85, 868; s. auch Morgan, \$Soc. 81, 1382)\dagger*)\dagger* beim Kochen von 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol oder von p-Dichlor-benzol mit Salpeterschwefelsäure. Nadeln. Monoklin prismatisch (Bodewig, \$J\$. 1879, 394; vgl. \$Groth, \$Ch. Kr. 4, 57\$). F: 101\dagger* (Engelhardt, Latschinow, \$Z\$. 1870, 234), 101,3\dagger* (korr.) (K.). Siedet unter geringer Zersetzung bei 318\dagger* (J.). D\dagger*: 1,6945 (J.). Leicht löslich in Ather, Benzol, Schwefelkohlenstoff, löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser (J.). Beim Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak wird 3.6-Dichlor-2-nitro-anilin gebildet (K\dagger*, vgl. Beilstein, Kurbatow, \$A\$. 196, 223).
- 4.5-Dichlor-1.2-dinitro-benzol $C_6H_2O_4N_2Cl_2=C_8H_2Cl_2(NO_2)_2$. B. Beim Nitrieren von o-Dichlor-benzol als Hauptprodukt der Reaktion (Nietzki, Konwaldt, B. 37, 3892; Blanksma, R. 21, 419; Hartley, Cohen, Soc. 85, 867). Farblose Blättchen (aus Alkohol). F: 110^{6} (B.), 114^{6} (N., K.), 104^{6} (H., C.). Mit Natrium in methylalkoholischer Lösung resultiert 4.5-Dichlor-2-nitro-anisol; Na₂S₂ ergibt 4.5.4'.5'-Tetrachlor-2.2'-dinitro-diphenyldisulfid (B.). Läßt sich durch Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak in 4.5-Dichlor-2-nitro-anilin überführen (B.; N., K.). Beim Erhitzen mit Anilin wird eine NO₂-Gruppe abgespalten (N., K.).
- 2.4-Dichlor-1.8-dinitro-benzol $C_6H_2O_4N_2Cl_2 = C_6H_2Cl_2(NO_2)_2$. B. Aus 2.6-Dichlor-1-nitro-benzol beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,54) auf dem Wasserbade (Körner, Contardi, R. A. L. [5] 18 I, 101). Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 70—71°. Wird durch alkoholisches Ammoniak bei Zimmertemperatur in 2.4-Dinitro-1.3-diamino-benzol übergeführt. Beim Nitrieren mit Salpeterschwefelsäure entstehen 2.4-Dichlor-1.3.5-trinitro-benzol und wenig 2.4-Dinitro-resorcin.
- 2.5-Diehlor-1.3-dinitro-benzol ("a-Diehlordinitrobenzol") $C_6H_2O_4N_2Cl_2=C_6H_2Cl_2(NO_2)_2$. B. Aus 2.5-Diehlor-1-nitro-benzol oder aus p-Diehlor-benzol durch Kochen mit Salpeterschwefelsäure, neben wenig 3.6-Diehlor-1.2-dinitro-benzol (Jungfleisch, A. ch. [4] 15, 262; J. 1868, 348; vgl.: Körner, G. 4, 351; J. 1875, 324; Beilstein, Kurbatow, A. 196, 223) und 2.5-Diehlor-1.4-dinitro-benzol (Hartley, Cohen, Soc. 85, 868; vgl. Morgan, Soc. 81, 1382) 1). Blättchen. Monoklin prismatisch (Bodewig, J. 1879, 394; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 58). F: 104^9 (Engelhardt, Latschinow, Z. 1870, 234), 104.9^9 (korr.) (Kö.). Siedet unter schwacher Zers. bei 312^9 (J.). D^{16} : 1,7103 (J.). Leichte löslich in Äther, Benzol, Schwefelkohlenstoff, fast unlöslich in kaltem Alkohol, leichter in heißem, unlöslich in Wasser (J.). Geht beim Kochen mit Soda in 4-Chlor-2.6-dinitro-phenol über (E., L.).
- 4.6-Dichlor-1.3-dinitro-benzol C₆H₂O₄N₂Cl₂ = C₆H₂Cl₂(NO₂)₂. B. Beim Behandeln von 2.4-Dichlor-1-nitro-benzol mit sehr konz. Salpetersäure oder mit Salpeterschwefelsäure (Körner, G. 4, 375; J. 1875, 323). Beim Behandeln von m-Dichlor-benzol mit Salpeterschwefelsäure (Nietzki, Schedler, B. 30, 1666). Darst. Aus 75 g m-Dichlor-benzol durch heftiges Schütteln mit einer Mischung von 101,5 g Salpeter und 375 ccm konz. Schwefelsäure (Zincke, A. 370, 302 Anm. 7). Schwach grünlichgelbe Prismen (aus Alkohol-Äther). F: 103° (K.; N., Sch.). Gibt mit Kalilauge 5-Chlor-2.4-dinitro-phenol (K.). Mit alkoh. Ammoniak entsteht auf dem Wasserbade 5-Chlor-2.4-dinitro-anilin, bei 150° 4.6-Dinitro-1.3-diamino-benzol (N., Sch.). Mit methylalkoholischer Natriummethylatisung erfolgt leicht Umsetzung zu 4.6-Dinitro-resorcindimethyläther (Blanksma, Meerum, Terwoot, R. 21, 287). Bei der Reaktion mit Rhodansalzen in Alkohol oder Aceton entsteht 4.6-Dinitro-1.3-dirhodan-benzol (Bad. Anilinf., D. R. P. 122569; C. 1901 II, 381). Alkoh. Methylaminlösung wirkt bei 150° unter Bildung von 4.6-Dinitro-1.3-bis-methylamino-benzol ein (B., M., T.). Beim Erwärmen mit Anilin und Alkohol entsteht 5-Chlor-2.4-dinitro-diphenylamin, beim Kochen mit Phenyl-hydrazin, Natriumacetat und Alkohol 5-Chlor-4-nitro-N-phenyl-1.2-pseudoazimino-benzol (Z.).
- 2.5-Dichlor-1.4-dinitro-benzol $C_6H_2O_4N_2Cl_2=\bar{C}_6H_2Cl_2(NO_2)_2$. B. Entsteht neben Isomeren beim Nitrieren von 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol oder p-Dichlor-benzol mit Salpeterschwefelsäure (Morgan, Soc. 81, 1382; Hartley, Cohen, Soc. 85, 868). Nicht näher untersucht 3). Ist charakterisiert durch die Reduktion zu 2.5-Dichlor-1.4-diamino-benzol (M.; Ha., C.).
- **2.4.6-Trichlor-1.3-dinitro-benzol** $C_6HO_4N_2Cl_3=C_6HCl_3(NO_2)_2$. B. Beim Auflösen von 1.3.5-Trichlor-benzol in kalter Salpetersäure (D: 1,505) (Jackson, Wing, Am. **9**, 353). —

¹⁾ Vgl. hierzu die Arbeit von Holleman, R. 39, 441, 445 [1920], welche nach dem für die 4. Auflage geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] erschienen ist.

²) $\overline{\text{Vgl.}}$ hierzu auch die Arbeit von Holleman, R 39, 444, 445 [1920], welche nach dem für die 4. Auflage geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] erschienen ist.

- Farblose Prismen (aus Alkohol). F: 129,5°; sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform, Schwefel-kohlenstoff und Aceton (J., W.). Mit 3 Mol.-Gew. Natriumäthylat in Gegenwart von Alkohol und Benzol entsteht in der Kälte Chlordinitroresorcindiäthyläther und in der Hitze Dinitrophloroglucin-di- und -triäthyläther (JACKSON, LAMAR, Am. 18, 664). Mit Natriummalonsäureester in Benzol entsteht Dichlordinitrophenylmalonsäureester (J., L.).
- 1.2.4-Trichlor-x.x-dinitro-benzol $C_8HO_4N_2Cl_3=C_6HCl_3(NO_2)_2$. B. Durch mehrstündiges Erhitzen von 1.2.4-Trichlor-benzol mit Salpeterschwefelsäure (Jungfleisch, A. ch. [4] 15, 275; J. 1868, 351). Hellgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 103,5°. Kp: 335°. D^{25} : 1,850. Unlöslich in kaltem Alkohol, löslich in warmem Alkohol, Ather, Benzol und CS_2 .
- 2.4.5.6-Tetrachlor-1.3-dinitro-benzol $C_6O_4N_2CI_4=C_6CI_4(NO_2)_2$. B. Dureh $^1/_3$ -stdg. Kochen von 20 g 2.3.4.6-Tetrachlor-nitrobenzol (Jackson, Carlton, B. 35, 3855) oder 1.2.3.5-Tetrachlor-benzol (J., C., Am. 31, 365) mit einem Gemisch aus 200 ccm rauchender Salpetersäure (D: 1,5) und 80 ccm konz. Schwefelsäure (D: 1,84). Platten (aus 90% jeger Essigsäure). F: 162° (J., C., Am. 31, 367). Schwer löslich in Alkohol und kaltem Eisessig, sonst leicht löslich (J., C., B. 35, 3855; Am. 31, 367). Natriumäthylat erzeugt in der Kälte Chlordinitrophloroglucindi- und triäthyläther, in der Wärme Chlordinitrophloroglucindiäthyläther und Tetrachlorresorcindiäthyläther (J., C., Am. 31, 376). Mit Natriummalonester entsteht Trichlordinitrophenylmalonester und Trichlordinitrophenylessigester (J., C., Am. 31, 381). Beim Erhitzen mit Anilin entsteht 6-Chlor-2.4-dinitro-1.3.5-trianilino-benzol (J., C., Am. 31, 367).
- 3-Brom-1.2-dinitro-benzol $C_6H_3O_4N_2Br=C_6H_3Br(NO_3)_2$. B. Aus 2.3-Dinitro-anilin durch Austausch von NH_2 gegen Brom nach Sandmeyer (Wender, R. A. L. [4] 5 I, 543; G. 19, 230). Gelbliche Tafeln (aus Alkohol). F: 101,5°. Kp: 320°. Reichlich löslich in kochendem Alkohol, ziemlich schwer in Äther.
- 4-Brom-1.2-dinitro-benzol C₆H₃O₄N₂Br = C₆H₃Br(NO₂)₂. B. Beim Erbitzen von m-Brom-nitrobenzol mit einem großen Überschuß Salpeterschwefelsäure; beim Umkrystallisieren des durch Wasser gefällten Produktes aus Alkohol scheidet sich zunächst in beschränkter Menge ein anderes Bromdinitrobenzol ab, das in kleinen Blättchen krystallisiert; die Mutterlauge davon scheidet beim freiwilligen Verdunsten bei niedriger Temperatur große Tafeln von 4-Brom-1.2-dinitro-benzol aus (Körner, G. 4, 349; J. 1875, 332). Nadeln (aus Alkohol), Tafeln (aus Ätheralkohol). Monoklin prismatisch (Bodewie, J. 1877, 424; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 36). F: 59,4° (korr.) (K.). 4-Brom-1.2-dinitro-benzol wird von alkoh. Ammoniak nach Blanksma (R. 21, 413) schon auf dem Wasserbade, nach Körner erst oberhalb 180° in 5-Brom-2-nitro-anilin übergeführt. Beim Kochen mit Natronlauge (D: 1,135) entsteht 5-Brom-2-nitro-phenol neben wenig 4-Brom-2-nitro-phenol (Laubenheimer, B. 11, 1159). Reagiert in methylalkoholischer Lösung mit 1 Mol.-Gew. Natriummethylat unter Bildung von 5-Brom-2-nitro-anisol, mit 2 Mol.-Gew. Natriummethylat bei 150° unter Bildung von 4-Nitro-resorcindimethyläther (Bl., R. 23, 119). Liefert mit Methylamin in alkoholischer Lösung bei 100° 5-Brom-2-nitro-methylanilin (Bl., R. 21, 277).
- 4-Brom-1.3-dinitro-benzol C₆H₃O₄N₂Br = C₆H₃Br(NO₂)₂. B. Beim Nitrieren von Brombenzol mit höchst konz. Salpetersäure und rauchender Schwefelsäure in der Wärme (Kekulé, A. 137, 167; vgl. auch: Walker, Zincke, B. 5, 117; Körner, G. 4, 322; J. 1875, 321 Anm. 2). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 75,3° (korr.) (Kö.), 72° (Kr.); 70,6° (Mills, J. 1882, 104). Leicht löslich in heißem Alkohol (K.). Leitfähigkeit der Lösungen in flüssigem Ammonisk: Franklin, Ph. Ch. 69, 299. Wird von Zinn und Salzsäure zu m-Phenylendiamin reduziert (Zincke, Sintenis, B. 5, 791). Bei der Reduktion mit Zinnchlorür in Alkohol in Gegenwart von HCl entstehen neben Aminen auch Azoxyverbindungen (Flürscheim, Simon, Soc. 93, 1478). 4-Brom-1.3-dinitro-benzol wird von Wasser selbst bei 220° nur wenig angegriffen (Austen, J. 1876, 383). Beim Erwärmen mit konz. wäßr. Kalilauge (Clemm, J. pr. [2] 1, 173; J. 1870, 523) oder beim Erhitzen mit verd. Alkohol und Kaliumnitrit oder Natriumacetat auf 100° (Austen, J. 1876, 383) wird 2.4-Dinitro-phenol gebildet. Zur Überführung in 2.4-Dinitro-phenol erhitzt man vorteilhaft mit Natriumacetat und Eisessig auf 160° (Au., J. 1876, 383). Bei 4—5-stdg. Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 100—120° entsteht 2.4-Dinitro-anilin (Clemm, J. pr. [2] 1, 173; J. 1870, 523); in der Kälte ist die Reaktion erst in 8 Tagen beendet (Körner, G. 4, 323 Anm.; J. 1875, 322 Anm.). Geschwindigkeit der Umsetzung mit Natriumalkoholaten: Luloffs, R. 20, 309. Beim Kochen mit Kaliumrhodanid und Methylalkohol entsteht 2.4-Dinitro-phenylhodanid (Austen, Smith, Am. 8, 90; vgl. auch Au., B. 8, 1183). Bei der Einw. von Phenylhydroxylamin in siedender alkoh. Lösung entsteht 2.4-Dinitro-diphenylhydroxylamin neben 2.4-Dini

- $2C_6H_3O_4N_2Br+C_5H_6$. Flache Tafeln. F: 65°. Verliert an der Luft bald alles Benzol (Spiegelberg, A. 197, 259).
- 2.4.6-Trichlor-5-brom-1.3-dinitro-benzol $C_6^{\bullet}O_4N_2Cl_3Br=C_6Cl_3Br(NO_2)_2$. B. Durch Salpetersäure (D: 1,52) und Schwefelsäure aus 2.4.6-Trichlor-1-brom-benzol (Jackson, Gazzolo, Am. 22, 57). Gelbliche Tafeln. F: 175 $^{\circ}$. Unlöslich in Ligroin. schwer in Alkohol, leicht in Chloroform. Gibt mit Anilin Bromdinitrotrianilinobenzol, mit Natriumäthylat Bromdinitroresoreindiäthyläther und andere Produkte.
- 3.4-Dibrom-1.2-dinitro-benzol $C_6H_2O_4N_2Br_2=C_6H_2Br_2(NO_2)_2$. B. Durch 2-tägiges Erwärmen von 75 g 2.3-Dibrom-1-nitro-benzol mit 250 g einer Mischung gleicher Gewichtsteile Salpetersäure (D: 1,54) und Schwefelsäure (D: 1,8) auf dem Wasserbade, neben den beiden anderen Isomeren (Körner, Contard, R. A. L. [5] 16 I, 844). Grünliche Krystalle (aus Schwefelkohlenstoff). Monoklin prismatisch (Artini, R. A. L. [5] 16 I, 845; Z. Kr. 43, 425; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 54). F: 109° (K. C.). D: 2.375 (A.). Geht beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 100° in 5.6-Dibrom-2-nitro-anilin über (K., C.).
- 3.5-Dibrom-1.2-dinitro-benzol $C_6H_2O_4N_3Br_2=C_6H_2Br_2(NO_2)_2$. B. Durch Einw. von Salpeterschwefelsäure auf 3.5-Dibrom-1-nitro-benzol auf dem Wasserbade (Körner, Contardi, R. A. L. [5] **22** II, 626; Blanksma, R. **27**, 43).
- 3.5-Dibrom-1.2-dinitro-benzol ist trimorph (ARTINI, Z. Kr. 43, 425). F: 84,8° (K., C.) 86° (B.). Stabile Form: monoklin prismatische (A.; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 55) Krystalle erhalten durch Verdunsten nicht zu konz. Lösungen in Äther-Alkohol oder in Alkohol' D: 2,274 (A.). Metastabile Form: monoklin prismatische (A.; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 56). Krystalle, die durch Abkühlen heißer gesättigter Lösungen in Essigester erhalten werden. D: 2,317 (A.). Labile Form: rhombisch bipyramidale (A.; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 56) Krystalle. Konnte nur durch Impfen der Lösungen in Alkohol-Äther mit zufällig erhaltenen Krystallen gewonnen werden. D: 2,279 (A.).
- 3.5-Dibrom-1.2-dinitro-benzol wird durch alkoh. Ammoniak bei Zimmertemperatur (K., C.) oder durch 1-stdg. Erwärmen auf 100° (B.) in 4.6-Dibrom-2-nitro-anilin übergeführt. Beim Kochen mit Alkalilauge entsteht 4.6-Dibrom-2-nitro-phenol (B.). 3.5-Dibrom-1.2-dinitro-benzol reagiert mit Natriumsulfid in Alkohol unter Bildung von 4.6.4'.6'-Tetrabrom-2.2'-dinitro-diphenylsulfid, mit Natriumdisulfid unter Bildung von 4.6.4'.6'-Tetrabrom-2.2'-dinitro-diphenyldisulfid (B.).
- 3.6-Dibrom-1.2-dinitro-benzol ("a-p-Dibrom-dinitrobenzol") $C_4H_4O_4N_2Br_2 = C_6H_2Br_2(NO_2)_2$. B. Beim Nitrieren von p-Dibrom-benzol mit Salpeterschwefelsäure, neben den beiden isomeren p-Dibrom-dinitrobenzolen (Austen, B. 9, 621; Jackson, Calhane, Am. 28, 451; vgl. Schoonmaker, Vater, Am. 3, 186). Darst. Vgl. 2.5-Dibrom-1.4-dinitrobenzol (S. 268). Krystalle (aus Schwefelkohlenstoff). Monoklin prismatisch (Fels, Z. Kr. 32, 395; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 57). F: 159° (Au.; Calhane, Wheeler, Am. 22, 452), 160° (Fels). D: 2,316 (Artini bei Groth, Ch. Kr. 4, 57). Leicht löslich in heißem absolutem Alkohol, unlöslich in Wasser (Au.). Bei der Reduktion mit Zinkstaub und 70°/0iger Essigsäure bei 60 70° entsteht 3.6-Dibrom-1.2-diamino-benzol (C., W.). Geht beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 100° in 3.6-Dibrom-2-nitro-anilin über (Au.). Beim Kochen mit verd. Natronlauge entsteht 3.6-Dibrom-2-nitro-phenol (J., C., Am. 28, 472). Natriumäthylat wirkt in der Kälte unter Bildung von 3.6-Dibrom-2-nitro-phenetol ein (J., C.).
- 4.5-Dibrom-1.2-dinitro-benzol (,,a-o-Dibrom-dinitrobenzol") $C_6H_2O_4N_2Br_2 = C_6H_2Br_2(NO_2)_2$. B. Durch Erwärmen von o-Dibrom-benzol (Austen, B. 8, 1182) oder 3.4-Dibrom-1-nitrobenzol (F. Schiff, M. 11, 336) mit Salpeterschwefelsäure neben wenig 4.5-Dibrom-1.3-dinitro-benzol, das beim Umkrystallisieren des Reaktionsproduktes aus Eisessig in den Mutterlaugen zurückbleibt (Sch.). Nadeln (aus Eisessig). Rhombisch bipyramidale (Artini, Z. Kr. 43, 425; R. A. L. [5] 16 I, 843; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 58) Krystalle (aus Schwefelkohlenstoff). F: 114—115° (Sch.), 115° (Körner, Contardi, R. A. L. [5] 16 I, 843). D: 2,313 (A.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, Petroläther und Eisessig, leichter in Äther, Chloroform und Schwefelkohlenstoff (Sch.). Mit Wasserdämpfen flüchtig und leicht sublimierbar (Sch.). Liefert mit alkoh. Ammoniak bei 2-stdg. Erhitzen auf 110—120° quantitativ 4.5-Dibrom-2-nitro-anilin (Sch.).
- 2.4-Dibrom-1.3-dinitro-benzol $C_6H_2O_4N_2Br_2=C_6H_2Br_2(NO_2)_2$. B. Aus 2.6-Dibrom-1-nitro-benzol durch Salpetersäure (D: 1,54) (KÖRNER, CONTARDI, R. A. L. [5] 17 I, 472). Fast farblose Nadeln oder gelbgrüne Tafeln (aus Alkohol). F: 83°. Mit alkoh. Ammoniak bei 145° entsteht 2.4-Dinitro-1.3-diamino-benzol.
- 2.5-Dibrom-1.3-dinitro-benzol (,, β -p-Dibrom-dinitrobenzol'') $C_6H_2O_4N_2Br_2 = C_6H_2Br_2(NO_2)_2$. B. Entsteht neben 3.6-Dibrom-1.2-dinitro-benzol und 2.5-Dibrom-1.4-dinitro-benzol (S. 268) als Hauptprodukt bei der Nitrierung des p-Dibrom-benzols mit Salpeter-

- schwefelsäure (Austen, B. 9, 621, 918; Jackson, Calhane, Am. 28, 451; vgl. indessen Heller, Meyer, J. pr. [2] 72, 200). Nadeln (aus Schwefelkohlenstoff). F: 99—100°; sehr löslich in Eisessig, Alkohol und CS_2 (Au., B. 9, 918). Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 100° 4-Brom-2.6-dinitro-anilin (Au., B. 9, 919). Bei heftigem Kochen der wäßr.-alkoh. Lösung mit Kaliumnitrit entsteht 4-Brom-2.6-dinitro-phenol (Au., American Journ. of Science [3] 16, 46; J. 1878, 550).
- 4.5-Dibrom-1.3-dinitro-benzol (" β -o-Dibrom-dinitrobenzol") $C_6H_2O_4N_2Br_2=C_6H_2Br_2(NO_2)_2$. B. Aus 3.4-Dibrom-1-nitro-benzol und Salpeterschwefelsäure auf dem Wasserbade, neben 4.5-Dibrom-1.2-dinitro-benzol, das sich von dem Isomeren auf Grund seiner geringeren Löslichkeit in Eisessig trennen läßt (F. Schiff, M. 11, 337). Durch Nitrieren von 2.3-Dibrom-1-nitro-benzol mit Salpeterschwefelsäure auf dem Wasserbade, neben den beiden Isomeren (Körner, Contardi, R. A. L. [5] 16 I, 846). Krystalle (aus CS_2). Monoklin prismatisch (Artini, R. A. L. [5] 16 I, 844; Z. Kr. 43, 425; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 59). F: 71° (Sch.; K., C.). D: 2,373 (A.). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig (Sch.). Liefert mit alkoh. Ammoniak bei 110–130° 6-Brom-2.4-dinitro-anilin (Sch.).
- 4.6-Dibrom-1.3-dinitro-benzol $C_6H_2O_4N_2Br_2 = C_6H_2Br_2(NO_2)_2$. B. Durch Behandeln von m-Dibrom-benzol (Jackson, Cohoe, Am. 26, 4) oder von 2.4-Dibrom-1-nitro-benzol mit Salpeterschwefelsäure (Körner, G. 4, 363, 398; J. 1875, 333; vgl. Kö., Contardi, R. A. L. [5] 15 II, 588). Durch Einw. von Natriumsulfit auf eine Lösung von 2.4-6-Tribrom-1.3-dinitro-benzol in Alkohol + Benzol (Jackson, Earle, Am. 26, 47). Gelb, dimorph (Abtini, Z. Kr. 43, 425; 46, 408; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 60). Stabile Form: rhombische (bisphenoidische?) Krystalle, die leicht aus allen Lösungsmitteln erhalten werden. D: 2,295 (A.). Metastabile Form: monoklin prismatische Krystalle, die bisweilen beim Erkalten der heißen gesättigten Lösung in Äther + wenig Alkohol auskrystallisieren und auch aus der gesättigten Lösung in Essigester durch Impfen erhalten werden können. D: 2,314 (A.). 4.6-Dibrom-1.3-dinitro-benzol schmilzt bei 117° (K., C.; J., C.), 117,4° (korr.) (K.). Bei heftigem Kochen mit einem großen Überschuß Salpeterschwefelsäure entsteht 4.5.6-Tribrom-1.3-dinitro-benzol neben wenig 2,4-Dibrom-1.3,5-trinitro-benzol (J., E.). Beim Erwärmen mit Kalilauge auf 100° erfolgt Umwandlung in 5-Brom-2,4-dinitro-phenol (K.). In kaltem alkoh. Ammoniak löst sich 4.6-Dibrom-1.3-dinitro-benzol langsam unter Bildung von 5-Brom-2,4-dinitro-anilin (K.; vgl. K., C.). Durch Stehenlassen mit alkoh. Natriumäthylatlösung erhält man 4.6-Dinitro-resorcindiäthyläther (J., C.). Anilin wirkt bei 100° unter Bildung von 4,6-Dinitro-1-3-dianilino-benzol ein (J., C.).
- **,2.3-Dibrom-1.4-dinitro-benzol** $C_6H_2O_4N_2Br_2=C_6H_2Br_2(NO_2)_2$. *B.* Neben den beiden Isomeren durch Erwärmen von 2.3-Dibrom-1-nitro-benzol mit Salpeterschwefelsäure auf 100° (Körner, Contardi, *R. A. L.* [5] **16** I, 845). Krystalle (aus CS_2). Monoklin prismatisch (Artini, *R. A. L.* [5] **16** I, 845; *Z. Kr.* **43**, 425; vgl. *Groth, Ch. Kr.* **4**, 63). F: 156,4 $^{\circ}$ (K., C.), 156,5 $^{\circ}$ (A.). D: 2,551 (A.). Schwer löslich in Alkohol und Äther, sehr wenig in CS_2 (K., C.).
- 2.5-Dibrom-1.4-dinitro-benzol (" γ -p-Dibrom-dinitrobenzol") $C_6H_2O_4N_2Br_2=C_6H_2Br_2(NO_2)_2$. B. Aus p-Dibrom-benzol durch Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure, neben 3.6-Dibrom-1.2-dinitro-benzol und 2.5-Dibrom-1.3-dinitro-benzol. Aus dem rohen Nitrierungsprodukt wird der größte Teil des 3.6-Dibrom-1.2-dinitro-benzols durch Krystallisation aus Eisessig entfernt, der aus der Mutterlauge durch Wasser gefällten Mischung wird das 2.5-Dibrom-1.3-dinitro-benzol durch eiskalten Äther entzogen; aus dem Rückstand wird das 2.5-Dibrom-1.4-dinitro-benzol durch Krystallisation aus Alkohol rein erhalten (Jackson, Calhane, Am. 28, 456). Blaßgelbe Prismen (aus Benzol + Alkohol). F: 127°. Löslich in Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, wenig löslich in Äther und kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser und kaltem Ligroin. Wird durch konz. Salzsäure oder Schwefelsäure nicht angegriffen, rauchende Salpetersäure löst erst beim Erwärmen. Bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure entsteht 2.5-Dibrom-1.4-diamino-benzol. Alkoholisches Ammoniak liefert 2.5-Dibrom-4-nitro-anilin, Natriumäthylat wirkt in der Kälte unter Bildung von 2,5-Dibrom-4-nitro-phenetol ein, während in der Wärme 6-Brom-4-nitro-resorcindiäthyläther entsteht. Mit Natriummalonester entsteht ein rotes Natriumsalz. Anilin wirkt unter Bildung von 4-Brom-2.5-dinitro-diphenylamin ein.
- 3.4.5-Tribrom-1.2-dinitro-benzol $C_6HO_4N_2Br_3=C_6HBr_3(NO_2)_2$. B. Aus 1.2.3-Tribrom-benzol mit Salpeterschwefelsäure bei 130°, neben dem als Hauptprodukt entstandenen 4.5.6-Tribrom-1.3-dinitro-benzol (Körner, Contardi, R. A. L. [5] 15 II, 586). Aus 50 g 3.4.5-Tribrom-1-nitro-benzol durch 2-stdg. Erhitzen mit 200 ccm rauchender Salpetersäure und 50 ccm konz. Schwefelsäure bis nahezu zum Sieden (Jackson, Fiske, Am. 30, 68; B. 35, 1133). Fast weiße Blättchen oder Prismen. F: 162,4° (K., C.), 160° (J., F.). Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Eisessig, löslich in Alkoholen, Äther, heißem Ligroin, unlös-

- lich in Wasser (J., F., Am. 30, 69). Kochen mit Natronlauge liefert 4.5.6-Tribrom-2-nitrophenol (J., F., Am. 30, 71). Alkoholisches Ammoniak gibt bei gewöhnlicher Temperatur 4.5.6-Tribrom-2-nitro-anilin (J., F., Am. 30, 74), bei 100° 2.6-Dibrom-4-nitro-1.3-diaminohenzol (J., F., Am. 30, 76). Natriummetbylat reagiert in der Kälte unter Bildung von 4.5.6-Tribrom-2-nitro-anisol, in der Wärme unter Bildung von 2.6-Dibrom-4-nitro-1.3-dimethoxy-benzol (J., F., Am. 30, 69). Anilin erzeugt 4.5.6-Tribrom-2-nitro-diphenylamin (J., F., Am. 30, 77).
- 2.4.5-Tribrom-1.3-dinitro-benzol $C_6HO_4N_2Br_3=C_6HBr_3(NO_2)_2$. Zur Konstitution vgl. Jackson, Gallivan, B. 28, 190. B. Aus 1.2.4-Tribrom-benzol und Salpeterschwefelsäure (Mayer, A. 137, 226). Gelbliche Schuppen. Triklin pinakoidal (Panebianco, J. 1879, 388; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 71). F: 135,5 $^{\circ}$ (Körner, G. 4, 415; J. 1875, 313). Sehr schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem, in Äther und CS₂ (M.). Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 5-Brom-1.3-diamino-benzol (J., G., B. 28, 190). Liefert mit alkoholischem Ammoniak 6-Brom-2.4-dinitro-1.3-diamino-benzol (K., G. 4, 416; J. 1875, 354; vgl. J., G., Am. 18, 239). Reagiert mit Natriumäthylat unter Bildung von 2.4.5-oder 2.5.6-Tribrom-3-nitro-phenetol (J., G., Am. 20, 188). Liefert mit Anilin 6-Brom-2.4-dinitro-1.3-diamino-benzol (Syst. No. 1765) (J., G., Am. 18, 243).
- 2.4.6-Tribrom-1.3-dinitro-benzol C₆HO₄N₂Br₃ = C₆HBr₃(NO₂)₂. B. Bei 2-stdg. Erhitzen von 25 g symm. Tribrombenzol mit 100—120 g Salpetersäure (D: 1,51) bis nahezu zum Kochen (Körner, G. 4, 425; J. 1875, 317; Jackson, B. 8, 1173; J., Moore, Am. 12, 167; J., Koch, Am. 21, 519; vgl. Wurster, Beran, B. 12, 1821). Farblose Prismen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 192° (korr.) (Kö.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Alkohol, leicht in Äther, Benzol und Schwefelkohlenstoff (J.). Liefert mit Zinkstaub und Essigsäure 2.4.6-Tribrom-1.3-diamino-benzol (J., Calvert, Am. 18, 475). Diè Reduktion mit Zinn und Salzsäure führt zu m-Phenylen-diamin (J., C., Am. 18, 476). 2.4.6-Tribrom-1.3-dinitro-benzol gibt bei längerem Kochen mit Sodalösung 3.5-Dibrom-2.6-dinitro-phenol (J., Warren, Am. 16, 33). Bei der Einw. von Na₂SO₃ entsteht 4.6-Dibrom-1.3-dinitro-benzol (J., Earle, Am. 26, 47). Natriumäthylat reagiert mit 2.4.6-Tribrom-1.3-dinitro-benzol bei 70° unter Bildung von 5-Brom-2.4-dinitro-resorcin-diäthyläther, etwas 5-Brom-4.6-dinitro-resorcin-diäthyläther, 4.6-Dinitro-resorcin-diäthyläther und großen Mengen teeriger Produkte; in der Kälte verläuft die Reaktion unter Bildung von Dinitrophloroglucintriäthyläther, 5-Brom-2.4-dinitro-resorcin-diäthyläther, 5-Brom-4.6-dinitro-resorcin-diäthyläther, 5-Brom-1.3-dinitro-benzol reagiert mit Natriumacetessigester unter Bildung von Bromdinitrophenylacetessigester (J., M., Am. 12, 167). Bei der Reaktion mit Methylamin entsteht 2.4-Dinitro-1.3.5-tris-[methylamin]-benzol (Blanksma, R. 23, 129).
- 4.5.6-Tribrom-1.3-dinitro-benzol $C_0HO_4N_2Br_3=C_6HBr_3(NO_2)_2$. B. Durch Einw. von Salpeterschwefelsäure auf 4.6-Dibrom-1.3-dinitro-benzol (Jackson, Earle, Am. 26, 50). Aus 50 g 1.2.3-Tribrom-benzol mit 150 g konz. Salpetersäure (D: 1,54) und 200 g konz. Schwefelsäure bei 130°, neben wenig 3.4.5-Tribrom-1.2-dinitro-benzol (Körner, Contard, R. A. L. [5] 15 11, 586). Gelblichweiße rechtwinklige Plättchen (aus Alkohol + Benzol) (J., E.); grünliche Nadeln (aus Alkohol) (K., C.). F: 150° (J., E.; K., C.). Schwer löslich in Alkohol und Ligroin, leicht in Benzol, Essigsäure, Aceton, Chloroform (K., C.). Konz. Säuren wirken auch in der Wärme nicht ein (J., E.). Alkoh. Natriumäthylatlösung erzeugt Bromdinitroresoreinmonoäthyläther (J., E.). Mit alkoh. Ammoniak bei 100° entsteht 5.6-Dibrom-2.4-dinitro-anilin (K., C.).
- 5-Chlor-2.4.6-tribrom-1.3-dinitro-benzol C₆O₄N₂ClBr₃ = C₆ClBr₃(NO₂)₃. B. Durch ¹/₂-stdg. Kochen von 2.4.6-Tribrom-1-chlor-benzol mit einem Gemisch aus rauchender Salpetersäure (D: 1,4) und Schwefelsäure (D: 1,84) (JACKSON, CARLTON, Am. 31, 375). Weiße würfelähnliche Prismen (aus Benzol). F: 208°. Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform, Aceton, CS₂, löslich in heißem, schwer löslich in kaltem Eisessig. Beim Erhitzen mit Anilin auf dem Dampfbade entsteht 6-Chlor-2.4-dinitro-1,3.5-trianilino-benzol.
- 2.4.5.6-Tetrabrom-1.3-dinitro-benzol $C_6O_4N_2Br_4=C_6Br_4(NO_2)_2$. B. Aus 1.2.3.5-Tetrabrom-benzol und Salpetersäure (D: 1,54) (v. Richter, B. 8, 1427). Beim Kochen von 2.4.6-Tribrom-1.3-dinitro-benzol mit Salpeterschwefelsäure (Jackson, Wing, Am. 10, 291). Krystalle (aus Äther oder Benzol). Monoklin prismatisch (Bodewig, J. 1879, 394; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 71). F: 227 228° (v. R.). Sublimierbar (J., W.). Gibt bei Behandlung mit Zinn und Salzsäure 5-Brom-1.3-diamino-benzol (J., Calvert, Am. 18, 486). Liefert bei längerem Stehen mit alkoholischer Natriumäthylatlösung eine kleine Menge 2.4.6-Tribrom-5-nitro-resorcindiäthyläther (J., C., Am. 18, 311). Gibt beim Erwärmen mit Anilin 6-Brom-2.4-dinitro-1.3.5-trianilino-benzol (J., Bancroft, Am. 12, 294).

Verbindung mit 2.4.6-Tribrom-1.3-dinitro-benzol $C_6O_4N_2Br_4 + 2C_6HO_4N_2Br_3$. Platten (aus Alkohol). F: 165°. Wird von Methylalkohol langsam in die Komponenten zerlegt (Jackson, Moore, B. 21, 1707).

- 3-Jod-1.2-dinitro-benzol $C_8H_3O_4N_2I=C_8H_3I(NO_2)_2$. B. Aus 2.3-Dinitro-anilin durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumlösung mit KI (Wender, G. 19, 231). Hellgelbe, flache Nadeln (aus Alkohol). F: 138°. Destilliert fast unzersetzt. Reichlich löslich in Alkohol.
- 4-Jod-1.2-dinitro-benzol C₆H₃O₄N₃I = C₆H₃I(NO₂)₂. B. 150 g m-Jod-nitrobenzol werden unter Kühlung mit einem Gemisch von je 750 g rauchender Salpetersäure und konz. Schwefelsäure übergossen und damit etwa 25 Minuten lang zum gelinden Sieden erhitzt; das Reaktionsprodukt wird in Wasser gegossen und aus Alkohol umkrystallisiert (JACOBSON, FERTSCH, HEUBACH, A. 303, 339). Durch Eintragen von 10 g m-Jod-nitrobenzol in 40 g Salpetersäure (D: 1,5), Zufügen von konz. Schwefelsäure, bis die rotbraune Flüssigkeit sich gelb gefärbt hat, und 24-stdg. Stehenlassen der Mischung (Ullmann, Bielecki, B. 34, 2179). Aus 3.4-Dinitro-anilin durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumlösung mit KI (Wender, G. 19, 234). Gelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 74,5° (U., B.), 74,4° (W.). Reichlich löslich in kalten Alkohol, leicht in Chloroform und Äther (W.). Liefert beim Erwärmen mit Kupferpulver auf 230° 3.3′.4.4′. Tetranitro-diphenyl (U., B.). Gibt beim Erhitzen mit alkoh, Ammoniak 5-Jod-2-nitro-anilin (W.).
- 2-Jod-1.3-dinitro-benzol $C_9H_3O_4N_2I=C_9H_3I(NO_2)_2$. B. Neben viel 4-Jod-1.3-dinitro-benzol durch Behandeln von o-Jod-nitrobenzol mit Salpeterschwefelsäure (Körner, G. 4, 323; J. 1875, 322; Kefremann, Kaiser, B. 38, 3779). Tief orangegelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 113,7° (kör.) (Kö.). In Alkohol sehr viel leichter löslich als 4-Jod-1.3-dinitro-benzol; sehr leicht löslich in Ather (Kö.). Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak 2.6-Dinitro-anilin (Kö.). Gibt bei Einw. von Anilin 2.6-Dinitro-diphenylamin (Ke., Kai.).
- 4-Jod-1.3-dinitro-benzol $C_6H_3O_4N_2I=C_8H_3I(NO_2)_2$. B. Aus o-Jod-nitrobenzol durch Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure, neben kleinen Mengen 2-Jod-1.3-dinitro-benzol (KÖRNER, G. 4, 323; J. 1875, 322; KEHRMANN, KAISER, B. 38, 3779). Aus p-Jod-nitrobenzol mit Salpeterschwefelsäure (KÖ.). Gelbe Blättchen (aus Alkohol); Prismen oder Tafeln (aus Ather-Alkohol). Triklin pinakoidal (LA VALLE, G. 10, 3; J. 1880, 478; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 40). F: 88,5° (korr.) (KÖ.). Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem (KÖ.). Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure m-Phenylendiamin (BLANKSMA, R. 24, 320). Liefert beim Erwärmen mit verd. Kalilauge 2.4-Dinitro-phenol (KÖ.). Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak 2.4-Dinitro-anilin (KÖ.). Geschwindigkeit der Umsetzung mit Natriumäthylat: LULOFS, R. 20, 318.
- 2.4-Dijod-1.3-dinitro-benzol (?) $C_6H_2O_4N_2I_2=C_6H_2I_2(NO_2)_2$. B. Durch Auflösen von 1.2.4-Trijod-benzol in rauchender Salpetersäure (ISTRATI, GEORGESCU, Bulet. 1, 63). Bei Einw. von Natriummalonsäureester auf 2.4.6-Trijod-1.3-dinitro-benzol (JACKSON, LANGMAID, Am. 32, 304). Nadeln (aus Alkohol), tiefgelbe Prismen mit quadratischen Endflächen (aus Benzol + Alkohol). F: 160° (J., L.), $160-162^\circ$ (Is., G.). Leicht löslich in Ather, Benzol, Chloroform, Aceton, Eisessig, CS₂, löslich in Alkoholen, sehr wenig löslich in Ligroin, unlöslich in Wasser (J., L.). Konz. Schwefelsäure löst mit schwach gelber Farbe (J., L.).
- 4.6-Dijod-1.3-dinitro-benzol (?) $C_6H_2O_4N_2I_2=C_8H_2I_3(NO_9)_2$. Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl.: Brenans, C. r. 139, 63; Bl. [3] 31, 978; Artini, Z. Kr. 46, 408. B. Aus m-Dijod-benzol und Salpetersäure (D: 1,52) (Körner, G. 4, 385; J. 1875, 325). Gelbe Blättchen (aus heißem Alkohol), Tafeln (aus Alkohol + Ather). Rhombisch bisphenoidisch (La Valle, J. 1880, 478; Artini, Z. Kr. 46, 408; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 61). F: 168,4° (K.). D: 2,744 (A.). Schwer löslich in Ather, sehr schwer in kaltem Alkohol (K.). Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak eine Verbindung, welche in stahlblau glänzenden Blättern krystallisiert, die bei 220° noch nicht schmelzen (K.).
- 5-Brom-4.6-dijod-1.3-dinitro-benzol $C_8HO_4N_2BrI_2=C_8HBrI_2(NO_2)_2$. B. Bei Einw. von Natriummalonester auf 5-Brom-2.4.6-trijod-1.3-dinitro-benzol in Alkohol (JACKSON, BIGELOW, B. 42, 1868). F: 187° .
- 2.4.6-Trijod-1.3-dinitro-benzol $C_8HO_4N_2I_3=C_8HI_3(NO_2)_2$. B. Durch Auflösen von 1.3.5-Trijod-benzol in rauchender Salpetersäure (ISTRATI, GEORGESCU, Bulet. 1, 66). Durch I_2 -stdg. Kochen von 5 g 1.3.5-Trijod-benzol mit 140 ccm eines Gemisches aus 4 Tln. rauchender Salpetersäure (D: 1,5) und 1 Tl. gewöhnlicher konz. Salpetersäure (JACKSON, LANGMAID, Am. 32, 300). Durch Einw. rauchender Salpetersäure auf 2.4.6-Trijod-auilin (J., Behr, Am. 26, 60). Lichtgelbe Krystalle. F: 210--212° (Is., G.), 210° (J., B.). Gibt beim Er-

wärmen mit Natriummethylat in Methylalkohol 2.4.6-Trijod-3-nitroanisol, beim Erhitzen mit Natriumäthylat in Äthylalkohol 4.6-Dinitro-resorcindiäthyläther (J., L., Am. 32, 303).

Einw. von Natriummalonester: J., L. Verbindung mit 2.4-Dijod-1.3-dinitro-benzol $C_0HI_3(NO_2)_2 + 2C_0H_2I_2(NO_2)_3$. Quadratisch begrenzte Prismen. F: 182°. Leicht löslich in Methylalkohol, Benzol, Äther, Chloroform, Aceton, CS₂, löslich in Eisessig, schwer löslich in kaltem Äthylalkohol und Ligroin. Wird durch Benzol auch bei Gegenwart von Alkohol in die Komponenten zerlegt (JACKSON, Langmaid, Am, 32, 306).

- 5-Chlor-2.4.6-trijod-1.3-dinitro-benzol $C_6O_4N_2\mathrm{CII}_3=C_6\mathrm{CII}_3(\mathrm{NO}_2)_2$. B. Durch Einw. von rauchender Salpetersäure auf 2-Chlor-1.3.5-trijod-benzol (Green, Am. 36, 604). Gelblich-weiße Nadeln (aus Benzol + Ligroin). Schwärzt sich bei 266°, beginnt bei 267° zu schmelzen und ist bei 269° völlig geschmolzen. Leicht löslich in Äther, Chloroform, Benzol, löslich in Eisessig, fast unlöslich in kaltem Alkohol und Wasser.
- 5-Brom-2.4.6-trijod-1.3-dinitro-benzol $C_4O_4N_2BrI_3=C_6B_rI_3(NO_2)_2$. B. Durch Einw. von rauchender Salpetersäure auf 2-Brom-1.3.5-trijod-benzol (Jackson, Bigelow, B. 42, 1868). F: 292°. Liefert mit Natriummalonester in Alkohol 5-Brom-4.6-dijod-1.3dinitro-benzol neben Athan- $\alpha, \alpha, \beta, \beta$ -tetracarbonsäuretetraäthylester und einem substituierten Malonester.
 - "4.5-Dinitroso-1.2-dinitro-benzol" $C_6H_2O_6N_4$ s. Syst. No. 670. "4.5-Dinitroso-1.3-dinitro-benzol" $C_6H_2O_6N_4$ s. Syst. No. 670.
- 1.2.4-Trinitro-benzol, asymm. Trinitrobenzol $C_6H_3O_6N_3=C_6H_3(NO_9)_{3^2}$ längerem Kochen von p-Dinitro-benzol mit einem Gemisch von rauchender Salpetersäure und rauchender Schwefelsäure (Hepp, A. 215, 361); man entfernt das beigemengte p-Dinitro-benzol durch Erhitzen im Kohlensäurestrome auf 150° und krystallisiert den Rückstand erst aus heißer Salpetersäure (spez. Gew.: 1,4) und dann aus Äther um (Lobry de Bruyn, R. 9, 186). - Krystalle, in reinem Zustande farblos (Hantzsch, B. 39, 1096). F: 57,5°; D^{15,5}: 1,73 (DE Br., R. 9, 186). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 678,5 Cal. (Berthelot, Mationon, A. ch. [6] 27, 307). Bei 15,5° lösen 100 Tle. Benzol 140,8 Tle., 100 Tle. Ather 7,13 Tle., 100 Tle. Chloroform 12,87 Tle.; bei 15,5° lösen 100 Tle. Methylalkohol 16,2 Tle., 100 Tle. Alkohol 5,45 Tle. (L. DE Br., Ph. Ch. 10, 784). — Gibt beim Kochen mit verdünnter Natronlauge (H.), glatter mit Sodalösung (L. DE Br.) 2.4-Dinitrophenol. Liefert mit alkoholischem Ammoniak leicht 2.4-Dinitro-anilin (HE.). Beim Erhitzen mit Methylalkohol auf 150° wird 2.4-Dinitro-anisol gebildet (L. DE Br.). Liefert beim Kochen mit Alkohol und Anilin 2.4-Dinitro-diphenylamin (HE.).
- 1.3.5-Trinitro-benzol, symm. Trinitrobenzol $C_6H_3O_6N_3=C_6H_3(NO_2)_3$. B. Je 60 g m-Dinitro-benzol werden mit 1 kg krystallisierter, rauchender Schwefelsäure und 500 g Salpetersäure (D: 1,52) 1 Tag auf 100° und 4 Tage auf 110° erhitzt (Hepp. A. 215, 345; Lobry DE BRUYN, VAN LEENT, R. 13, 149); man fällt mit Wasser, wäscht den Niederschlag erst mit Wasser und dann mit verdünnter Sodalösung und krystallisiert aus Alkohol um, wobei fast reines Trinitrobenzol sich ausscheidet; das in der Mutterlauge bleibende Trinitrobenzol fällt man mit Anilin als Anilinverbindung aus, die dann durch Salzsäure zerlegt wird (HEPP). Beim Erhitzen von 2.4.6-Trinitrotoluol mit rauchender Salpetersäure auf 1800 (CLAUS, BECKER, B. 16, 1597). In kleiner Menge, neben 2.4.6.2'.4'.6'-Hexanitro-diphenyl, durch Erwärmen von Pikrylchlorid mit Kupferpulver in (feuchtem?) Toluol (Ullmann, Bielecki, B. 34, 2180 Anm.). Aus Nitromalonaldehyd durch Zersetzung in wäßr. Lösung, neben Ameisen-

zio Ann.). Aus Nitromatonamenya durch Zersetzung im wahr. Losting, neben Amiesersäure (Hill, Torray, Am. 22, 97; B. 28, 2598). — Darst. Durch Erhitzen von 2.4.6-Trinitro-benzoesäure mit Wasser (Chem. Fabr. Griesheim, D. R. P. 77353; Frdl. 4, 34).

Weiße Blättchen (aus viel heißem Wasser) (Hantzsoh, B. 39, 1096; Ha., Picton, B. 42, 2125). Rhombisch bipyramidal (Friedländer, A. 215, 347; J. 1879, 394; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 15). F: 121—1220 (Hepp), 1230 (Patterson, Soc. 93, 1855). Kann bei vorsichtigem Erhitzen kleiner Mengen sublimiert werden, verpufft bei raschem Erhitzen (Hepp). — 100 Tle. Kelken Weiser Bläggen 0.04 Tle. (Long pp. Briter). kaltes Wasser lösen 0,04 Tle. (Lobry de Bruyn, van Leent, R. 14, 152). 100 Tle. Chloroform Raftes Wasser losen 0,04 He. (Lorry De Bruyn, Van Leent, R. 12, 102). 100 He. Chlordoffil lösen bei 17,5° 6,1 Tle., 100 Tle. Benzol bei 16° 6,2 Tle., 100 Tle. Methylalkohol bei 16° 4,9 Tle., 100 Tle. Alkohol bei 16° 1,9 Tle., 100 Tle. Ather bei 17,5° 1,5 Tle., 100 Tle. CS₂ bei 17,5° 0,25 Tle. Trinitrobenzol (L. de B., van L., R. 13, 150; L. de B., Ph. Ch. 10, 784). Löslichkeit in Alkohol verschiedener Stärke: Holleman, Antusch, R. 13, 296. Kryoskopisches Verhalten und Molekulargröße in absol. Schwefelsäure: Hantzsch, Ph. Ch. 61, 270. Kryoskopisches und ebullioskopisches Verhalten in Ameisensäure: Bruni, Berti, R. A. L. [5] 9 I, 274, 398. — Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 663,8 Cal. (BERTHELOT, MATIGNON, A. ch. [6] 27, 307). — Die wäßt. Lösung leitet den Strom nicht (HANTZSCH, PICTON, B. 42, 2125). Leitfäbigkeit in flüssigem Ammoniak; FRANKLIN, KRAUS, Am. Soc. 27, 197), in Pyridinlösung: HANTZSCH, CALDWELL, Ph. Ch. 61, 230. Löst sich spurenweise in Kalilauge oder Ammoniak mit blutroter Farbe, ohne dabei salpetrige Säure abzuspalten (V. MEYER, B. 29, 849). Bindung von NH₃ durch Trinitrobenzol: Korczyński, C. 1908 II, 2009.

Liefert bei der Oxydation mit rotem Blutlaugensalz und Soda Pikrinsäure (Hepp). — Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 1.3.5-Triamino-benzol (Hepp). Bei der Reduktion mit 3 Mol.-Gew. SnCl₂ und Salzsäure in kochendem Alkohol wurde 3.5.3'.5'-Tetranitro-azoxybenzol neben 3.5-Dinitro-anilin und anderen Produkten erhalten (Flürscheim, J. pr. [2] 71, 517, 520). Reduktion mit Zink und Salzsäure oder Eisessig: Fr., $J.\ pr.\ [2]\ 71$, 533. Gibt in alkoholischer Suspension mit H_2S bei Gegenwart einer Spur NH_3 behandelt 3.5-Dinitro-phenylhydroxylamin (Cohen, Dakin, Soc. 81, 29; Cohen, Mc Candlish, Soc. 87, 1264). Liefert beim Kochen mit den berechneten Mengen alkoholischer Schwefelammoniumlösung 3.5-Dinitroanilin bezw. 5-Nitro-1.3-diamino-benzol (FL., J. pr. [2] 71, 537, 539). Gibt mit alkoh. Na₂S₂-Lösung 3.5-Dinitro-anilin und 3.5.3'.5'-Tetranitro-azoxybenzol (Blanksma, R. 28, 112). Beim Kochen von Trinitrobenzol mit verdünnter Sodalösung entstehen 3.5.3'.5'-Tetranitro-azoxybenzol und 3.5-Dinitro-phenol (L. de B., v. L., R. 13, 151). — Trinitrobenzol reagiert mit Brom bei 200—235° unter Bildung von 3.5-Dibrom-1-nitro-benzol (Mac Kerrow, B. 24, 2943). Beim Erbitzen mit Brom und FeBr₃ entsteht Hexabrombenzol (Mac K.). Mit Brom und FeCl₃ entsteht bei 230—235° ein Tetrachlordibrombenzol (F: 241—242°) (Mac K.). Einw. von Salzsäure bei 260°: L. DE B., van L., R. 15, 86. — Bebandelt man Trinitrobenzol mit Kalilauge und Hydroxylamin, so löst es sich auf; beim Ansäuern fällt aus der Lösung Pikramid aus (Meisenheimer, Patzie, B. 39, 2534; vgl. Schultze, B. 29, 2287). Mit Hydroxylamin und Natriummethylat in Methylalkohol bildet sich das Natriumsalz C₇H₁₁O₂N₆Na₃ (S. 273), das beim Ansäuern Pikramid und 2.4.6-Trinitro-1.3-diamino-benzol gibt (Meisenheimer, Patzig, B. 39, 2539). — Trinitrobenzol gibt mit aromatischen Kohlenwasserstoffen, wie Benzol, Naphtbalin und Phenanthren, Additionsprodukte (Heff, A. 215, 375; KREMANN, M. 29, 865). Solche entstehen auch mit aromatischen Aminen, wie Anilin, Mono- und Dialkylanilinen, Mono- und Dialkylnaphthylaminen (НЕРЕ, A. 215, 356; SUDBO-ROUGH, Soc. 79, 522; НІВВЕТТ, SUDBOROUGH, Soc. 83, 1337). Trinitrobenzol liefert beim Eintragen in ätherische Diazomethanlösung unter Entwicklung von Stickstoff eine Verbindung C₁₆H₁₁O₆N₅ (Syst. No. 3461) (Heinke, B. 31, 1399).

Verbindung von 1.3.5-Trinitro - benzol mit Benzol $C_6H_3(NO_2)_3 + C_6H_6$. B. Aus der Lösung von 1.3.5-Trinitro-benzol in Benzol bei langsamem Verdunsten (Herr, A. 215, 376).

- Krystalle. Verliert an der Luft rasch das Benzol.

Verbindung von 1.3.5-Trinitro-benzol mit Natriummethylat $C_0H_3(NO_2)_3 + 2CH_3\cdot ONa$. B. Aus 1.3.5-Trinitro-benzol und Natriummethylat (Jackson, Earle, Am. 29, 114). — Rote amorphe Substanz. Zersetzt sich bald im Vakuum, schneller noch an der Luft. Explodiert bei schnellem Erbitzen heftig bei 100° ; bei langsamem bleibt sie bis 150° unverändert. Bei der Zersetzung werden die Methoxylgruppen z. T. zu Formaldehyd oxydiert unter Bildung von 3.5.3.5'-Tetranitro-azoxybenzol; eine andere nebenher verlaufende Reaktion liefert Natriumnitrit und ein nitriertes Pbenol.

HC-C(:NO·OK)·CH

HC-C(NO·OK)·CH

HC-C(NO·OK)·C

Verbindung von 1.3.5-Trinitro-benzol mit Natriumisoamylat. B. Aus 1.3.5-Trinitrobenzol und Natriumisoamylat in Benzol (JACKSON, GAZZOLO, Am. 23, 390; vgl. da-

zu Jackson, Earle, Am. 29, 101, 102). - Dunkelrotes amorphes Pulver. Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol und Methylalkohol, unlöslich in Benzol, Chloroform, CS2 und

 $\begin{array}{c} \text{Verbindung von 1.3.5-Trinitro-benzol mit Cyanwasserstoff, ,,Dinitro-cyanchinolnitrolsäure"} \quad C_6H_3(NO_2)_3 + HCN \\ &\stackrel{\cdot}{=} \begin{array}{c} O_2N \cdot C \\ &\stackrel{\cdot}{=} -CH(CN) \cdot C \cdot NO_2 \\ &\stackrel{\cdot}{HC} \cdot C(:NO \cdot OH) \cdot CH \end{array} \\ \end{array} \text{oder}$

O₂N·C·CH(CN)·C:NO·OH Zur Konstitution vgl. Meisenheimer, A. 323, 225; s. ferner

Hantzsch, Kissel, B. 32, 3144. — B. Das Kaliumsalz fällt bei Zusatz einer konz. wäßr. Kaliumcyanidlösung zu einer alkoh. Lösung von 1.3.5-Trinitro benzol bei -5° aus; es wird mit Mineralsäure zerlegt (Hantzsch, Kissel, B. 32, 3144). — Rote Nadeln (aus Alkohol oder Äther). Zersetzt sich bei 175°. In Alkohol schwer löslich, in Wasser unlöslich; in Alkalien violett löslich. — Wird sowohl durch überschüssige Alkalien wie durch Säuren leicht unter Bildung von salpetriger Säure zersetzt. — KC₇H₃O₆N₄. Tiefviolette krystallinische Masse. Verpufft in der Hitze. Löslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol. Wird von CO₂ nicht zersetzt.

Verbindung von 1.3.5-Trinitro-benzol mit Natrium-Malonsäurediäthylester. B. Aus 1,3,5-Trinitro-benzol und Natriummalonester in Benzol (J., G., Am. 23, 388;

vgl. dazu J., E., Am. 29, 101, 102). — Braunes amorphes Pulver. Zersetzt sich allmählich. Verbindung von 1.3.5-Trinitro-benzol mit Natrium-Acetessigs äure ät hylester. B. Aus 1.3.5-Trinitro-benzol und Natriumacetessigester in Benzol (J., G., Am. 23, 390; vgl. dazu J., E., Am. 29, 101, 102). — Braunroter Niederschlag. Ziemlich beständig.

Verbindung C₂H₁₁O₆N₆Na₃, vielleicht

HO·NH·HC—C(: NO·ONa)—CH·NH·OH NaO·NO:C—C(NH₂)(O·CH₃)—C: NO·ONa

B. Aus 1.3.5-Trinitro-benzol, Hydroxylamin und Natriummethylat in Methylakohol (Meisenheimes, Parzig, B. 39, 2539). — Rot, feinkörnig; enthält 2—3 Mol. Wasser. Verpufft beim Erhitzen ziemlich heftig. Löslich in Wasser (rot), schwer löslich in Alkohol. Beim Ansäuern der Lösungen entstehen Pikramid und wenig 2.4.6-Trinitro-1,3-diamino-benzol.

- 5-Chlor-1.2.4-trinitro-benzol $C_6H_2O_6N_3CI=C_6H_2CI(NO_2)_3$. B. Man löst 40 g 4-Chlor-1.2-dinitro-benzol in 80 g gekühlter rauchender Schwefelsäure von $40^{\circ}/_{\circ}$ Anhydridgehalt, trägt die Lösung in ein Gemisch von 160 g Schwefelsäuremonohydrat und 120 g Salpetersäure (D: 1,52) ein und erwärmt auf $140-150^{\circ}$ (Nietzki, Zänker, B. 36, 3953). Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 116°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in heißem Alkohol, Benzol und Eisessig. Tauscht schon bei gewöhnlicher Temperatur eine Nitrogruppe gegen NHL aus unter Beldung von 5 Chlor 9.4 Jeiten gelbt. NH₂ aus unter Bildung von 5-Chlor-2.4-dinitro-anilin. Bei höherer Temperatur ist auch das Chloratom reaktionsfähig.
- **2-Chlor-1.3.5-trinitro-benzol, Pikrylchlorid** $C_6H_2O_6N_3Cl = C_6H_2Cl(NO_2)_3$. *B.* Aus Pikrinsäure und PCl_5 (PISANI, *A.* **92**, 326; CLEMM, *J. pr.* [2] 1, 150). Aus Pikrinsäure und Benzolsulfochlorid in Gegenwart von Pyridin (Ullmann, D. R. P. 199318; *C.* 1908 II, 210). Aus Pikrinsäure, p-Toluosulfochlorid und Dimethylanilin (bezw. Pyridin oder Diäthylanilin) in Nitrobenzol auf dem Wasserbade (Ullmann, Nadai, B. 41, 1875). - Darst. Aus 25 g Pikrinsäure und 50 g Phosphorpentachlorid durch Erhitzen auf dem Wasserbade am Rückflußkühler und vorsichtiges Mischen mit Eiswasser (Jackson, Gazzolo, Am. 23, 384). Durch langsames Erhitzen einer Lösung von 1 Tl. 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol in 2 Tln. rauchender

Schwefelsäure (40%) Anhydrid) mit einer Mischung von 4 Th. Schwefelsäuremonohydrat und 3 Th. starker Salpetersäure (Chem. Fabr. Griesheim, D. R. P. 78309; Frdl. 4, 35).

Fast farblose Nadeln (aus Alkohol, Äther oder Ligroin) (CLEMM, J. pr. [2] 1, 154). Monoklin prismatisch (Bodewig, J. 1879, 394; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 41). F: 83% (Cl.). D²⁰: 1,797 (Fells, Z. Kr. 32, 384). — Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther und heißem Ligroin, leicht in kochendem Alkohol, sehr leicht in heißem Chloroform und Benzol (CL.). Kryoskopisches Verhalten in Ameisensäure: Bruni, Berti, R. A. L. [5] 9 I, 275. Ebullioskopisches Verhalten in Acetonitril, Methylalkohol, Athylalkohol und Aceton: Bruni, Sala, G.

34 II, 482. Lichtabsorption in Chloroformlösung: Ley, B. 41, 1643.
Wird durch Zinn und Salzsäure in symm. Triaminobenzol übergeführt (Flesch, M. 18, 760). Gibt beim Kochen mit KI und Eisessig oder Ameisensäure eine Verbindung $C_8H_3O_5N_3$ (S. 274) (Willerdor, B. 24, 592; J. pr. [2] 45, 147). Reagiert, mit Kupfer für sich erhitzt, bei ca. 127° unter heftiger Reaktion; beim Kochen in Nitrobenzollösung entsteht dagegen 2.4.6.2'.4'.6'-Hexanitro-diphenyl; bei Verwendung von (feuchtem?) Toluol als Verdünnungs-

mittel bilden sich gleichzeitig kleine Mengen von 1.3.5-Trinitro-benzol (Ullmann, Bielecki, B. 34, 2179). Gibt beim Kochen mit Soda Pikrinsäure (Clemm, J. pr. [2] 1, 155). Liefert beim Erhitzen mit Natriumsuperoxyd in Wasser [2.4.6-Trinitro-phenyl]-natriumperoxyd (O₂N)₃C₆H₂·O·ONa (Voswinkel, D. R. P. 96855; C. 1898 II, 160). Bei der Einw. von Natriummitrit in wäßr. Acetonlösung entsteht Pikrinsäure (Kym, B. 34, 3313). Pikrylchlorid gibt mit Ammoniak 2.4.6-Trinitro-anilin (CL.). Liefert beim Erhitzen mit salzsaurem Hydroxylamin in Alkohol unter Zugabe von Natriumacetat 4.5-Dinitroso-1.3-dinitro-benzol; ohne Zusatz von Natriumacetat entsteht 2.4.6-Trinitro-phenylhydroxylamin (Nietzki, Dietschy, B. 34, 55). Reagiert mit Hydrazinhydrat in Alkohol unter Bildung von 2.4.6-Trinitro-phenylhydrazin (Purgotti, G. 24 I, 113; Curtius, Dedichen, J. pr. [2] 50, 271). — Verbindet sich mit aromatischen Kohlenwasserstoffen zu Additionsprodukten (Liebermann, Palm, B. 8, 378; Bruni, Ch. Z. 30, 569). Liefert mit Natriummethylat in Methylalkohol ,3.5-dinitro-4.4-dimethoxy-chinolnitrosaures Natrium $O_2N \cdot C \cdot C(O \cdot CH_3)_2 \cdot C \cdot NO_2$ aus welchem bei

 $HC \cdot C(: NO \cdot ONa) \cdot CH$

der Einw. von Mineralsaure 2.4.6 Trinitro-anisol entsteht (Jackson, Boos, Am. 20, 447; vgl. Meisenheimer, A. 323, 222). In ähnlicher Weise läßt sich aus Pikrylchlorid, Athylalkohol und Natrium (Austen, B. 8, 666) oder Atzkali (Willgerodt, B. 12, 1277) 2.4.6-Trinitro-phenetol erhalten. Pikrylchlorid reagiert mit Phenolkalium oder Phenolnatrium in Alkohol unter Bildung von 2.4.6-Trinitro-diphenyläther (WILLGERODT, B. 12, 1278; JACK-SON, EARLE, Am. 29, 213). Kondensiert sich mit Monothiobrenzeatechin in Gegenwart von alkoh. Natronlauge zu Dinitro-phenoxthin $C_6H_4 < \frac{O}{S} > C_6H_2(NO_2)_2$ (MAUTHNER, B. 38, 1411).

Beim Erhitzen von Pikrylchlorid mit Salicylaldehyd und alkoh. Natronlauge entsteht Pikryläthersalicylaldehyd $(O_2N)_3C_6H_2\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CHO$ (Purgotti, G. 26 II, 554). Beim Kochen mit Natriumsalicylsäuremethylester in Toluol entsteht Pikryläther-salicylsäuremethylester (Pu., G. 26 II, 556). Mit den Natriumverbindungen des Glykolsäureäthylesters und des Milchsäureesters reagiert Pikrylchlorid nicht (Pu., G. 26 II, 555). Reagiert in alkoholisch-benzolischer Lösung mit Natriummalonester unter Bildung von [2.4.6-Trinitro-phenyl]-malonester (JACK-SON, SOCH, Am. 18, 134). Beim Erwärmen von Pikrylchlorid mit Benzolsulfinsäure in Alkohol entsteht 2.4.6-Trinitro-diphenylsulfon (Ullmann, Pasdermadjian, B, 34, 1151). Pikrylchlorid reagiert mit Kaliumcyanat und Äthylalkohol unter Bildung von Pikrylurethan $(O_2N)_3C_6H_2$ -NH·CO₂·C₂H₅ und von Kohlensäure-äthylester-pikrylester-pikrylimid $(O_2N)_3C_6H_2$ ·N·C(O-C₂H₅)·O·C₆H₂(NO₂)₃ (Crocker, Lowe, Soc. 85, 651). Liefert mit Ammoniumthiocyanat oder Biethiocyanat und Alkoholen Thiokohlensäure-O-alkylester-S-pikrylester-pikrylimid $(O_2N)_3$ -CH-N-CO-Alkylester-S-pikrylester-pikrylimid $(O_2N)_3$ -CH-N-CO-Alkylester-pikrylimid $(O_2N)_3$ -CH-N-CO-Alkylester-pikryl C₆H₂·N·C(O·R)·S·C₆H₂(NO₂)₃ (Cr., Soc. 81, 436; Cr., Lo., Soc. 85, 648). Bei der Einw. von Pikrylchlorid auf Benzaldoxim in alkoh. Lösung entstehen Benzaldehyd und Pikramid (CIUSA, R. A. L. [5] 18 II, 66). Pikrylchlorid reagiert mit Benzalazin in siedendem Alkohol unter Bildung von Benzal-pikrylhydrazin und Benzaldehyd; analog verläuft die Reaktion mit Piperonal-azin (Ciusa, Agostinelli, R. A. L. [5] 15 II, 239; G. 37 I, 216). Aus Pikrylchlorid und Anilin entsteht Pikrylanilin (Clemm, B. 3, 126; J. pr. [2] 1, 158). Analoge Pikrylverbindungen entstehen aus vielen anderen aromatischen Amnen, wie den Chloranilinen, den Nitranilinen, den Aminobenzoesäuren usw. (Wedekind, B. 33, 426). Pikrylchlorid bildet mit a-Naphthylamin ein sehr labiles Additionsprodukt, welches in Berührung mit organischen Solvenzien leicht in Pikrylnaphthylamin übergeht (BAMBERGER, MÜLLER, B. 33, 102, 109). Diphenylamin reagiert mit Pikrylchlorid unter Pildung des Additionsproduktes $(C_6H_5)_2NH + 2(O_2N)_3$ C_6H_2Cl (Herz, B. 23, 2540; Wed., B. 33, 428). Carbazol bildet ebenfalls ein Additionsprodukt mit 2 Mol. Pikrylchlorid (Wed.). Vergleichende Untersuchung über die Verkettung bezw. Assoziation mit verschiedenen aromatischen Aminen. Wedekind, B. 33, 426. Aus Pikrylchlorid und Benzylidenanilin in siedendem Alkohol entsteht Pikrylanilin und Benzaldehyd (CI., A., R. A. L. [5] 15 II, 239; G. 37 I, 217). Pikrylchlorid liefert mit Methylhydrazin Methyl-pikrylhydrazin (v. Brünne, A. 253, 13), mit symm. Dimethylhydrazin Dimethyl-pikrylhydrazin (KNORR, KÖHLER, B. 39, 3264). Mit Phenylhydrazonen der aliphatischen Aldehyde und Ketone bildet sich unter Abspaltung des Aldehyd- bezw. Ketonrestes symm. Phenylpikrylhydrazin (Cr., A., R. A. L. [5] 15 II, 238; G. 37 I, 214). Die Phenylhydrazone der aromatischen Aldehyde liefern Additionsverbindungen mit je 2 Mol. Pikrylchlorid (Cr., A., R. A. L. [5] 18 I, 411; G. 37 II, 1). — Pikrylchlorid färbt in neutralem wäßr. Bade Wolle orangerot, Seide orangegelb (SOMMERHOFF, C. 1905 I, 1750).

Verbindung von Pikrylchlorid mit Benzol $C_6H_2Cl(NO_2)_3 + C_6H_6$. Blaßgelbe Säulen, die an der Luft äußerst rasch verwittern (MERTENS, B. 11, 844).

Verbindung C₆H₃O₅N₃. B. Bei 2-stdg. Kochen von 3 g Pikrylchlorid mit 4 g KI und Eisessig oder Ameisensäure (WILLGERODT, B. 24, 592; J. pr. [2] 45, 147). — Nadeln (aus Wasser). F: 122°. Löslich in allen organischen Lösungsmitteln. Sehr beständig gegen Oxydationsmittel, gegen PCl₅ und Acetylchlorid. Zersetzt sich nicht beim Aufkochen mit konz. Schwefelsäure. Beim Kochen mit Kali entweicht NH₃. — Verbindung mit Naphthalin

- $C_6H_3O_5N_3+C_{10}H_8$. Blaßgelbe Nadeln. F: 150–151°. \rightarrow Verbindung mit Acenaphthen $C_8H_3O_5N_3+C_{12}H_{10}$. Gelbe Nadeln. F: 168°. Verbindung mit Anthracen $C_6H_3O_5N_3+C_{14}H_{10}$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 160°. Verbindung mit Anilin $C_6H_3O_5N_3+C_8H_7N$. Rote Prismen oder Nadeln. F: 125–126°. Verliert bei 100° rasch alles Anilin. Verbindung mit p-Toluidin $3\,C_6H_3O_5N_3+2\,C_7H_9N$. Blaubraune Nadeln. F: 101–102°.
- 2.4-Dichlor-1.3.5-trinitro-benzol C₆HO₆N₃Cl₂ = C₆HCl₂(NO₂)₃. B. Aus 2.4-Dichlor-1.3-dinitro-benzol durch ein Gemisch von gleichen Teilen Salpetersäure (D: 1,54) und Schwefelsäure (D: 1,8) auf dem Wasserbade, neben wenig 2.4-Dinitro-resorcin (Körner, Contardt, R. A. L. [5] 18 I, 101). Beim Kochen von 4.6-Dichlor-1.3-dinitro-benzol mit einem Gemisch von rauchender Salpetersäure und rauchender Schwefelsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 137 108; C. 1902 II, 1486; Sudborgugh, Picton, Soc. 89, 591). Fast farblose Prismen (aus Alkohol). F: 128—129° (B. A. u. S.), 128° (S., P.), 127° (K., C.). Liefert mit alkoh. Ammoniak 2.4.6-Trinitro-1.3-diamino-benzol (K., C.).
- 2.4.6-Trichlor-l.3.5-trinitro-benzol $C_6O_6N_3Cl_3=C_6Cl_3(NO_2)_3$. B. Beim Kochen von 1.3.5-Trichlor-benzol mit Salpetersäure (D: 1,505) und rauchender Schwefelsäure (Jackson, Wing, Am. 9, 354; J., Smith, Am. 32, 171). Aus 2.4.6-Trichlor-l.3-dinitro-benzol durch 18-stdg. Kochen mit einem Gemisch aus 25 ccm rauchender Salpetersäure (D: 1,5) und 10 ccm Schwefelsäure (D: 1,676) unter Rückfluß (J., Carlton, Am. 31, 365). Nadeln (aus Alkohol). F: 187°; leicht löslich in Äther, CS $_2$, Chloroform, Aceton, Eisessig, Benzol (J., W.). Gibt bei Einw. von Natriumäthylat Trinitrophloroglueintriäthyläther und etwas Trinitrophlorogluein (J., S.). Einw. von Natrium-Malonester: J., S.
- 2-Brom-1.3.5-trinitro-benzol, Pikrylbromid $C_6H_2O_6N_3Br=C_6H_2Br(NO_2)_3$. B. Durch 3-stdg. Kochen von 25 g 4-Brom-1.3-dinitro-benzol mit 500 ccm rauchender Salpetersäure (D: 1,51) und 200 ccm rauchender Schwefelsäure (D: 1,86); Ausbeute ca. 25% der Theorie (Jackson, Earle, Am. 29, 212). Gelblichweiße Platten (aus Alkohol). F: $122-123^\circ$. Leicht löslich in Benzol, löslich in Alkohol, Chloroform, Eisessig, unlöslich in Wasser. Starke Säuren wirken in der Hitze nicht ein, leicht aber heiße Alkalien. Natriummethylat liefert 2.4,6-Trinitro-anisol,
- 2.4-Dibrom-1.3.5-trinitro-benzol $C_6HO_6N_3Br_2=C_6HBr_2(NO_2)_3$. B. Aus 2.6-Dibrom-1-nitro-benzol durch überschüssige Salpetersäure bezw. Salpeterschwefelsäure (KÖRNER, CONTARDI, R. A. L. [5] 17 I, 473). Aus 4.6-Dibrom-1.3-dinitro-benzol mit einem Gemisch von rauchender Salpetersäure und Schwefelsäure (JACKSON, EARLE, Am. 26, 50). Durch Kochen von 2.4.6-Tribrom-1.3.5-trinitro-benzol mit Na_2SO_3 in benzolhaltigem Alkohol (J., E., Am. 26, 49). Breite Prismen von blaßgelber Farbe mit grünlichem Schimmer (J., E.). F: 135° (K., C.). Leicht löslich in Äther, löslich in Chloroform, Alkohol, Aceton, unlöslich in Wasser (J., E.). Durch alkoh. Natronlauge entsteht Styphninsäurediäthyläther (J., E.). Mit alkoholischem Ammoniak bildet sich bei 100° 2.4.6-Trinitro-1.3-diamino-benzol (K., C.).
- 2.4.6-Tribrom-1.3.5-trinitro-benzol $C_6O_6N_3Br_3=C_6Br_3(NO_2)_3$. B. Aus 20 g 2.4.6-Tribrom-1.3-dinitro-benzol bei 4—5-stdg. Kochen mit 500 ccm Salpetersäure (D: 1,52; frei von nitrosen Gasen) und 200 ccm rauchender Schwefelsäure; man fällt mit Eis, kocht den Niederschlag mit Alkohol aus und krystallisiert ihn aus Chloroform um (Jackson, Wing, Am. 10, 284; 12, 9). Prismen (aus Benzol). F: 285° (J., Wi., Am. 10, 285). Sublimiert schon von 175° ab (J., Wi., Am. 10, 285). Unlöslich in kaltem Alkohol, löslich in Chloroform, leichter in Äther und Benzol (J., Wi., Am. 10, 285). Liefert bei Einw. von Na₂SO₃ 2.4-Dibrom-1.3.5-trinitro-benzol (J., Wi., Am. 26, 49). Liefert bei längerem Kochen mit Sodalösung Trinitrophloroglucin und 2.4.6-Tribrom-3.5-dinitro-phenol (J., Warren, Am. 16, 32). Gibt mit alkoh. Ammoniak 2.4.6-Trinitro-1.3.5-triamino-benzol (J., Wi., Am. 10, 287). Natriumäthylat erzeugt in der Kälte 2.4.6-Tribrom-5-nitro-resorcindiäthyläther und, namentlich in Gegenwart von Benzol, Trinitrophloroglucintriäthyläther (J., Wa., Am. 13, 189). Gibt bei Einw. von Natriummalonester 3-Brom-2.4.6-trinitro-phenylmalonester, Trinitrophenylen-bis-malonester (O_2N)₃C₆H[CH(CO₂·C₂H₅)₂]₂ und symm. Äthantetracarbonsäure-tetraäthylester (J., Moore, Am. 12, 9).
- **2-Jod-1.3.5-trinitro-benzol, Pikryljodid** $C_6H_2O_6N_3I = C_6H_2I(NO_2)_3$. *B.* Aus 2-Chlor-1.3.5-trinitro-benzol und KI in Gegenwart von Alkohol (Hepp. A. 215, 361). Goldgelbe Nadeln. Tetragonal (Fels, Z. Kr. 32, 384). F: $164-165^{\circ}$ (F.), 164° (H.). $D^{**,5}$: 2,285 (F.). Gibt beim Kochen mit Kalilauge Pikrinsäure (H.).

2-Nitroso-1.3.5-trinitro-benzol $C_6H_2O_7N_4=(O_2N)_3C_6H_2$ ·NO. B. Durch Oxydation von 2.4.6-Trinitro-phenylhydroxylamin mit CrO_3 in Eisessig (NIETZKI, DIRTSCHY, B. 34, 59). — Grünlichgelbe Blättchen (aus Eisessig). F: 198°. — Wird von konz. Salpetersäure zu

einer Verbindung $C_6H_3O_6N_3$ (s. u.) oxydiert. Verbindung $C_6H_3O_6N_3$ (4. Nitroso-3.5-dinitro-phenol oder 2.6-Dinitro-chinon-oxim-(1)?]. B. Durch Erwärmen von 2-Nitroso-I.3.5-trinitro-benzol mit Salpetersäure (D: 1,52) (NIETZKI, DIETSCHY, B. 34, 60). - Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 1100. Leicht

löslich in Alkalien.

1.2.3.5-Tetranitro-benzol¹) $C_8H_2O_8N_4=C_6H_2(NO_2)_4$. B. Durch allmähliches Eintragen von 20 g 4.5-Dinitroso-1.3-dinitro-benzol in 50 g Salpetersäuremonohydrat und $2^1/_2$ -bis 3-stdg. Kochen der Lösung (Nietzki, Dietschy, B. 34, 56). Durch Erhitzen von 2.4.6-Trinitro-phenylhydroxylamin mit Salpetersäure (N., D.). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 116°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig. — Wird von SnCl₂ und Salzsäure zu 1.2.3.5-Tetraamino-benzol reduziert. Liefert eine additionelle Verbindung mit Anilin.

g) Azido-Derivate.

Azidobenzol, Triazobenzol, Phenylazid, Diazobenzolimid $C_6H_5N_3=C_6H_5\cdot N\binom{N^2}{N}$.

B. Durch Oxydation von Phenyltriazen (Syst. No. 2228) in Äther mit Natriumhypobromitlösung bei -15° (Dімвотн, B. 40, 2388). Bei Einw. von Natriumazid auf Benzoldiazoniumsulfatlösung (Noelting, Michel, B. 26, 86). Beim Behandeln einer Lösung von 1 Mol.-Gew. Benzoldiazoniumehlorid mit einer Lösung von 1/2 Mol.-Gew. SnCl2 (CULMANN, GASIOROWSKI, J. pr. [2] 40, 99). Aus Benzoldiazoniumsalzen mit hydroschwefligsaurem Natrium Na₂S₂O₄ (Grandmougin, B. 40, 422). Aus Benzoldiazoniumperbromid mit wäßr. Ammoniak (Griess, 🗷 137, 65). Beim Eintragen der gemischten Lösungen von Benzoldiazoniumsulfat und salzsaurem Hydroxylamin in kalte verdünnte Sodalösung (E. FISCHER, A. 190, 96). Aus Benzoldiazoniumsalzlösung und Hydrazinlösung (Noe., Mr., B. 26, 89; Curtus, B. 26, 1265, Glazonumsalziosung und Hydraziniosung (Noe., Mr., B. 26, 89; Curius, B. 26, 1205, 1267). Bei der Einw. von salzsaurem Phenylhydrazin auf Benzoldiazoniumnitrat oder -sulfat in Wasser (E. Fr., A. 190, 94). Aus Phenylhydrazin und Benzoldiazoniumperbromid (Oddo, G. 20, 798). Durch Behandlung einer wäßr. Lösung von salzsaurem oder schwefelsaurem Phenylhydrazin mit gelbem Quecksilberoxyd (E. Fr., A. 190, 98). Man schüttelt eine wäßr. Emulsion von Phenylhydrazin abwechselnd mit Jod und mit Kalilauge (E. Fr., A. 190, 145). Bei Einw. von H₂O₂ auf Phenylhydrazin (Wurster, B. 20, 2633). Bei gleichzeitiger Einw. von H₂O₂ und H₂N·OH auf Phenylhydrazin (Wu.). Durch Behandlung einer sauren Lösung von salzsaurem Phenylhydrazin mit Natriumpitrit, zuletzt, in der Hitze (F. Fr. sauren Lösung von salzsaurem Phenylhydrazin mit Natriumnitrit, zuletzt in der Hitze (E. Fr., A. 190, 93, 94). Beim Einleiten von NOCl in eine eisessigsaure Lösung von Phenylhydrazin A. 190, 93, 94). Beim Einielten von NOCI in eine eisessigsaure Losung von Phenylhydrazin (TILDEN, MILLAR, Soc. 63, 257). Aus N-Nitroso-phenylhydrazin beim Erwärmen mit verd. wäßr. Kalilauge (E. Fl., A. 190, 92). Aus N-Nitroso-phenylhydrazin mit alkoh. Salzsäure (O. Fischer, Hepp. B. 19, 2995). Bei der Einw. von Hydroxylamin und Sauerstoff auf Phenylhydroxylamin (Bamberger, B. 35, 3895). Aus Phenylsemicarbazid oder Phenylazocarbonamid beim Behandeln mit alkal. Natriumhypochloritiösung (unter Umlagerung) (Darapsky, B. 40, 3038; J. pr. [2] 76, 454). Aus Benzoldiazo-pseudo-semicarbazinocampher C₈H₁₄ COH: NH·N: N·C₆H₅ (Syst. No. 3635) und Alkali (Forster, Soc. 89, 230).

 C_8H_{14} C(OH) NH CO

- Darst. Zu einer durch Einwerfen von Eis gekühlten Lösung von 300 g Phenylhydrazin in 450 eem rauchender Salzsäure + 4 Liter Wasser läßt man eine wäßr. Lösung von Natriumnitrit (etwa 240 g Salz) fließen, bis freie salpetrige Säure nachweisbar ist, hebt die Haupt-

menge des Wassers ab, äthert den Rest aus und destilliert im Dampfstrome; Ausbeute 240 g (DIMROTH, B. 35, 1032 Anm.).

Blaßgelbes Öl von bittermandelölartigem Geruch (ODDO, G. 20, 800). Explodiert bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck (GRIESS, A. 137, 66). Kp₂₂₋₂₄: 73,5° (O.); Kp₁₄: 59° (DARAPSKY, B. 40, 3038; J. pr. [2] 76, 454). Mit Wasserdampf flüchtig (GRIESS). D¹/₄: 1,12399 (O.); D^{10,8}/₄: 1,09672 (PERKIN, Soc. 69, 1232); D¹⁰/₁₀: 1,0980; D¹⁵/₂: 1,0932; D²⁰/₂: 1,0880; D²⁵/₂: 1,0853 (PE., Soc. 69, 1209); D^{25,5}/₄: 1,0776 (BRÜHL, Ph. Ch. 16, 216); D^{24,5}/₂: 1,0896 (PHILIP,

¹⁾ Nach Versuehen von WILL (B. 47, 714), die nach dem für die 4. Aufl. dieses Handbuchs geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] veröffentlicht sind, ist das Tetranitrobenzol aus der Literatur zu streichen.

Für Azidoverbindungen wird nach dem für die 4. Auflage geltenden Literatur-Schlußtermin [1. L. 1910] von THIELE (B. 44, 2524) die Formel R.N.N.N. vorgeschlagen.

Soc. 98, 919). — Unlöslich in Wasser, nicht besonders leicht löslich in Alkohol und Äther (Griess). — $\mathbf{n}_{\alpha}^{10.8}$: 1,55457; $\mathbf{n}_{\mathrm{D}}^{10.8}$: 1,56104; $\mathbf{n}_{\beta}^{20.5}$: 1,57851 (Pe., Soc. 69, 1232). $\mathbf{n}_{\alpha}^{22.5}$: 1,55760; $\mathbf{n}_{\mathrm{D}}^{20.5}$: 1,56421; $\mathbf{n}_{\beta}^{22.5}$: 1,58181; $\mathbf{n}_{\gamma}^{22.5}$: 1,59757 (Brühl). $\mathbf{n}_{\alpha}^{24.9}$: 1,55227; $\mathbf{n}_{\mathrm{D}}^{24.9}$: 1,55886 (Philip). — Magnetisches Drehungsvermögen: Pe., Soc. 69, 1245.

Diazobenzolimid zersetzt sich bei der Einw. des Sonnenlichts (ODDO, G. 20, 801). Wird von Zink und Schwefelsäure in alkoh. Lösung zu Anilin und NH3 gespalten (GRIESS, A. 137, 77). Liefert bei der Reduktion mit Natrium in Alkohol Anilin und Stickstoff, mit Natriumamalgam in Alkohol Hydrazobenzol (Curtius, J. pr. [2] 52, 220). Gibt, mit SnCl₂ und HCl in wasserfreiem Äther bei -20° reduziert, Phenyltriazen (Dімкотн, B. 40, 2378). Läßt sich zu p-Nitro-diazobenzolimid nitrieren (Culmann, Gasiorowski, J. pr. [2] 40, 116; Tilden, Millar, Soc. 63, 257; Michael, Luehn, Higbee, Am. 20, 386). Konz. Salzsäure und Kalilauge sind in der Kälte ohne Einw. (Griess, A. 137, 66; B. 19, 313). Bei längerem Kochen mit konz. Salzsäure entstehen Stickstoff, o- und p-Chlor-anilin (Griess, B. 19, 313). Konz. Bromwasserstoffsäure liefert beim Kochen 2.4.6-Tribrom-anilin (Wallach, C. 1899 II, 1050). Konz. Schwefelsäure wirkt explosionsartig ein; beim Kochen mit mäßig verdünnter Schwefelsäure wird p-Amino-phenol gebildet (Griess, B. 19, 314). Überschüssiges Brom erzeugt 2.4.6-Tribrom-anilin (Cut., Gas.). Bei der Reaktion mit Hydrazinhydrat entstehen Stickstoff, Ammoniak, Anilin und wenig Benzol (Curtius, Dedichen, J. pr. [2] 50, 252). — Diazobenzolimid reagiert mit Kaliumcyanid unter Bildung des Kaliumsalzes des Phenyleyantriazens C₆H₅·N:N·NH·CN (Syst. No. 2228) (Wolff, Lindenhayn, B. 37, 2374). Kondensiert sich mit Essigester bei Gegenwart von Natriumäthylat zum Oxyphenyltriazol C₆H₅·N·N·NH·CN (Syst. No. 3872) (Dimroth, Letsche, B. 35, 4057; A. COH):CH 335, 81, 111 Anm.). Gibt mit Benzyleyanid bei Gegenwart von Natriumäthylat 5-Amino-1.4-diphenyl-1.2.3-triazol (Syst. No. 3876) (Di., Werner, B. 35, 4058). Liefert mit Natrium-Malonsäuredimethylester 5-Oxy-1-phenyl-1,2.3-triazol-carbonsäure-(4)-methylester (Syst. No. 3939) und wenig 4-Oxy-pyrazol-dicarbonsäure (3.5)-dimethylester (Syst. No. 3692) (Dt., Eber-HARDT, B. 35, 4049; A. 335, 29, 107, 112 Anm.). Setzt sich mit Cyanessigester in Gegenwart von Natriumäthylat zu 5-Amino-1-phenyl-1.2.3-triazol-carbonsäure-(4)-äthylester (Syst. No. 3939) um (DI., WERNER, B. 35, 4059; A. 364, 203). Verbindet sich mit Acetylendicarbonsäuredimethylester zu I-Phenyl-1.2.3-triazol-dicarbonsäure-(4.5)-dimethylester (MICHAEL, LUEHN, HIGBEE, Am. 20, 380). Kondensiert sich mit Natrium-Acetessigester zu 5-Methyl-1-phenyl-1.2.3-triazol-carbonsäure-(4)-äthylester (Syst. No. 3899) (Di., B. 35, 1029; A. 335, 112 Anm.). Reagiert mit Methylacetessigester in Gegenwart von Natriumäthylat unter Bildung von 5-Oxy-Reagiert mit Methylacetessigester in Gegenwart von Natriumäthylat unter Bildung von 5-Oxy4-methyl-1-phenyl-1,2,3-triazol (Syst. No. 3872) (DI., Letsche, B. 35, 4043, 4054; A. 385, 93). Gibt mit Acetophenon und Natriumäthylat 1.5-Diphenyl-1,2,3-triazol-4-azo-acetophenon $C_6H_5\cdot N$ (DI., Frisoni, Marshall, B. 39, 3923). Liefert mit Dypnon und Natriumäthylat 1.5-Diphenyl-4-[a-phenyl-vinyl]-1,2,3-triazol N mit Dibenzoylmethan und Natriummethylat 1.5-Diphenyl-4-benzoyl-1,2,3-triazol $C_6H_5\cdot N$ mit Dibenzoylmethan und Natriummethylat 1.5-Diphenyl-4-benzoyl-1,2,3-triazol $C_6H_5\cdot N$ (DI., Fr., Ma.). Mit Benzal-N=N

phenylhydrazin und Natrium in Alkohol entsteht Diphenyltetrazol $C_6H_5 \cdot N \underbrace{N=C \cdot C_6H_5}_{N=C} \cdot C_6H_5$ (DI., Merzbacher, B. 40, 2403). Diazobenzolimid reagiert mit Methylmagnesiumjodid unter Bildung von Methylphenyltriazen $C_6H_5 \cdot N : N \cdot NH \cdot CH_4$; mit Phenylmagnesiumbromid entsteht Diazoaminobenzol (DI., B. 36, 909). Analog wirken andere Organomagnesiumverbindungen auf Diazobenzolimid ein (DI., B. 38, 670; DI., Eble, Gruhl, B. 40, 2399). Diazobenzolimid wirkt stark antipyretisch und schmerzstillend (Oddo, G. 21 II, 238).

- 4-Chlor-1-azido-benzol, p-Chlor-diazobenzolimid $C_5H_4N_3Cl=C_5H_4Cl\cdot N_3$. B. Aus p-Chlor-benzoldiazoniumperbromid mit NH $_3$ (Griess, J. pr. [1] 101, 82; J. 1866, 455). Aus p-Chlor-benzoldiazo-pseudo-semicarbazinocampher (Syst. No. 3635) mit Alkali (Forster, Soc. 89, 236). Krystalle. Leicht schmelzbar (G.).
- 4-Brom-1-azido-benzol, p-Brom-diazobenzolimid $C_8H_4N_3Br=C_6H_4Br\cdot N_3$. B. Aus p-Brom-benzoldiazoniumperbromid mit Ammoniak (Geiess, J.~pr.~[1] 101, 84; J.~1866, 453). Aus p-Brom-phenylazocarbonamid mit alkal. Hypochloritlösung (unter Umlagerung) (Darapsky, B.~40,~3036;~J.~pr.~[2] 76, 457). Aus p-Brom-benzoldiazo-pseudo-semicarbazino-campher (Syst. No. 3635) mit Alkali (Forster, Soc.~89,~237). Darst.~ Durch Einw. einer wäßr. Lösung von hydroxylamindisulfonsaurem Kalium (1: 40) auf p-Brom-benzoldiazonium-

- chlorid (Rupe, v. Majewski, B. 33, 3409). Blätter. F: 20° (G.). Kp₂₃: 118° (Da.). Mit Wasserdampf flüchtig (G.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leicht in Äther und Benzol (G.). Gibt mit Methylmagnesiumjodid Methyl-p-brom-phenyl-triazen (Dім-котн, Евге, Gruhl, B. 40, 2397).
- 2.4-Dibrom-1-azido-benzol, 2.4-Dibrom-diazobenzolimid $C_6H_3N_3Br_2 = C_6H_3Br_2 \cdot N_3$.

 B. Aus 2.4-Dibrom-benzoldiazoniumperbromid mit Ammoniak (GRIESS, J. pr. [1] 101, 82, 85; J. 1866, 454). Nadeln (aus Alkohol). F: 62°. Sehr wenig löslich in Wasser, leichter in heißem Alkohol, sehr leicht in Äther.
- 2.4.6-Tribrom-1-azido-benzol, 2.4.6-Tribrom-diazobenzolimid $C_6H_2N_3Br_3=C_6H_2Br_3\cdot N_3$. B. Aus diazotiertem 2.4.6-Tribrom-anilin mittels Natriumazids (Fobster, Fierz, Soc. 91, 1952). Nadeln (aus Alkohol). F: 72°. Mit Dampf nicht flüchtig. Färbt sich schnell am Licht.
- 4-Jod-1-azido-benzol, p-Jod-diazobenzolimid $C_6H_4N_3I=C_6H_4I\cdot N_3$. B. Aus p-Jod-benzoldiazoniumperbromid mit Ammoniak (GRIESS, J. pr. [1] 101, 82, 86; J. 1866, 456). Gelbliche Krystalle. Leicht schmelzbar. Mit Wasserdampf flüchtig.
- 2-Nitro-1-azido-benzol, o-Nitro-diazobenzolimid $C_6H_4O_2N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N_3$. B Aus o-Nitro-benzoldiazoniumperbromid und NH_3 (Noelting, Grandmougin, Michel, B 25, 3338; Zincke, Schwarz, A. 307, 35). Beim Versetzen einer o-Nitro-benzoldiazoniumsulfat-Lösung mit Natriumazid (N., M., B. 26, 87). Beim Eingießen einer o-Nitro-benzoldiazoniumsulfat-Lösung in eine mit Natriumacetat versetzte Hydrazinlösung (N., M., B. 26, 90). Beim Eintragen von o-Nitro-benzoldiazoniumacetat-Lösung in eine eiskalte Lösung von salzsaurem O-Benzyl-hydroxylamin und Natriumacetat (Bamberger, Renauld, B. 30, 2288). Aus o-Nitro-phenylhydrazin beim Behandeln der salzsauren Lösung mit Natriumnitrit unter Kühlung (Zincke, Schwarz, A. 307, 36). Aus o-Nitro-benzoldiazo-pseudosemicarbazinocampher (Syst. No. 3635) mit Alkali (Forster, Soc. 89, 233). Gelbe Nadeln (aus Benzol-Alkohol). F: 51—52° (N., G., M.), 53° (Z., Sch.). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, löslich in Ather (Z., Sch.). Gibt beim Erhitzen im Wasserbade "o-Dinitroso-benzol" (s. bei o-Chinondioxim, Syst. No. 670) (N., Kohn, Ch. Z. 18, 1095; Z., Sch.). Liefert beim Kochen mit alkoh. Kali o-Nitranilin, N_3 H usw. (N., G., M.). Bei der Einw. von Schwefelsäure entsteht 3-Nitro-4-amino-phenol (Kehrmann, Gauhe, B. 30, 2137; 31, 2403).
- 3-Nitro-l-azido-benzol, m-Nitro-diazobenzolimid C₆H₄O₂N₄ = O₂N·C₆H₄·N₃. B. Aus m-Nitro-benzoldiazoniumperbromid mit NH₃ (Noelting, Grandmougin, Michel, B. 25, 3338). Beim Versetzen einer m-Nitro-benzoldiazoniumsulfat-Lösung mit Natriumazid (N., Mi., B. 26, 87). Beim Eingießen einer m-Nitro-benzoldiazoniumsulfat-Lösung in eine mit Natriumacetat versetzte Hydrazinlösung (N., Mi., B. 26, 90). Aus m-Nitro-benzoldiazo-pseudo-semicarbazinocampher (Syst. No. 3635) mit Alkali (Forster, Soc. 89, 233). Darst. Durch Einw. einer wäßt. Lösung von hydroxylamindisulfonsaurem Kalium (1:40) auf m-Nitro-benzoldiazoniumchlorid (Rufe, v. Majewski, B. 33, 3409). Weiße Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 55° (N., G., Mi.), 52° (R., v. Ma.). Leicht flüchtig mit Wasserdampf (N., G., Mi.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, CS₂, unlöslich in Wasser (N., G., Mi.). Spaltet beim Erhitzen mit alkoholischer Kalilauge nicht N₃H ab (N., G., Mi.). Gibt bei der Einw. von Schwefelsäure 2-Nitro-4-amino-phenol und 4-Nitro-2-amino-phenol (Kehrmann, Idzkowska, B. 32, 1065).
- 4-Nitro-1-azido-benzol, p-Nitro-diazobenzolimid C₆H₄O₂N₄ = O₂N·C₆H₄·N₃. B. Aus gut gekühltem Diazobenzolimid durch allmähliche Zugabe eines Gemisches von dem doppelten Gewicht rauchender Salpetersäure und dem gleichen Gewicht konz. Schwefelsäure; man läßt 1 Stde. lang unter Eiskühlung stehen (Culmann, Gasiorowski, J. pr. [2] 40, 116, 117; vgl. Tilden, Millar, Soc. 63, 257; Michael, Luehn, Higber, Am. 20, 386). Aus p-Nitro-benzoldiazoniumperbromid und NH₃ (Griess, J. 1866, 456; Noelting, Grandmougin, Michel, B. 25, 3329). Beim Versetzen einer Lösung von p-Nitro-benzol-diazoniumsulfat mit Natriumazid (N., Michel, B. 26, 87). Beim Eingießen einer p-Nitro-benzol-diazoniumsulfat Lösung in eine mit Natriumacetat versetzte Hydrazinlösung (N., Michel, B. 26, 90). Beim Eintragen von p-Nitro-benzoldiazoniumacetat-Lösung in eine eiskalte Lösung von salzsaurem O-Benzyl-hydroxylamin und Natriumacetat (Bamberger, Renauld, B. 30, 2288). Beim Erhitzen von p-Nitro-diazobenzol-benzolhydrazin C₆H₅·CO·NH·NH·N:N·C₄H₄·NO₂ oder H₂N·N(CO·C₆H₃)·N:N·C₆H₄·NO₂ (Syst. No. 2248) mit Wasser oder mit Alkohol (v. Pechmann, B. 29, 2169). Aus p-Nitro-phenylsemicarbazid oder p-Nitro-phenylazocarbonamid mit alkalischer Hypochloritösung (unter Umlagerung) (Darapsky, B. 40, 3036; J. pr. [2] 76, 459). Aus p-Nitro-benzoldiazo-pseudo-semicarbazinocampher (Syst. No. 3635) mit Alkali (Forster, Soc. 89, 234): Darst. Analog der m-Verbindung (s. o.) (Ruff, v. Majewski, B. 33, 3409). Farblose Blättchen (aus verd. Alkohol) (Cul., Gas.; N., Gra.,

- MICHEL; DA.). Färbt sich am Licht bald gelb (Cul., Gas.; N., Gra., Michel). F: 74° (N., Gra., Michel), 72—73° (Michael, L., H.), 71° (Griess; B., R.; Da.). Mit Wasserdampf flüchtig (N., Gra., Michel). Sehr leicht löslich in heißem Alkohol, Äther, Benzol, Eisessig, ÇS₂, sehr wenig in kaltem Wasser (N., Gra., Michel). Gibt mit Zinn und Salzsäure phenylendiamin (Cu., Gas.; N., Gra., Michel). Keim Kochen mit alkoh. Kali entstehen p-Nitranilin, p-Azoxy-phenetol, Stickstoff und N₃H (N., Gra., Michel). Hydrazinhydrat wirkt lebhaft ein und erzeugt p-Nitranilin, Nitrobenzol, Stickstoff und NH₃ (Curtius, Dedichen, J. pr. [2] 50, 251). Beim Erwärmen mit Schwefelsäure wird 5-Nitro-2-aminophenol gebildet (Friedländer, Zeitlin, B. 27, 196).
- 2.6-Dibrom-4-nitro-l-azido-benzol, 2.6-Dibrom-4-nitro-diazobenzolimid $C_6H_2O_2N_4Br_2=O_2N\cdot C_6H_2Br_2\cdot N_3$. B. Aus 2.6-Dibrom-4-nitro-benzoldiazoniumperbromid mit Ammoniak (Norlting, Grandmouger, Michel, B. 25, 3333). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 68°. Flüchtig mit Wasserdampf. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol, CS_2 . Mit Zinn und Salzsäure entsteht 2.6-Dibrom-1-4-diamino-benzol. Alkoholisches Kali liefert Stickstoff, N_3H , 2.6-Dibrom-4-nitro-anilin, 2.6-Dibrom-4-nitro-phenol, Tetrabromazoxyphenol(?) und eine bei $105-115^\circ$ schmelzende Verbindung.
- 2.4-Dinitro-1-azido-benzol, 2.4-Dinitro-diazobenzolimid $C_6H_3O_4N_5=(O_2N)_2C_6H_3\cdot N_3$. B. Aus o-Nitro-diazobenzolimid durch Nitrierung mit Salpetersäure (D: 1,52) (Drost, 4. 307, 64). Aus p-Nitro-diazobenzolimid durch Nitrierung (Dr.). Aus 2.4-Dinitro-benzoldiazoniumperbromid mit NH₃ (Noelting, Grandmough, Michel, B. 25, 3339; Dr.). Aus 2.4-Dinitro-benzoldiazoniumsulfat-Lösung mit Natriumazid (N., M., B. 26, 87). Aus 2.4-Dinitro-benzoldiazoniumsulfat-Lösung beim Eingießen in eine mit Natriumacetat versetzte Hydrazinlösung (N., M., B. 26, 90). Aus der N-Nitrosoverbindung des 2.4-Dinitro-phenylhydrazins beim Aufbewahren im Exsiccator (Curtius, Dedichen, J. pr. [2] 50, 264). Hellgelbe, fast weiße Nadeln (aus verd. Essigsäure) (Dr.). F: 69° (Dr.), 65° (N., M.), 57—58° (Purgotti, G. 24 I, 564), 56° (C., Dr.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in den meisten anderen Lösungsmitteln (N., M.). Geht beim Erwärmen in "3.4-Dinitroso-1-nitro-benzol" (Syst. No. 670) über (N., Kohn, Ch. Z. 18, 1095; Dr.). Zerfällt beim Kochen mit Kalilauge in N₃H und 2.4-Dinitro-phenol (N., G., M.).
- 2.4.6-Trinitro-l-azido-benzol, 2.4.6-Trinitro-diazobenzolimid $C_6H_2O_6N_6=(O_2N)_3C_6H_2\cdot N_3$. B. Durch Einleiten nitroser Gase in die konz. schwefelsaure Lösung von Pikrylhydrazin bei 0° (Purgotti, G. 24 I, 575). Gelbe Nadeln. Schmilzt gegen 70°. Wenig löslich in CHCl3. Beim Behandeln mit alkoh. Kali entsteht N_3H .
- 1.3-Diazido-benzol, m-Diazido-benzol, m-Bis-triazo-benzol $C_6H_4N_6=N_3\cdot C_6H_4\cdot N_3$. B. Man löst 6 g salzsaures m-Phenylendiamin in 50 ccm 50% iger Schwefelsäure, fügt 4 g Natriumazid hinzu, diazotiert mit 6 g Natriumnitrit und setzt weitere 4 g Natriumazid hinzu (Forster, Fierz, Soc. 91, 1953). Gelbliche Nadeln. F: 5%. Mit Wasserdampf flüchtig. Konz. Schwefelsäure zersetzt unter Feuererscheinung; 80% ige Schwefelsäure spaltet $^2/_3$ des Stickstoffs ab.
- 1.4-Diazido-benzol, p-Diazido-benzol, p-Bis-triazo-benzol, "Hexaazobenzol" $C_6H_4N_6=N_3\cdot C_6H_4\cdot N_3$. B. Aus p-Amino-diazobenzolimid durch Diazotierung, Überführung in das Diazoniumperbromid und Behandeln mit NH_3 (GRIESS, B. 21, 1560; SILBERRAD, SMART, Soc. 89, 171). Hellgelbe Täfelchen (aus Äther). F: 83 $^{\circ}$ (G.). Explodiert äußerst heftig beim Erhitzen (G.). Läßt sich mit Wasserdämpfen leicht verflüchtigen (G.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, sehr leicht in Äther und CHCl₃ (G.).

h) "Phosphino Derivate" usw.

Verbindung $C_6H_5O_2P=C_8H_5\cdot PO_2$ ("Phosphinobenzol") ist als Anhydroverbindung bei $C_6H_5\cdot PO(OH)_2$, Syst. No. 2288, eingeordnet; s. daselbst auch substituierte "Phosphinoverbindungen".

Verbindung $C_6H_5OAs=C_6H_5\cdot AsO$ und Verbindung $C_6H_5SAs=C_6H_5\cdot AsS$ s. bei $C_6H_5\cdot As(OH)_2$, Syst. No. 2317.

Verbindung $C_6H_5O_2As=C_6H_5\cdot AsO_2$ und Verbindung $C_6H_4O_2NS_2As=O_2N\cdot C_6H_4\cdot AsS_2$ s. bei $C_6H_5\cdot AsO(OH)_2$, Syst. No. 2322.

Verbindung $C_6H_5OSb=C_6H_5\cdot SbO$ und Verbindung $C_6H_5SSb=C_6H_5\cdot SbS$ s. Syst. No. 2331.

2. Fulven C_6H_6 . Bezeichnung für Methylencyclopentadien $\frac{HC:CH}{HC:CH}>C:CH_2$ (Thiele, B. 33, 667). Bezifferung für Namen, welche von Fulven abgeleitet werden: HC=CH $\begin{vmatrix} 4 & 5 & 1 \\ 3 & 2 & 1 \end{vmatrix}$ $C=CH_2(\omega)$. HC=CH

2. Kohlenwasserstoffe C7H8.

I. Cycloheptatrien-(1.3.5), Tropiliden C,H₈ = HC·CH:CH HC·CH:CH CH₂. Zur Konstitution vgl. Willstätter, B. 31, 1544; A. 317, 217. — B. Bei der Destillation von des-Methyltropin-jodmethylat HC·CH(OH)·CH₂ CH·N(CH₃)₃I (Syst. No. 1824) mit Kali und in geringer Menge bei der Destillation des entsprechenden Hydroxymethylats mit Wasserdampf (Ladenburg, A. 217, 131, 133). Bei der Destillation von Tropin (Syst. No. 3108) mit Natron-kalk (L., A. 217, 115). Aus α-des-Methyltropidin-jodmethylat HC·CH₂·CH₂ CH·N(CH₃)₃I (Syst. No. 1596) durch Kochen der mit Silberoxyd versetzten wäßr. Lösung (Merling, B. 24, 3121). Aus dem 3.7-Dibrom-cyclohepten-(1) durch Erwärmen mit Chinolin auf 150—165° (W., B. 34, 135; A. 317, 259). Synthese, ausgehend vom Suberon (Syst. No. 612): W., A. 317, 204. — Lauchartig (zugleich an Toluol erinnernd) riechende Flüssigkeit. Erstart nicht in einer Mischung von festem Kohlendioxyd und Äther (W., A. 317, 260). Kp₇₄₉: 117° (M.). D⁰₁: 0,9082 (W., B. 34, 135; A. 317, 261), 0,9129 (L.); D^{15,5}: 0,8929 (J. Elikman, A. 317, 262); D^{16,5}₄: 0,8876 (E., B. 25, 3072). n^{15,5}₄: 1,51751; n^{15,5}₄: 1,53688 (E., A. 317, 262); n^{25,5}₆: 1,52135; n^{25,5}₆: 1,54124 (E., B. 25, 3072). Molekularrefraktion und dispersion: E., B. 25, 3072; A. 317, 262. — Verharzt beim Stehen an der Luft, dagegen nicht in zugeschmolzenen Gefäßen (W., A. 317, 261). Chromsäuregemisch erzeugt Benzoesäure und Benzaldehyd (M.). Brom erzeugt ein öliges Dibromid, das bei 100° in HBr und Benzylbromid zerfällt (M.). Läßt sich weder mit Benzophenon oder Oxalester kondensieren, noch liefert es beim Kochen mit Kalium und Benzol eine Kaliumverbindung (Thiele, A. 319, 229). Gibt in alkoh. Lösung mit H₂SO₄ dunkelbraunrote, mit Natriumäthylat dunkelbraune Färbung (W., A. 317, 261).

2. Methylbenzol, Toluol (Toluen) $C_7H_8 = C_6H_5 \cdot CH_3$. Bezifferung: $\frac{1}{3} \cdot \frac{5}{2} \cdot 1 - C \cdot (1^1 = \omega)$.

Geschichtliches.

1837 von Pelletter, Walter (A. ch. [2] 67, 269) in den Abfällen der Bereitung von Leuchtgas aus Harz und 1841 von H. Sainte-Claire-Deville (A. ch. [3] 3, 168) unter den Produkten der Destillation von Tolubalsam entdeckt, von Pell, Wa. Rétinnaphthe, von St.-Cr.-Dev. Benzoen benannt. Berzelius (Berzelius' Jahresber. 22, 354) identifizierte die beiden Produkte und wählte aus Analogie mit Benzin den Namen Toluin, der dann von Muspratt, Hofmann (A. 54, 9) im Hinblick auf den neuen Namen Benzol (vgl. S. 179) in Toluol geändert wurde.

Vorkommen.

Im galizischen Erdöl (Lachowicz, A. 220, 199). In rumänischem Erdöl, z. B. von Berka (Edeleanu, Filiti, Bl. [3] 23, 388; Ed., C. 1901 I, 1070), in solchem von Colibasi (Poni, C. 1900 II, 452; 1901 I, 60; 1902 II, 1370), von Campina (Poni, C. 1907 II, 556). In russischen Erdölen: von Bibi-Eibat (Doroschenko, K. 17, 288; B. 18 Ref., 662), von Balachany (Markownikow, A. 234, 94), von Zarskije Kolodzy (Gouv. Tiflis) (in kleinen Mengen) (Beilstein, Kubbatow, B. 14, 1621), von Grosny (Markownikow, K. 34, 636; Gerr, Petroleum 2, 714). In ostindischem Erdöl von Burmah (Rangoonteer) (Waren de la Rue, H. Müller, J. pr. [1] 70, 302), im Erdöl von Borneo (Jones, Wootton, Soc. 91, 1148). In pennsylvanischem Erdöl (Schorlemmer, Soc. 16, 216; A. 127, 311; Young, Soc. 73, 906). Im californischen Erdöl, z. B. von Fresno county (Mabery, Hudson, Am. 25, 258). Über Vorkommen von Toluol in Erdölen s. ferner Engler in Engler und v. Höfer, Das Erdöl, Bd. I [Leipzig 1913], S. 360.

Bildung, Darstellung.

Bei der trocknen Destillation der Steinkohle (vgl. dazu HEUSLER, B. 30, 2744); ist daher im Steinkohlenteer (Mansfield, Soc. 1, 266; A. 69, 178; Riffhausen, J. pr. [1] 61, 77) und im Leuchtgase (Couerbe, J. pr. [1] 18, 174) enthalten. Beim Leiten von höhersiedenden Braun- und Steinkohlenteerölen (Liebermann, Burg, B. 11, 723) oder von ebensolchen Fichtenholzteerölen (Atterberg, B. 11, 1222) oder von Petroleumrückständen (Letny, B. 10, 1210; D. 229, 355, 358; vgl. de Boissieu, Ch. Z. 17, 70) durch rotglühende, mit Holzkohle oder anderen Stoffen gefüllte Retorten oder Röhren. Bei der destruktiven Destillation von Braunkohlenteeröl (Schultz, Würth, C. 1905 I; 1444; vgl. Hrusler, B. 25, 1673). Bei der Cracking-Destillation von hochsiedenden (über 300°) Anteilen eines galizischen Erdöles (Engleb, Grüning, B. 30, 2917). Bei der Darst. von Petroleumgas (Rudnew, D. 239, 72; Armstrong, Miller, J. 1886, 2153), ist daher auch in diesem enthalten (Wil-LIAMS, Chem. N. 49, 197; ARM., J. 1884, 1816). Bei der trocknen Destillation des Holzes, daher im rohen Holzgeist (Cahours, C. r. 30, 320; A. 76, 286) und im Holzeer (Völckel, A. 86, 335) enthalten. Bei der trocknen Destillation des Tolubalsams (Syst. No. 4745) (Deville, A. ch. [3] 3, 168), des Drachenbluts (Syst. No. 4741) (Glénard, Boudault, C. r. 19, 505), des Harzes von Pinus maritima (Pelletter, Walter, A. ch. [2] 67, 278). Bei der Zersetzung von Terpentinöl (Schultz, B. 10, 115) oder von Diterehenthyl (Syst. No. 473) (RENARD, C. r. 106, 856) in einer dunkelrotglühenden eisernen Röhre. Bei der Wasserdampfdestillation des finnländischen Kienöls, das durch trockne Destillation der Wurzeln abgestorbener Stämme von Pinus silvestris und Pinus abies erhalten wird (Aschan, Z. Ang. 20, 1815). Bei der Destillation von Harzessenz (Kelbe, B. 13, 1830; Renard, J. Z. Ang. 20, 1813). Bet der Deschiation von Harzessenz (Kelbe, B. 13, 1830; Kenard, J. 1883, 1766; A. ch. [6] 1, 248; vgl. auch Smith, B. 9, 951). Aus Fischtran (vom Menhaden-Fisch) durch Destillation unter Druck (Engler, Lehmann, B. 30, 2368; vgl. auch Warren, Storer, J. pr. [1] 102, 438). — Durch Erhitzen von Dibenzyl, neben Stilben (Dreher, Otto, A. 154, 177; Z. 1870, 21; Barbier, C. r. 78, 1770). Bildet das Hauptprodukt der Zersetzung von Xylol (aus Steinkohlenteer, Kp: um 139°) beim Passieren durch ein glühendes Porzellanrohr (Berthelot, Bl. [2] 7, 227). Beim Erhitzen von Äthylbenzol bezw. aus Styrol und Wasserstoff bei Rotgiuttemperatur (BE., C. r. 67, 846). Beim Erhitzen von Dibenzylsulfid bezw. -disulfid. -sulfoxyd oder -sulfon auf 260° bezw. 270°, 210° oder 290° (Fromm, ACHERT, B. 36, 536). Neben anderen Kohlenwasserstoffen durch Destillieren von schwefelsaurem 1.3-Diamino-1-methyl-cyclohexan (Harries, Atkinson, B. 34, 304). Bei der Destillation von Di- und Tribenzyl-amin (Brunner, A. 151, 133). Aus α-Phenyl-α-xylyl-äthan bei der Destillation unter Druck (Kraemer, Spilker, B. 33, 2265). Beim Erhitzen von Phenylessigsäure im zugeschmolzenen Rohr auf 340—375° (Engler, Löw, B. 28, 1437). Beim Erhitzen von Dibenzylketon im zugeschmolzenen Rohr (ENGLER, Löw, B. 26, 1438).

Bei 4-stdg, Kochen von m-Xylol mit Aluminiumchlorid, neben anderen Produkten (Jacobsen, B. 18, 342; Anschütz, Immendorf, B. 18, 659). — Entsteht in ziemlicher Menge beim Erhitzen von o., m. oder p-Xylol mit gesättigter Jodwasserstoffsäure auf 265-280° (MARKOWNIKOW, B. 30, 1218), desgleichen (neben Benzol und Hydrogenisierungsprodukten) aus Triphenylmethan bei 280° (MAR., B. 30, 1215). Es bildet das Hauptprodukt beim Erhitzen von Cymol (aus Campher) mit Phosphor und rauchender Jodwasserstoffsäure im zugeschmolzenen Rohr (erst auf 150°, dann auf 260–275°) und entsteht in geringer Mengelschmolzenen Rohr (erst auf 150°, dann auf 260–275°). unter gleichen Bedingungen aus Terpentinöl (Kp: 156-158) (ORLOW, R. 15, 45, 51; vgl. MAR., B. 30, 1215). Aus Zimtalkohol und rauchender Jodwasserstoffsäure beim Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 2000 (Tiemann, B. 11, 671). Durch Einw. von Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf Benzylalkohol oder Benzaldehyd bei 140° (GRAEBE, B. 8, 1055). Durch Einw. von 20 Tln. konz. Jodwasserstoffsäure auf 1 Tl. Benzaldehyd, Benzoesäure, Toluidine, Benzylamin, Dibenzylamin, Tribenzylamin bei 280° (BERTHELOT, A. ch. [4] 20, 492). Durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in Stilben bei 260°, neben Tetraphenylthiophen (Fromm, Achert, B. 36, 541). — Durch Einw. von Natriumamalgam auf Trimethylbenzylammoniumchlorid oder auf Dimethyldibenzylammoniumchlorid in wäßr, Lösung (EMDE, B. 42, 2591, 2593; Ar. 247, 380, 384). Bei mehrtägigem Stehen einer p-Toluoldiazonium-chloridlösung mit unterphosphoriger Säure bei 0° (Mai, B. 35, 162). — Aus Benzylchlorid durch Zinkstaub in Alkohol (Tomması, B. 7, 826; vgl. Soc. 27, 312). Entsteht neben anderen Produkten beim Kochen von Pyridin mit Benzylchlorid oder -jodid (TSCHITSCHIBABIN, Ж. 34, 132; C. 1902 I. 1301). — Entsteht neben benzoesaurem Kalium beim Destillieren von Benzylchlorid mit allech Wellschaft (Street, Street, Landschaft). Benzylalkohol mit alkoh. Kalilauge (CANNIZZARO, A. 90, 253). Beim Erhitzen von Kresol mit "Phosphortrisulfid" (GEUTHER, Å. 221, 58). — Bei der Destillation von p-Toluylsäure mit Atzbaryt (Noad, A. 63, 305). Beim Kochen von Dibenzylglykolsäure mit Kalilauge, neben Oxalsaure (Möller, Strecker, A. 113, 74). — Bei der Zersetzung von Campher durch schmelzendes Zinkchlorid (Fittig, Köbrich, Jilke, A. 145, 133).

Durch Erhitzen von Benzol und Methyljodid mit sehr wenig Jod im zugeschmolzenen

Rohr auf 250° (RAYMAN, PREIS, A. 223, 317). Beim Einleiten von Methylchlorid in Benzol,

dem ca. ¹/₅ Tl. Aluminiumchlorid beigemengt ist (FRIEDEL, CRAFTS, A. ch. [6] 1, 460). Aus Benzol und Dichloräther (Bd. I, S. 612) in Gegenwart von AlCl₃, neben anderen Produkten (GARDEUR, C. 1898 I, 438). Aus Brombenzol, Methyljodid und Natrium (Tollens, Fittig, A. 131, 303). Aus Phenylmagnesiumbromid und Dimethylsulfat in absol. Ather (WERNER, ZILKENS, B. 36, 2117; Houben, B. 36, 3086). Durch Einw. von Borsäuretrimethylester auf Phenylmagnesiumbromid in Äther auf dem Wasserbade, als Nebenprodukt (Khotinsky, Melamed, B. 42, 3091). — Bei der Destillation eines Gemisches aus 1 Tl. benzoesaurem und 2 Tln. essigsaurem Natrium (Berthelot, Bl. [2] 7, 117; A. ch. [4] 12, 86).

Zur Darstellung reinen Toluols im kleinen für Laboratoriumszwecke kann z. B. Diazotierung von p-Toluidin angewandt werden (RAMSAY, STEELE, Ph. Ch. 44, 352); die vollkommene Reinigung geschieht durch Krystallisation (R., St.). Im großen wird Toluol hauptsächlich aus den Produkten der Steinkohlendestillation (Teer, Kokereigase) gewonnen (LUNGE, Köhler, Die Industrie des Steinkohlenteers und des Ammoniaks, 5. Aufl., Bd. I [Braunschweig 1912], S. 914, 918; s. auch diesen Band, S. 181 bei Darst. von Benzol).

Trennung des Toluols von Benzol mittels fraktionierter Fällung der alkoh. Lösung durch

Wasser: Charitsonkow, Ж. 38, 1390; C. 1907 I, 1738.

Wie das käufliche (Steinkohlen-) Benzol Thiophen, so kann das Toluol Thiotolen enthalten (V. Meyer, Kreis, B. 16, 2970); man weist dieses durch die Reaktion mit Phenanthrenchinon nach (V. Meyer, B. 16, 1624). Die Befreiung des Toluols von Thiotolen erfolgt durch Behandlung mit konz. Schwefelsäure, wobei voraufgehende Behandlung mit Stickoxyden empfohlen wird; vgl. Schwalbe, C. 1905 I, 360.

Physikalische Eigenschaften des Toluols.

(Eigenschaften von Gemischen des Toluols s. im nächstfolgenden Abschnitt.)

Farblose Flüssigkeit von eigentümlichem Geruch. F: —102° (Holborn, Wien, Ann. d. Physik [N. F.] 59, 226; vgl. Altschul, v. Schneider, Ph. Ch. 16, 25), —97° bis —99° (Archibald, Mc Intosh, Am. Soc. 26, 306), —93,7° (Carraba, Coppadoro, G. 33 I, 343), —93,2° (Ladenburg, Krügel, B. 33, 638), —92,4° (Guttmann, Soc. 87, 1040). — Kp_{761,2}: 110,6° (Ramsay, Aston, Ph. Ch. 15, 90); Kp₆₀: 110,8° (Neubeck, Ph. Ch. 1, 656; Young, Soc. 73, 906; vgl. Young, Fortey, Soc. 83, 52); Kp_{759,7}: 109,2° (Carr., Copp.); Kp_{757,7}: 109,90—110,03° (Linebarger, Am. 18, 437); Kp_{714,34}: 106,2° (Schall, Kossakowski, Ph. Ch. 8, 265); Kp_{14,56}: 14,5° (Kahlbaum, Siedetemperatur und Druck in ihren Wechselbeziehungen [Leipzig 1885], S. 95). Siedepunkte bei verschiedenen Drucken bezw. Dampfdrucke bei verschiedenen Temperaturen: Naccari, Pagliani, J. 1882, 63; Neubeck, Ph. Ch. 1, 656; Mangold, Sitzungsber, K. Akad. Wiss. Wien 102 II a, 1078; Kahlbaum, Ph. Ch. 26, 580, 586, 616; Woringer, Ph. Ch. 34, 257; Young, Fortey, Soc. 83, 52. — D;: 0,88455 (Y., F.); D;: 0,8812; Dis: 0,8723; Dis: 0,8649; Dis: 0,8490; Dis: 0,8237 (Perkin, Soc. 69, 1241); Dis: 0,8704 (Gladstone, Soc. 45, 244); Dis: 0,87757 (Pe., Soc. 77, 273); Dis: 0,87532; Dis: 0,8704 (Gladstone, Soc. 45, 244); Dis: 0,87757 (Pe., Soc. 77, 273); Dis: 0,87532; Dis: 0,8709 (Pe., Soc. 61, 297); Dis: 0,8708; Diss: 0,8708; Diss: 0,85674; Diss: 0,85263; Dis: 0,86597 (Schall, Ko.), 0,8694 (Humburg, Ph. Ch. 12, 403); Dis: 0,86574; Dis:: 0,8566 (Gl., Soc. 59, 292); Dis:: 0,8568 bis 0,85681 (Lin, Am. 18, 437). Dr:: 0,8841—0,0009101 t—0,0000004226 t² (Luginin, A. ch. [4] II, 468); Dis:: 0,88418—0,00091961 t (Landout, Jahn, Ph. Ch. 10, 292). Uber das spezifische Gewicht bei verschiedenen Temperaturen s. auch Naccari, Pagliani; Ratz. Diehten des unter verschiedenen Drucken siedenden Toluols: Neubeck.

n_a^{8.5}: 1,49891; n_a^{8.5}: 1,50349; n_y^{8.5}: 1,52523 (Perkin, Soc. 77, 273); n_a^{0.7}: 1,49785; n_b^{10.7}: 1,50236; n_a^{10.7}: 1,51407; n_a^{0.8}: 1,45231; n_b^{0.8}: 1,45639; n_b^{10.8}: 1,46694 (Pe., Soc. 61, 297); n_a^{10.7}: 1,4944; n_a^{10.7}: 1,4992; n_y^{10.7}: 1,5203 (Landolt, Jahn, Ph. Ch. 10, 303); n_a^{10.7}: 1,49111; n_b^{10.7}: 1,49552; n_b^{10.7}: 1,50700 (Brühl); n_b^{10.7}: 1,4982 (Gladstone, Soc. 45, 244); n_b^{10.7}: 1,49894 (O. Schmidt); n_b^{10.7}: 1,4893; n_b^{21.1}: 1,5002 (Gl., Soc. 59, 292). Molekularrefraktion und -dispersion: Gl., Soc. 59, 295; Perkin, Soc. 77, 273; Brühl, B. 25, 3075. — Absorptionsspektrum: Spring, R. 16, 1; Pauer, Ann. d. Physik [N. F.] 61, 370; Grebe, C. 1906 I, 341; Hartley, C. 1908 I, 1457; Chem. N. 97, 97. — Die alkoh. Lösung zeigt bei tiefer Temp. (flüssige Luft) violette Phosphorescenz (Dzierzbicki, Kowalski, C. 1909 II, 959, 1618).

Kompressibilität: Ritzel, Ph. Ch. 60, 324. — Capillaritätskonstante bei der Siedetemperatur: R. Schiff, A. 223, 104. Oberflächenspannung: Ramsay, Aston, Ph. Ch. 15, 91; Renard, Guye, C. 1907 I, 1478; Pedersen, C. 1908 I, 435. Oberflächenspannung und Binnendruck: Walden, Ph. Ch. 66, 387; vgl. I. Trauber, Ph. Ch. 68, 293. — Viscosität: Thorpe, Rodger, Philosoph. Transact. of the Royal Soc. London 185 A, 522; vgl. Brillouin, A, ch. [8] 18, 204. — Versuche über turbulente Reibung: Bose, Rauert, C. 1909 II, 407.

Verdampfungswärme: R. Schiff, A. 234, 344; Marshall, Ramsay, Philos. Magazine [5] 41, 49; Brown, Soc. 87, 267. — Molekulare Verbrennungswärme von flüssigem Toluol bei konstantem Vol.: 937,4 Cal., bei konstantem Druck: 938,5 Cal. (Schmidlin, C. r. 136, 1560; A. ch. [8] 7, 250; vgl. auch Stohmann, Rodatz, Herzberg, J. pr. [2] 35, 41); von dampfförmigem Toluol bei konstantem Druck: 955,68 Cal. (Thomsen, Ph. Ch. 52, 343). — Spez. Wärme bei verschiedenen Temperaturen zwischen 990 und 120: R. Schiff, A. 234, 320; bei 200: Timofejew, C. 1905 II, 429; bei tiefen Temperaturen: Battelli, R. A. L. [5] 16 I, 251; C. 1908 II, 1488. — Kritische Temperatur: 320,80 (Pawlewski, B. 16, 2634): 320,60 (Altschul, Ph. Ch. 11, 590). Kritischer Druck: 41,6 Atm. (Altschul).

Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 69, 1241; Schönrock, Ph. Ch. 11, 785; Humburg, Ph. Ch. 12, 403. Magnetische Suszeptibilität: Pascal, Bl. [4] 5, 1069; Meslin, C. r. 140, 237. — Dielektrizitätskonstante: Negreano, C. r. 104, 423; Tomaszewski, Ann. d. Physik [N. F.] 33, 40; Landolt, Jahn, Ph. Ch. 10, 299; Jahn, Möller, Ph. Ch. 13, 394; Nernst, Ph. Ch. 14, 659; Ratz, Ph. Ch. 19, 105; Drude, Ph. Ch. 23, 309; Abegg, Ann. d. Physik [N. F.] 60, 56; Tangl, Ann. d. Physik [4] 10, 756. Elektrisches Spektrum: Colley, X. 40 (physikalischer Teil) 228; C. 1908 II, 1425. Toluol zeigt positive elektrische Doppelbrechung (Schmidt, Ann. d. Physik [4] 7, 162). Spezifischer Widerstand des Toluols und seiner Mischungen mit Benzol: Di Ciommox, Ph. Ch. 44, 508.

Toluol als Lösungsmittel und in Mischung.

Löslichkeit von Wasserstoff, Stickstoff, Kohlenoxyd, Kohlendioxyd in Toluol: Just, Ph. Ch. 37, 354, 359, 361. 100 Tle. Toluol lösen bei 23° 1,479 Tle. Schwefel (Cossa, B. 1, 139). Etwa 1,25 Tle. Toluol lösen bei 20° I Tl. AlBr₃ (Gustavson, H. 10, 302; B. 11, 1844). — Toluol ist sehr wenig löslich in Wasser (Beweis durch Messung der capillaren Steighöhe der wäßr. Lösung (Motylewski, Z. a. Ch. 38, 418). Mit den üblichen organischen Lösungsmitteln ist Toluol mischbar. — Ebullioskopisches Verhalten von Toluol in flüssigem Schwefeldioxyd: Walden, Centnerszwer, Ph. Ch. 39, 570.

Dampfdruck von Gemischen aus Toluol mit Tetrachlorkohlenstoff: Lehfeldt, Ph. Ch. 29, 500. Wärmetönung beim Lösen von Heptan und von Methylalkohol in Toluol: Timo-FEJEW, C. 1905 II, 432. Dielektrizitätskonstante von Gemischen aus Toluol und Methyloder Athylalkohol: Philip, Ph. Ch. 24, 35. Dampfdruck von Gemischen aus Toluol und Athylalkohol: Lehfeldt. Brechungsindex n_D von Gemischen aus Toluol und Athylalkohol: v. Kowalski, v. Modzelewski, *C. r.* 133, 34. Viscosität von Gemischen aus Toluol und Ather: Getman, C. 1906 II, 1813. — Dampfdrucke von Gemischen aus Toluol und Essigsäure: v. Zawidzki, Ph. Ch. 35, 151, 184; Skirrow, Ph. Ch. 41, 167. Wärmetönung beim Lösen von Essigsäure in Toluol: Timofejew. Brechungsindices nps. 1, nps. 4 und nps. von Gemischen aus Toluol und Essigsäure: v. Z., Ph. Ch. 35, 146, 151, 152. Kompressibilität von Gemischen aus Toluol und Essigsäure: Ritzel, Ph. Ch. 60, 326, 328. Viscosität von Gemischen aus Toluol und Essigsäure: Ritzel, Ph. Ch. 60, 326, 328. Viscosität von Gemischen aus Toluol und Essigsäure: Ritzel, Ph. Ch. 60, 326, 326. Viscosität von Gemischen aus Toluol und Essigsäure: Ritzel, Ph. Ch. 60, 326, 328. Viscosität von Gemischen aus Toluol und Essigsäure: Ritzel, Ph. Ch. 60, 326, 326. mischen aus Toluol und Essigester und von Gemischen aus Toluol und Schwefelkohlenstoff: LINEBARGER, Amer. Journ. Science [4] 2, 337, 338. Dielektrizitätskonstante von Gemischen aus Toluol und CS₂: Lin., Ph. Ch. 20, 133. — Siedepunkte, Dampfdrucke und Volum- und Temperaturänderungen von Gemischen aus Toluol und Benzol: MANGOLD, Sitzungsber. K. Akad. Wiss. Wien. 102 Ha, 1098; Young, Fortey, Soc. 83, 58; Y., Soc. 83, 71. Ober-Camia. M 185. M 187. 102 1113, 1039; FORTEY, 50c. 83, 38; I., 50c. 83, 71. Oper-flächenspannung von Gemischen aus Toluol und Benzol: Whatmough, Ph. Ch. 39, 161. Viscosität von Gemischen aus Toluol und Benzol: Lin., Amer. Journ. Science [4] 2, 335; Getman, C. 1906 II, 1813; Wärmetönung beim Lösen von Benzol in Toluol: Timofejew. Kompressibilität und Oberflächenspannung von Gemischen aus Toluol und Nitrobenzol: Ritzel, Ph. Ch. 60, 327, 328, 329. Dielektrizitätskonstante von Gemischen aus Toluol und Nitrobenzol: Philip, Ph. Ch. 24, 32. Siedepunkte, Dampfdrucke und Volume und Tempersturgen von Gemischen aus "Calval und Xitrobenzol: Volume Formary Compression aus Toluol und Xitrobenzol und Xitro peraturänderungen von Gemischen aus Toluol und Athylbenzol: Young, Fortey, Soc. 83, 52; Y., Soc. 83, 71. Dielektrizitätskonstante eines Gemisches aus Toluol und m-Xylol: Jahn, MÖLLER, Ph. Ch. 13, 394. Oberflächenspannung von Gemischen aus Toluol und Xylol: Whatмоисн, Ph. Ch. 39, 169. Viscosität von Gemischen aus Toluol und Benzoesäureäthylester: Lin., Amer. Journ. Science [4] 2, 337; Dielektrizitätskonstante dieser Gemische: Lin., Ph. Ch. 20, 133. Kompressibilität von Gemischen aus Toluol und Anilin: Ritzel, Ph. Ch. 60, 327, 328. Kryoskopisches Verhalten von Toluol in Anilin- und Dimethylanilinlösung: Ampola, Rimatori, G.27 I, 38, 53; in Isapiollösung: Garelli, Ph. Ch. 18, 59. Oberflächenspannung von Gemischen aus Toluol und Piperidin: Ramsay, Aston, Ph. Ch. 15, 92. — Viscosität von Gemischen aus Toluol und Terpentin aus reinem Rottannenharz: Lin., Amerikansky, Aston, Ph. Ch. 15, 92. — Viscosität von Gemischen aus Toluol und Terpentin aus reinem Rottannenharz: Lin., Amerikansky, Aston, Ph. Ch. 20, 102. Journ. Science [4] 2, 338; Dielektrizitätskonstante dieser Gemische: Lin., Ph. Ch. 20, 133.

Verteilung von Essigsäure, Chloressigsäure, Phenol und Pikrinsäure zwischen Wasser und Toluol: Herz, Fischer, B. 38, 1140. — Löslichkeit von Kohlenoxyd in Gemischen von Toluol mit anderen organischen Verbindungen: Skirrow, Ph. Ch. 41, 146.

Chemisches Verhalten.

Einwirkung der Wärme und der Elektrizität. Wird Toluoldampf durch ein hellrot glühendes Porzellanrohr geleitet, so entstehen Wasserstoff, Methan (wenig), Acetylen (Spuren), Benzol, Naphthalin, Dibenzyl, Ditolyl (?), Anthracen, Chrysen, Benzerythren (Berthelot, Bl. [2] 7, 218; C. r. 63, 790; A. 142, 254), Phenanthren, Diphenyl (Graebe, B. 7, 48), Styrol (Ferko, B. 20, 662). Beim Durchschlagen von Induktionsfunken durch flüssiges Toluol entweicht ein Gas, das 23-24% Acetylen und 77-76% Wasserstoff entwelcht entwelcht ein Gas, das 23-24% Acetylen und 77-76% Wasse hält (Destrem, Bl. [2] 42, 267).

Oxydation. Toluol wird, im Gemisch mit Luft über einen glühenden Platindraht geleitet, zu Benzaldehyd und Benzoesäure oxydiert (Coquillon, C. r. 77, 444). Diese Oxydation kann unter Benutzung geeigneter Katalysatoren (Koksstückchen, Kohle, Torf, mit Fe₂O₃, NiO, CuO imprägnierte Bimssteinstückchen) schon bei Temperaturen von 150^o an bewirkt werden (Woog, C. r. 145, 124; Dennstedt, Hassler, D. R. P. 203848; C. 1908 II, 1750). Oxydation des Toluoldampfes durch Luftsauerstoff in Gegenwart von Kupfer als Kontaktsubstanz: Orlow, 3K. 40, 656; C. 1908 II, 1343. Beim Leiten von Toluoldämpfen mit Luft durch ein Rohr, das glühenden, mit vanadinsaurem Ammonium getränkten Asbest enthält, entstehen neben anderen Produkten Benzaldehyd, Benzoesäure und Anthrachinon (Walter, J. pr. [2] 51, 107). Einw. von Ozon auf Toluol: Renard, C. r. 121, 651; Bl. [3] 15, 462; Harries, Weiss, A. 343, 369. — Bei der Oxydation von Toluol mit Benzoylsuperoxyd entsteht ein Kohlenwasserstoff C₁₄H₁₂ (Syst. No. 480) (Lippmann, M. 7, 524). — Toluol, über erhitztes Bleioxyd geleitet, liefert Diphenyl, Stilben, Anthracen, Phenanthren und flüssige Kohlenwasserstoffe (Lorenz, B. 7, 1096); ist hierbei die Temperatur niedriger als 335°, so entsteht wesentlich Benzol neben CO₂ und H₂O (VINCENT, Bl. [3] 4, 7). Beim Ergenzeiter (Lorenze, Bl. [3] 4, 7). hitzen von Toluol mit Nickeloxyd auf 100° entstehen Benzaldehyd und Benzoesäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 127388; C. 1902 I, 150). Toluol gibt mit Cerdioxyd und 60% jeger Schwefelsäure bei 90° Benzaldehyd und kleine Mengen von Phenyltolylmethan und Anthrachinon (Höchster Farbw., D. R. P. 158609; C. 1905 I, 840). — Verdünnte Salpetersäure führt das Toluol in Benzoesäure über (Fittig, A. 120, 221; vgl. Konowalow, 25, 512; B. 27 Ref., 193). Einw. von Salpetersäure s. auch S. 286-287 bei Nitrierung. - Toluol gibt bei der Oxydation mit Kaliumpersulfat in Wasser Dibenzyl, neben Benzaldehyd und Benzoesäure (Moritz, Wolffenstein, B. 32, 432). Kaliumdichromat und Schwefelsäure oxydieren das Toluol zu Benzoesäure (Church, Soc. 14, 52; A. 120, 336). Bei gemäßigter Oxydation von Toluol mit CrO₃ oder KMnO₄ in Eisessiglösung entstehen Benzylacetat und Dibenzyl (Boedt-KER, Bl. [3] 25, 851). Mit Chromylchlorid entsteht eine Verbindung C7H8 2CrO2Cl2 (s. bei Benzaldehyd, Syst. No. 629), welche mit Wasser Benzaldehyd liefert (ETARD. A. ch. [5] 22, 225). Toluol läßt sich durch Kaliumpermanganat in Wasser bei 95° fast quantitativ zu Benzoe-Beilder Oxydeiren (Ullmann, Ulbachian, B. 36, 1798). Bei der Oxydeiren von Toluol mit Braunstein, Schwefelsäure und Eisessig entstehen: Phenyl-o-tolyl-methan, Phenyl-p-tolyl-methan, Benzylalkohol, Benzaldehyd, Benzoesäure, Dihydroanthracen (?), höhere Kohlenwasserstoffe und Polycarbonsäuren (Weiler, B. 33, 464). Bei der Oxydeiren mit Mangandioxydsulfat in Schwefelsäure kann man fast quantitativ je nach den Reaktionsbedingungen Benzaldehyd oder Benzoesaure erhalten (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 175295; C. Benzaldenyd oder Benzoesaure erhalten (Bad. Antlin- u. Sodaf., D. R. P. 175295; C. 1906 II, 1589). Oxydation von Toluol zu Benzaldehyd durch Ammoniummanganalaun in Schwefelsäure bei 50°: Lang, D. R. P. 189178; C. 1908 I, 73. Oxydation zu Benzaldehyd mittels verschiedener Oxydationsmittel: Law, Perkin, Soc. 91, 260. — Die Produkte der elektrolytischen Oxydation des Toluols hängen sehr von den Arbeitsbedingungen ab. Bei der elektrolytischen Oxydation in Gegenwart von Alkohol und verd. Schwefelsäure erhielt Renard (C. r. 92, 965; J. 1881, 352) Benzaldehyd und Phenose C₈H₁₂O₆ (S. 197—198). Merzbacher, Smith (Am. Soc. 22, 725) erhielten Benzaldehyd und Benzoesäureäthylester. Puls (Ch. Z. 25, 263) erhielt Benzaldehyd, Benzoesäureäthylester und p-Sulfobenzoesäure. Beim Ersatz von Alkohol durch Aceton entsteht nach Law, Perkin (C. 1905 I, 359; Chem. N. 92, 66) (neben wenig Benzylalkohol?) fast nur Benzaldehyd. Bei der elektrolytischen Oxydation einer Suspension von Toluol in Wasser wurden nur CO. und H₂O gebildet (Law, Perk.). - Oxydative Umwandlungen des Toluols s. auch S. 287 bei Einw. von Schwefel.

Hydrierung. Beim Erhitzen von Toluol mit Jodphosphonium PH_4I auf 350° entsteht ein Kohlenwasserstoff C_7H_{10} (No. 4 auf S. 116) (BAEYER, A. 155, 271). Toluol liefert, mit konz. Jodwasserstoffsäure auf 280° erhitzt, Methylcyclohexan (Wreden, A. 187, 161), Dimethylcyclopentan und Methylcyclopentan (MARKOWNIKOW, KARPOWITSCH, В. 30, 1216; vgl. dazu Aschan, Chemie der alicyclischen Verbindungen [Braunschweig 1905], S. 590; Kishner, Ж. 40, 689). Die Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel führt glatt zu Methylcyclohexan (Sabatier, Senderens, C.r. 132, 568; A. ch. [8] 4, 364). Einwirkung von Halogenen und von halogenierend wirkenden Verbin-

dungen. Beim Einleiten von trocknem Chlor in reines Toluol ohne äußeres Erwärmen oder

Kühlen entsteht ein Gemisch von Substitutionsprodukten, die bis 4 Atome Chlor teils im Kern, teils in der Methylgruppe enthalten (LIMPRICHT, A. 139, 304). Beim Einleiten von Chlor in siedendes Toluol entstehen Benzylchlorid (CANNIZZARO, A. ch. [3] 45, 468; BEILSTEIN, GEITNER, A. 139, 332), Benzalchlorid oder bei erschöpfendem Chlorieren Benzotrichlorid (Beilstein, Kuhlberg, A. 146, 322, 331). Auch in der Kälte entstehen ausschließlich diese drei Verbindungen, ohne jegliche Bildung von kernsubstituierten Produkten, wenn die Chlorierung in direktem Sonnenlicht erfolgt (SCHRAMM, B. 18, 608). Die Chlorierung im Lichte wird durch die Gegenwart von Sauerstoff stark verzögert (Goldberg, C. 1906 I, 1693). Beim Chlorieren von siedendem Toluol mit elektrolytisch entwickeltem Chlor erhielten COHEN, DAWSON, CROSLAND (Soc. 87, 1035) nur o- und p-Chlor-toluol und kein in der Seitenkette chloriertes Produkt; dagegen entsteht nach Schluederberg (Journ. Physical Chem. 12, 599, 602, 603, 606; C. 1909 I, 65) sogar bei genauer Innehaltung der Versuchsbedingungen von Co., Daw., Ca. ein Chlorierungsprodukt, in dem $31.8^{\circ}/_{\circ}$ des in Reaktion getretenen Chlors in der Seitenkette und $68,2^{\circ}/_{\circ}$ im Kern substituieren. Beim Stehen eines mit überschüssigem Chlor behandelten Toluols scheiden sich Krystalle von Oktachlor-methylcyclohexan (S. 31) aus (Pieper, A. 142, 304). Beim Einleiten von Chlor in Toluol bei Gegenwart von Jod entsteht selbst in der Wärme kein Benzylchlorid; sondern p-Chlor-toluol (Beilstein, Geitner, A. 139, 334) und o-Chlor-toluol (Hübner, Majert, B. 6, 790), wie auch andere im Kern höher chlorierte Derivate, z. B. 2.4.5-Trichlor-toluol (Beilstein, Kuhlberg, A. 146, 318, 325). Durch Chlorieren in Gegenwart von Jod und erneutes Chlorieren der oberhalb 240° siedenden Anteile des ersten Chlorierungsproduktes unter Zusatz von SbCl₅ gelangt man zu den im Kern chlorierten Tetra- und Penta-chlor-toluolen (Beilstein, Kuhlberg, A. 150, 287, 298). Auch beim Chlorieren in Gegenwart von anderen Überträgern, wie z. B. Molybdänpentachlorid (Aronheim, Dietrich, B. 8, 1401; Seelie, A. 237, 130, 131), sublimiertem Eisenchlorid (Aronheim, Dietrich, B. 6, 1401; Seelig, A. 237, 150; 151), stolimherem Eisen-chlorid (See.) oder Aluminium-Quecksilber-Paar (Cohen, Dakin, Soc. 79, 1119), entstehen p-Chlor-toluol (Ar., Die.) und o-Chlor-toluol (See.), sowie 2.3., 2.4. (See.), 2.5. (Wynne, P. Ch. S. No. 237), 2.6. (Ar., Die.; Schultz, A. 187, 263; vgl. Claus, Stavenhagen, A. 269, 231; Co., Da., Soc. 79, 1112, 1116) und 3.4. (Ar., Die.; Sch.; vgl. Beilstein, Kuhlberg, A. 146, 319; 152, 224; Beil, A. 179, 283) -Dichlor-toluol, 2.3.4. und 2.4.5-Trichlor-toluol (Ar., Die.; See.); über den Verlauf der Kernchlorierung vgl. auch Co., Da., Soc. 81, 1325, 1326, 282, 1326, 282, 1326, 282, 1326, 282, 1326, 283, 1326, 1326, 284, 13 1326; 85, 1274; 89, 1453. Dagegen richtet sich die Chlorierung auf die Methylgruppe, wenn Chlor in Toluol bei Gegenwart von Phosphorpentachlorid (möglichst im Sonnenlicht) eingeleitet wird (ERDMANN, A. 272, 150). Durch Erhitzen von Toluol mit PCl₅ im zugeschmolzenen Rohr auf 190-1950 entsteht Benzalchlorid (Colson, Gautier, A. ch. [6] 11, 21). Beim Überhitzen der Dämpfe eines Gemisches von Toluol und PCl₃ entstehen Stilben, Dibenzyl Und eine bei ca. 250° siedende Verbindung, die nach Zersetzung durch kochendes Wasser und Sättigung der erhaltenen Lösung mit Chlor die Verbindung (CH₃)¹C₅HCl³·¹(PO₃H₂)³ (Syst. No. 2289) liefert (Michaelis, Lange, B. 8, 1313; vgl. Mi., A. 293, 309). Beim Kochen von Toluol mit PbCl₄·2NH₄Cl wird o-Chlor-toluol gebildet (Seyewetz, Biot, C. r. 135, 1121; vgl. auch Schluederberg). Durch Kochen von Toluol mit FeCl₃ entsteht ein Gemisch von Chlortoluolen, aber kein Benzylchlorid (Thomas, C. r. 126, 1213; vgl. indessen Schluederberger, Var. Chlorising von Talval in Cognitation. Schluederberg). Zur Chlorierung von Toluol in Gegenwart von Säuren und von Wasser s. Seelig, J. pr. [2] 39, 180. Bei gelindem Erhitzen (unterhalb 130°) von überschüssigem Toluol mit Sulfurylchlorid im Dunkeln entsteht Benzylchlorid (Wohl, D. R. P. 139552, 101001 mit Suffuryienform im Dunkeln entsteht Benzylchlorid (Woill, D. K. P. 139552, 160102, 162394; C. 1903 I, 607; 1905 II, 367, 727). Beim Erhitzen von Toluol mit SO₂Cl₂ auf 160° wird etwa ¹/₃ in Benzylchlorid übergeführt, während ²/₃ in p-Chlor-toluol und 3.4-Dichlor-toluol verwandelt werden (Töill, EBERHARD, B. 26, 2942); auch Zusatz von Jod verhindert die Bildung des Benzylchlorids nicht (Tö., EB.); diese wird durch Sonnenlicht wesentlich gefördert (Tö., EB.). In Gegenwart von AlCl₃ reagiert SO₂Cl₂ unter Bildung von p-Toluolsulfochlorid, wenig p-Chlor-toluol und p. p-Ditolylsulfon (Tö., EB.).

Bei der Einw. von Brom auf überschüssiges Toluol im Dunkeln und unter Kühlung entsteht ein Gemisch von g. und p. Brom-toluol (Cluver France 4 186 301. Hönnung

Bei der Einw. von Brom auf überschüssiges Toluol im Dunkeln und unter Kühlung entsteht ein Gemisch von o- und p-Brom-toluol (GLINZER, FITTIG, A. 136, 301; HÜBNER, WALLACH, Z. 1869, 138; A. 154, 294; HÜBNER, POST, A. 169, 5, 31, 59; JANNASCH, HÜBNER, A. 170, 117; SCHEAMM, B. 18, 607); im zerstreuten Licht bildet sich daneben auch etwas Benzylbromid (SEELIG, J. pr. [2] 39, 179); im direkten Sonnenlicht dagegen entsteht auch beim Abkühlen kein Bromtoluol, sondern fast quantitativ Benzylbromid (SCHEAMM, B. 18, 608); fast ausschließlich entsteht Benzylbromid auch ohne direkte Belichtung, wenn man Bromdampf auf Toluoldampf einwirken läßt (LAUTH, GRIMAUX, Bl. [2] 7, 109). Bei 25°, 50°, 75° entsteht im Dunkeln ein Gemisch von o- und p-Brom-toluol mit Benzylbromid, wobei die Menge des letzteren mit steigender Temperatur wächst, und zwar von 10,6°/0 bei 25° auf 43,7°/0 bei 50° und 86,3°/0 bei 75° (bei 3 cem Brom auf 50 ccm Toluol); gleichzeitig steigt das Mengenverhältnis von o- zu p-Brom-toluol von 39,7/60,3 bei 25° auf 41,8/58,2 bei 50° und auf 45,3/54,7 bei 75°; bei 100° bildet das Benzylbromid das ausschließliche Reaktionsprodukt (VAN DER LAAN, R. 26, 36; vgl. HOLLEMAN, R. 27, 437 Anm.). Beim Ersatz der Dunkelheit durch zerstreutes Tageslicht wird die Einw, des Broms außerordentlich beschleunigt und der

Eintritt des Broms in die Seitenkette begünstigt; so entsteht im zerstreuten Licht sebon bei 25° fast nur Benzylbromid (v. d. L., R. 26, 49, 51). - In Gegenwart von Jod dagegen entsteht sogar bei Siedehitze des Bromierungsgemisches (Beilstein, A. 143, 370; vgl. indessen JACKSON, FIELD, Am. 2, 11; B. 13, 1216) oder in direktem Sonnenlicht (SCHRAMM, B. 18, 608) kein Benzylbromid, sondern nur o- und p-Bromtoluol; die gleiche Wirkung übt auch Aluminium (auch als Aluminium-Quecksilber-Paar angewendet) aus, es entsteht sogar bei 100° oder bei zerstreutem Tageslicht kein Benzylbromid (v. d. L., R. 26, 43). Auch andere Überträger hemmen die Bildung von Benzylbromid zugunsten derjenigen von o- und p-Bromtoluol, so z. B. SbBr3, dessen Wirkung nicht so stark ist wie die von AlBr3, und ganz besonders (durch Reduktion von Eisenoxyd dargestelltes) feines Eisenpulver, von dem schon minimale Mengen (0,002 Mol.-Gew. FeBr, auf 1 Mol.-Gew. Brom) genügen, um bei einer unter Lichtabschluß bei 50° ausgeführten Bromierung mit 2,5 ccm Brom in 50 ccm Toluol die Bildung von Benzylbromid völlig zu verhindern (v. d. L., R. 26, 39, 45); bierbei entstehen 36,0% o und 64,0% p-Brom-toluol (v. d. L., R. 26, 45). Diesen Überträgern entgegengesetzt ist die Wirkung von Phosphor bezw. Phosphorpentabromid, welche die Ausbeute an Benzylbromid erhöht, auf das gegenseitige Mengenverhältnis der gleichzeitig gebildeten o- und p-Isomeren aber obne Einfluß bleibt (v. d. L., R. 26, 47). Außer den erwähnten Faktoren (Temperatur, Liebt, Überträger) ist noch die Verdünnung von Brom in Toluol von ausseblaggebender Bedeutung für die Geschwindigkeit und den Verlauf der Bromierung: mit steigender Verdünnung steigt die Bromierung der Seitenkette im Toluol (Bruner, Deuska, C. 1908 I. 1169; Holleman, Polak, van der Laan, Euwes, R. 27, 435). Über den Einfluß von HBr auf die Bromierungsreaktion vgl.: Br., Dt.; Ho., Po., v. D. L., Eu. Über Bromierung mit elektrolytischem Brom s. Ho., Po., v. D. L., Eu. Verlauf der Bromierung in verschiedenen organischen Lösungsmitteln: Bruner, Dłuska; Bruner, Vorbrodt, C. 1909 I, 1807. — Beim Eintröpfeln von Toluol in überschüssiges reines Brom, dem etwas Aluminiumbromid zugesetzt ist, entsteht 2.3.4.5.6-Pentabrom-toluol (Gustavson, IK. 9, 216, 286; B. 10, 971, 1183). Beim Erbitzen mit überschüssigem jodbaltigem Brom, zuletzt bis auf 350-400° wird Perbrombenzol C₆Br₈ gebildet (Gessner, B. 9, 1508). Die Bromierung mit überschüssigem Bromschwefel und Salpetersäure (D: 1,4) in Gegenwart von Benzin führt zu o- und p-

Brom-toluol in nahezu quantitativer Ausbeute (EDINGER, GOLDBERG, B. 33, 2884).

Jod wirkt auf Toluol in direktem Sonnenlicht nicht ein (SRPEK, M. 11, 432). Beim Erhitzen von Toluol mit Jod auf 250° im zugeschmolzenen Rohr entstehen HI, Benzol, Xylol (?), Benzyltoluol und über 310° siedende Kohlenwasserstoffe (Schützenberger, C. r. 75, 1767). Dureb Einw. von Chlorjod entsteht p-Jod-toluol (Michael, Norton, J. 1878, 451). Bei gelindem Erwärmen von Toluol mit Jodschwefel- und Salpetersäure (D: 1,34) in Benzin

entstehen o- und p-Jod-toluol (EDINGER, GOLDBERG, B. 33, 2877).

Nitrierung. Läßt man mit NO2 gesättigtes Toluol längere Zeit stehen, so bilden sich o-Nitro-tolnol, ein Dinitrodioxytolnol, Oxalsäure, Benzoesäure und eine Dioxybenzoesäure (?) (Leeds, B. 14, 482). — Beim Nitrieren von Toluol mit Salpetersäure ohne Erwärmung entsteht als Hauptprodukt Mononitrotoluol (Sainte-Claire-Deville, A. ch. [3] 3, 175; A. 44, 307; Jaworski, Z. 1865, 223; Kekulé, Z. 1867, 225), und zwar wesentlich o- und p-Nitro-toluol (Rosenstiehl, C. r. 68, 605; J. 1869, 398; A. ch. [4] 27, 435; Beilstein, Kuhlberg, A. 155, 1) neben einer geringen Menge m-Nitro-toluol (Monnet, Reverdin, Noelling, B. 12, 443; Noel, Witt, B. 18, 1337; Lepsius, Privatmitteilung). Zum Gehalt des Mononitrotoluols an den einzelnen Isomeren vgl. noch: Rosenstiehl, A. ch. [4] 27, 461; Noel, Forel, B. 18, 2672; Schoen, Bull. de la soc. industr. de Mulhouse 67, 391; Holdermann, B. 39, 1256; Holleman, van den Arrnd, Result, de Mulhouse 67, 391; Holdermann, B. 39, 1256; Holleman, van den krieden der Salpetersäure oder bei Zugabe von Schwefelsäure entstebt zunächst 2.4-Dinitro-toluol (Sainte-Claire-Deville, A. ch. [3] 3, 177; A. 44, 307; Beil, Kuhl, A. 155, 13) neben etwas 2.6-Dinitro-toluol (Cunerth, A. 172, 222; Bernthsen, B. 15, 3016; Claus, Becker, B. 16, 1598; Haeussermann, Grell, B. 27, 2210; Lepsius, Ch. Z. 20, 839) und dann 2.4.6-Trinitro-toluol (Wilbrand, A. 128, 178; Claus, Becker, Lepsius). Bei Anwendung von Salpeterschwefelsäure wurden als Reaktionsprodukte außer den bereits genannten noch gefunden: 2.3-Dinitro-toluol (Limpricht, B. 18, 1402; vgl. Städel, Kolb, A. 259, 216; Noel, Stöcklin, B. 24, 564) und ein Gemisch von Cal. ½, 2-Oxy- und ca. ½, 4-Oxy-3.5-dinitro-toluol (Noel, B. 18, 2670 Anm.; Lapworth, Mills, P. Ch. S. No. 197). Über den Einfluß der Einwirkungsdauer und der Konzentration der Salpetersäure auf den Nitro-Gehalt des Reaktionsproduktes s. Spindler, A. 224, 298. Beim Nitrieren mit Salpetersäure allein entstehen ca. 66 %, p-Nitro-toluol, bei Anwendung von Salpetersbwefelsäure 60—66 %, o-Nitro-toluol (Noel, F

Toluol im zugeschmolzenen Rohr mit verd. Salpetersäure (D: 1,12) im Wasserbade wurde auch Phenylnitromethan gefunden (Konowalow, B. 28, 1861; Ж. 31, 256; C. 1899 I, 1237; vgl. van Raalte, R. 18, 384). Beim Kochen mit rauchender Salpetersäure entstehen neben Nitrotoluolen p-Nitro-benzoesäure (Glénard, Boudault, A. 48, 344; Wilbrand, Beilstein, A. 126, 255; 128, 257) und m-Nitro-benzoesäure (Reichenbach, Beil, A. 132, 137; Beil, Geitner, A. 139, 335). Nitrierung in Eisessig: Kon., Gurewitsch, Ж. 37, 539; C. 1905 II, 818. Nitrierung in Eisessig bei Gegenwart von Acetanhydrid: Orton, B. 40, 374. Zusatz von Metallen (Cu, Hg u. a.) und Metallsalzen bei der Nitrierung mit rauchender Salpetersäure (D: 1,52) bei ca. 0° oder mit Salpeterschwefelsäure bei 5—10° bleibt ohne erheblichen Einfluß auf das gegenseitige Mengenverhältnis des entstehenden o- und p-Nitro-toluols (Holdermann, B. 39, 1255). Beim Behandeln von Toluol mit Salpetersäure in Gegenwart von Quecksilber oder Quecksilberverbindungen in der Wärme wird Trinitrokresol neben Mononitrooxybenzoesäure gebildet (Wolffenstein, Böters, D. R. P. 194883; C. 1908 I, 1005). — Läßt man Athylnitrat in Gegenwart von viel AlCl₃ auf überschüssiges Toluol einwirken, so entsteht zu ³/6 o-Nitro-toluol und zu ¹/6 p-Nitro-toluol (Boedtker, Bl. [4] 3, 728). Durch Acetylnitrat kann man Toluol glatt zu Mononitrotoluol nitrieren; es entstehen hierbei 88 ³/4 o- und 12 ³/6 p-Nitro-toluol (Pictet, Khotinsky, B. 40, 1165); die Nitrierung geht schon unterhalb 0° vor sich (Pi., Kh., C.r. 144, 211).

Einwirkung von Schwefel und anorganischen Schwefelverbindungen.

Einwirkung von Schwefel und anorganischen Schwefelverbindungen. Toluol wird beim Erhitzen mit Schwefel im zugeschmolzenen Rohr auf 200° zu Stilben oxydiert; bei $250-300^{\circ}$ wird außerdem auch Tetraphenylthiophen gebildet (Aronstein, van Nierop, R. 21, 448). Beim Durchleiten eines Gemenges der Dämpfe von Toluol und Schwefel durch ein glühendes eisernes Rohr entsteht eine Verbindung [F: 170°, Kp: ca. 330°; sehr leicht löslich in Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Ligroin], welche mit Isatin + H_2SO_4 , sowie mit Phenanthrenchinon + H_2SO_4 die Thiophenreaktion gibt. Daneben entsteht Phenyldithienyl (Syst. No. 2677) (Renard, C. r. 109, 699; 111, 48; Bl. [3] 3, 958; 5, 278; vgl. Möhlau, Berger, B. 26, 2002). — Toluol liefert mit $SCl_2 + AlCl_3$ 2.6-Dimethylthianthren (Syst. No. 2676) (Krafft, Lyons, B. 29, 438; vgl. auch Genvresse, Bl. [3] 15, 424; Cohen, Skirrow, Soc. 75, 890; Fries, Volk, B. 42, 1174).

Beim Einleiten von Schwefeldioxyd in eine Mischung von Toluol und AlCl₃ unter Kühlung wird in 94% iger Ausbeute p-Toluolsulfinsäure (Syst. No. 1510) gebildet (Smiles, Le Rossignol, Soc. 93, 754; Knoevenagel, Kenner, B. 41, 3318). Toluol liefert mit Thionylchlorid und FeCl₃ p.p-Ditolylsulfoxyd-Ferrichlorid C₁₄H₁₄OS + FeCl₃ (Hofmann, Ott, B. 40, 4930).

Rauchende Schwefelsäure löst das Toluol unter Bildung von Sulfonsäuren (SAINTE-CLAIRE-DEVILLE, A. ch. [3] 3, 172; A. 44, 306), und zwar entsteht in der Regel ein Gemisch (ENGELHARDT, LATSCHINOW, K. 1, 217; Z. 1869, 617) von viel p. und wenig o-Toluolsulfonsäure (Syst. No. 1521) (BARTH, A. 152, 91; WOLKOWA, K. 2, 161; Z. 1870, 321; vgl. FITTIG, RAMSAY, A. 168, 252). Zusatz von Mercurosulfat bei der Sulfierung von Toluol mittels rauchender Schwefelsäure bewirkt keine deutliche Verschiebung des Verhältnisses der beiden Isomeren (Holdermann, B. 39, 1252). Zur Darstellung von p-Toluolsulfonsäure läßt man am besten in siedendes Toluol die gleiche Gewichtsmenge konz. Schwefelsäure eintropfen (Chruschtschow, B. 7, 1167; Norton, Otten, Am. 10, 140; Bourgeois, R. 18, 435). Bei der Einw. von 1-2 Mol.-Gew. Chlorsulfonsäure auf 1 Mol.-Gew. Toluol ohne oder unter gelinder Kühlung entstehen Toluolsulfonsäure, ihr Chlorid und etwas Ditolylsulfon, und zwar ebenfalls wesentlich die p-Verbindungen neben geringen Mengen der o-Isomeren (Beckurts, Otto, B. 11, 2062; Otto, B. 13, 1293; Klason, Wallin, B. 12, 1849; vgl. Noyes, Am. 8, 178). Durch Zugabe von Toluol zu einer mindestens $3^1/_2$ -fachen Menge Chlorsulfonsäure bei $10-20^9$ entstehen p- und in guter Ausbeute o-Toluolsulfonsäurechlorid (GILLIARD, MONNET & CARTIER, D. R. P. 98030; Frdl. 4, 1261; C. 1898 II, 743; vgl. Frdl. 6, 1206; Ch. Z. 24, 800). Zur Erzielung guter Ausbeuten an o-Toluolsulfonsäure wird empfohlen, Toluol mit gewöhnlicher konz. Schwefelsäure unter dauerndem Rühren derart zu erwärmen, daß die Temperatur 1000 nicht übersteigt; es wird so eine Ausbeute von $40-50\,^{\circ}/_{\circ}$ erreicht (Fahlberg, List's Erben, D. R. P. 352II; Frdl. 1, 591); oder man läßt zu 400 Tln. Schwefelsäure von 66° Bé langsam und unter Rühren bei $14-16^\circ$ einerseits 184 Tle. Toluol, andrerseits 240 Tle. rauchende Schwefelsäure von $25^\circ/_0$ SO $_3$ zufließen; Ausbeute: $35^\circ/_0$ (Fabriques de produits chimiques de Thann et de Mulhouse, D. R. P. 137935; C. 1903 I, 108). Durch allmähliche Zugabe von 1 Tl. Toluol zu 3-4 Tln. (auf dem Wasserbade geschmolzener) krystallisierter Schwefelsäure und anschließendes Erhitzen des Gemenges auf 150-180°, schließlich auf 200° wird Toluol-disulfonsäure-(2.4) (Syst. No. 1537) erhalten (GNEHM, FORRER, B. 10, 542). Sie entsteht auch bei 4-5-stdg. Erhitzen von 10 g Toluol mit 34 g konz. Schwefelsäure und 17 g Phosphorsäureanhydrid im zugeschmolzenen Rohr auf 230 (Senhoffer, A. 164, 126) oder, neben Toluolmonosulfonsäure, beim Einleiten von Toluoldämpfen in Schwefelsäure bei 240° (GNЕНМ, В. 10, 1276; vgl. auch Fahlberg, B. 12, 1048; Klason, B. 19, 2890). Leitet man Schwefeltrioxyd in gekühltes Toluol ein, so entsteht p.p-Ditolylsulfon neben Toluolsulfonsäure (Otto, Gruber, A. 154, 194). Einw. von Sulfurylchlorid SO₂Cl₂ auf Toluol s. S. 285. Einwirkung sonstiger anorganischer Agenzien. Beim Erhitzen von Toluol mit Aluminiumchlorid entstehen Benzol, m- und p-Xylol, Äthylbenzol, m- und p-Äthyltoluol, höher methylierte Benzole und geringe Mengen von Dimethylanthracenen (FRIEDEL, CRAFTS, C. r. 100, 695; 101, 1221; ANSCHÜTZ, A. 235, 178; LAVAUX, A. ch. [8] 20, 468). Additionelle Verbindungen des Toluols mit AlCl₃ und mit AlBr₃ s. S. 290. — Bei längerem Erhitzen von Toluol mit Phosphortrichlorid und AlCl₃ entsteht die Verbindung (CH₃)¹C₈H₄(PCl₂)⁴ (Syst. No. 2257) (MICHAELIS, PANECK, A. 212, 205). — Einw. von Kohlenoxyd s. u.

Beispiele für die Einwirkung von organischen Verbindungen. Beim Durchleiten von Toluoldämpfen mit Äthylen durch ein glühendes Rohr entstehen Benzol, Styrol, Naphthalin, Anthracen usw. (Ferko, B. 20, 662). Aus Isobutylen und Toluol in Gegenwart von wenig AlCl₃ und wenig HCl entsteht tert. Butyl-toluol CH₃·C₆H₄·C(CH₃)₃ (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 184 230; Frdl. 8, 1304). — Läßt man ein äquimolekulares Gemisch von Benzol und Toluol in eine dunkelrotglühende eiserne, mit Bimsstein gefüllte Röhre tropfen, so erhält man (neben Benzol und Toluol) Naphthalin, Diphenyl, p-Phenyl-toluol, 2.4'-Dimethyldiphenyl, "γ- und δ-Methylendiphenylen" C₁₃H₁₀ (Syst. No. 480), Phenanthren, Anthracen, 1.4-Diphenyl-benzol, einen nicht rein isolierten Kohlen wasserstoff C₃₂H₂₈, welcher bei der Oxydation mit Chromsäure und Eisessig eine chinonartige Verbindung C₃₂H₂₆O₂ (orangerote Nadeln; F: 180°) liefert, und flüssige, bei 293—316°, 359—383° und 404—427° siedende Kohlenwasserstoffe (Carnelley, Soc. 37, 702).

Beim Einleiten von Methylchlorid in ein Gemisch von Toluol und AiCl₃ bei ca. 80° entstehen Xylole, und zwar als Hauptprodukt meist m-Xylol, ferner Mesitylen, Pseudocumol, Durol, neben einem Isomeren (1.2.3.5-Tetramethyl-benzol?), Pentamethylbenzol und Hexamethylbenzol (Ador, Riller, B. 11, 1627; 12, 329; Jacobsen, B. 14, 2625; 18, 342 Anm.; Friedel, Crafts, A. ch. [6] 1, 461). Bei der Einw. von Methylenchlorid auf Toluol in Gegenwart von AlCl₃ entsteht als Hauptprodukt ein Gemisch von Ditolylmethan [3.3'-, 4.4'- und 3.4'- (Iavaux, A. ch. [8] 20, 505)] mit 2 isomeren Dimethylanthracenen (F: 240° und F: 244,5°), daneben ein drittes Dimethylanthracen vom F: 86°, 2-Methyl-anthracen, Xylol und dessen Homologe und etwas Benzol (Lavaux, C. r. 139, 976; A. ch. [8] 20, 436; vgl. Friedel, Crafts, A. ch. [6] 11, 266). Über die Reaktion von Toluol mit Chlorpikrin bezw. Chloroform und AlCl₃ in Schwefelkohlenstoff vgl.: Eles, Wittich, B. 18, 347; Lavaux, A. ch. [8] 20, 490. Aus Toluol, Äthylidenchlorid und AlCl₃ resultieren p-Äthyl-toluol, a.a-Di-p-tolyl-äthan und 2.6.9.10-Tetramethyl-anthracendihydrid (Anschütz, A. 235, 313; Seer, M. 32, 149). Reaktion von Toluol mit Äthylenbromid + AlCl₃: Friedel, Crafts, A. ch. [6] 1, 487. Toluol liefert mit Acetylentetrabromid und AlCl₃ zwei Dimethylanthracene (F: 240° und F: 244,5°) und als Nebenprodukte 2-Methyl-anthracen, Benzol, Xylole, Trimethylbenzole und höhere Homologe (Lavaux, C. r. 141, 204; A. ch. [8] 20, 455). Mit Isobutylbromid (-chlorid oder -jodid) und AlCl₃ entstehen m- (Baur, B. 24, 2832) und p- (Konowalow, H. 30, 1036; C. 1809 I, 777) tert.-Butyl-benzol, 1.4-Di-tert.-butyl-benzol und Di-tert.-butyl-benzol, 1.3-Dimethyl-5-tert.-butyl-benzol, (Kp. 180-182°; D°, 0,8891; D°, 0,8737) (Shukowski, H. 27, 300). — Toluol gibt beim Erwärmen mit Benzylchlorid und Zinkstaub hauptsächlich p-Benzyl-toluol neben wenig o-Benzyl-toluol (Holleman, Polak, van der Laan, Euwes, R. 27, 443).

Bei mehrtägigem Erhitzen von Toluol mit Isobutylalkohol und Zinkehlorid im zugeschmolzenen Rohr auf 300° entsteht 1-Methyl-3-tert.-butyl-benzol (Goldschmidt, B. 15, 1067; Niemczycki, C. 1905 II, 403).

Bei der Kondensation von Toluol mit Paraldehyd unter Einw. von konz. Schwefelsäure entsteht a.a-Di-p-tolyl-äthan (O. FISCHER, B. 7, 1193). — Toluol liefert mit Kohlenoxyd + HCl bei Gegenwart von AlCl₃ und CuCl p-Methyl-benzaldehyd (GATTERMANN, A. 347, 352). Reagiert mit Nickelcarbonyl und AlCl₃ bei gewöhnlicher Temperatur unter Bildung von p-Methyl-benzaldehyd, bei 100° unter Bildung von Dimethylanthracenen (Dewar, Jones, Soc. 85, 216; vgl. Seer, M. 32, 154). 50 g Toluol liefern mit Knallquecksilber und AlOCl [Gemisch von etwa 5 Tln. AlCl₃ und 1 Tl. AlCl₃·6 H₂O] 3,5 g Tolunitril (o und p) und 9,2 g eines aus gleichen Teilen o- und p-Verbindung bestehenden Gemisches von Methyl-benzaldoximen (Scholl, Kačer, B. 36, 323). — Bei 3—4-tägigem Schütteln von Toluol mit Benzaldehyd und konz. Schwefelsäure entsteht Phenyl-di-p-tolyl-methan (Kliegl, B. 38, 85; vgl. auch Griepentrog, B. 19, 1876). Toluol liefert mit o-Nitro-benzaldehyd in Gegenwart von Schwefelsäure [o-Nitro-phenyl]-p-tolyl-keton und p-Tolyl-anthroxan C₈H₄·CH₃ (Syst.

No. 4199) (KLIEGL, B. 41, 1845). Wird Toluol mit Benzophenon dem Sonnenlichte ausgesetzt, so entstehen Benzpinakon und ein Additionsprodukt $C_{20}H_{18}O$ (PATERNÒ, CHIEFFI, G. 39 Π , 421). — Kondensation von Toluol mit Cellulose durch konz. Schwefelsäure: NASTJUKOW, JK. 39, 1124; C. 1908 I, 820.

Leitet man trocknen Cyanwasserstoff und trocknen Chlorwasserstoff in ein Gemisch von Toluol und AlCla bei 35-400 und destilliert dann das Reaktionsprodukt mit starker Salzsäure, so erhält man p-Methyl-benzaldehyd (BAYER & Co., D. R. P. 99568; Frdl. 5, 98). Durch Erhitzen von Toluol mit Eisessig, Zinkchlorid und Phosphoroxychlorid und darauffolgende Behandlung mit Wasser erhält man p-Acetyl-toluol und p-Toluylsäure (Frey, Horowitz, J. pr. [2] 43, 114). p-Acetyl-toluol entsteht auch mit Essigsäureanhydrid und AlCl₃ (Michaelis, B. 15, 185), sowie mit Acetylchlorid und AlCl₃ (Claus, Riedel, B. 19, 234; Verley, Bl. [3] 17, 909); ein Diacetyltoluol entsteht hierbei nicht (V. Meyer, Pavia, B. 29, 2565). Beim Kochenvon Toluol mit Mercuriacetat entsteht ein Gemisch von o- und p-Tolyl-quecksilberacetat CH₃· CO₂· Hg· Co₄· CH₃· CH₃ (Syst. No. 2347) (DIMROTH, B. 32, 761). Beim Erhitzen von Toluol mit Benzoesäure und Phosphorsäureanhydrid auf 180-200° entstehen p-Benzoyl-toluol (Kollarits, MERZ, B. 6, 538) und o-Benzoyl-toluol (BEHR, VAN DORP, B. 6, 754). p-Benzoyl-toluol wurde auch beim Erhitzen von Toluol mit Benzoylchlorid und etwas Zink erhalten (GRUCAREVIC, MERZ, B. 6, 1243). Es ist auch das Hauptprodukt der Reaktion zwischen Benzoylchlorid, Toluol und AlCl₃ (Ador, Rilliet, B. 12, 2299; Bourcet, Bl. [3] 15, 945; Elbs, J. pr. [2] 35, 466). — Beim Einleiten von Dicyan in siedendes Toluol bei Gegenwart von AlCl₃ entsteht Tolunitril (Desgrez, Bl. [3] 13, 735). Mit Malonylchlorid und AlCla entstehen Di-p-toluylmethan und p-Acetyl-toluol (BÉHAL, AUGER, Bl. [3] 9, 699); mit Succinylchlorid und AlCl₃ lassen sich $a.\beta$ -Di-p-toluyl-äthan (Holleman, R. 6, 76) und β -p-Toluyl-propionsäure erhalten (Claus, Schlare, B. 20, 1378). Auch mit Bernsteinsäureanhydrid und AlCl₃ entsteht β -p-Toluyl-propionsäure (Burcker, Bl. [2] 49, 448; Muhr, B. 28, 3215; Katzenellenbogen, Bei der Kondensation von Toluol mit Phthalsäureanhydrid in Gegen-B. 34, 3828). wart von AiCl, entsteht 4'-Methyl-benzophenon-earbonsäure-(2) (FRIEDEL, CRAFTS, A.ch. [6] 14, 447). Bei der Reaktion von Diphensäureanhydrid (Syst. No. 2483) mit AlCl, in Toluol entstehen Fluorenon-earbonsäure-(4) (Syst. No. 1300) und 4-Toluyl-fluorenon (Syst. No. 685) (Pick, M. 25, 980). — Toluol liefert beim Erhitzen mit Natrium und Quecksilberdiäthyl im Kohlendioxydstrom Phenylessigsäure; verwendet man statt der Quecksilberverbindung Zinkdiäthyl, so entsteht neben Phenylessigsäure die p-Toluylsäure (Schorigin, B. 41, 2726). Durch Einw. von Phosgen auf Toluol in Gegenwart von AlCl3 entsteht Dip-tolyl-keton unter Zwischenbildung von p-Tolylsäure-chlorid (Ador, Crafts, B. 10, 2173; Elbs, J. pr. [2] 35, 466). Toluol liefert mit "Harnstoffchlorid" H₂N COCl oder mit Cyansäure und Salzsäure (Gattermann, Rossolymo, B. 23, 1195) bei Gegenwart von AlCl₃ p-Toluylsäure-amid; analog verläuft die Reaktion mit N-alkylierten oder N-arylierten Harnstoffehloriden (GATTERMANN, G. SCHMIDT, A. 244, 51; B. 20, 120; LELLMANN, BONHÖFFER, B. 20, 2119). p-Toluylsäure-anilid läßt sich auch mit Phenylisocyanat und AlCl₃ erhalten (Leuckart, J. pr. [2] 41, 306), analog Thio-p-toluylsäure-anilid mit Phenylsenföl und AlCl₃ (Friedmann, Gattermann, B. 25, 3527).

Toluol liefert mit Diazoessigester ein Gemisch von 3-Methyl-norcaradien-(2.4)-carbonsäure-(7)-äthylester und 4-Methyl-cycloheptatrien-(1.3.5)-carbonsäure-(1)-äthylester neben Pyrazolin-tricarbonsäure-(3.4.5)-triäthylester und symm. Azinbernsteinsäureester (Syst. No. 3666) (Buchner, Feldmann, B. 36, 3509). — Bei der Einw. von Benzoldiazoniumehlorid auf Toluol in Gegenwart von AlCl₃ entsteht unter Stickstoffentwicklung p-[und vielleicht auch o-]-Phenyl-toluol neben Chlorbenzol (Möhlau, Berger, B. 26, 1996).

Toluol wirkt auf den Organismus paralysierend und exzitierend (Curci, J. 1891, 2330); es wird in ihm zu Benzoesäure (Nencki, Ziegler, B. 5, 750; Klingenberg, J. 1891, 2260) und p-Oxy-benzoesäure (Curci) oxydiert.

Verwendung.

Toluol ist das Ausgangsmaterial bei der Darstellung von vielen Zwischenprodukten der Farbstoff-, Arzneimittel- und Riechstoffindustrie, so von Benzylchlorid, Benzalchlorid, Benzalchlorid, Nitrotoluolen, Benzalchlyd, Benzoesäure, Toluidinen usw.; es dient zur Darstellung von Saccharin und Trinitrotoluol und findet auch Anwendung als Lösungsmittel (vgl.: Herzog, Chemische Technologie der organischen Verbindungen [Heidelberg 1912], S. 403, 506, 523; Lunge, Köhler, Die Industrie des Steinkohlenteers und des Ammoniaks, 5. Aufl., Bd. 1 [Braunschweig 1912], S. 246; G. Schultz, Die Chemie des Steinkohlenteers, 3. Aufl., Bd. I [Braunschweig 1900], S. 39; Blücher, Auskunftsbuch für die chemische Industrie, 11. Aufl. [Berlin und Leipzig 1921], S. 1327, 1366, 1378).

Nachweis.

Als Nachweis eignet sich die Nitrierung zu 2.4-Dinitro-toluol (vgl. Beilstein, Kuhlberg, A. 155, 13).

Nachweis von Toluol in toluolhaltigem Benzol: RAIKOW, ÜRKEWITSCH, Ch. Z. 30, 296. Neben anderen Kohlenwasserstoffen, z. B. m-Xylol, kann Toluol auch mittels "Harnstoff-chlorids" bezw. Cyansäure und Salzsäure erkannt werden; die verschiedenen Kohlenwasserstoffe werden bei dieser Reaktion verschieden leicht in Säureamide verwandelt (GATTERMANN, ROSSOLYMO, B. 23, 1198).

Additionelle Verbindungen des Toluols.

3 C₇H₈ + AlCl₃. B. Beim Einleiten von HCl oder HBr in eine Lösung von Aluminium-chlorid in Toluol (Gustavson, Æ. 10, 390; 22, 447; B. 11, 2151; J. pr. [2] 42, 506; vgl. FREEDEL, CRAFTS, A. ch. [6] 14, 467). Orangefarbene dickliche Flüssigkeit, die bei -17° nicht erstarrt. D°: 1,08; D²: 1,06. Wird durch Wasser sofort zersetzt unter Abscheidung von Toluol. Gibt mit Brom C₆Br₅·CH₃. -3 C₇H₈ + AlBr₃. B. analog der vorangehenden Verbindung (G., Æ. 10, 297; B. 11, 1841). Rotbraune, nicht unzersetzt destillierbare Flüssigkeit. D°: 1,37; D²°: 1,35; sehr wenig löslich in Toluol; verhält sich analog der vorangehenden Verbindung (G.). Elektrolyse: NEMINSKI, PLOTNIKOW, Æ. 40, 391, 1254; C. 1908 II, 1505; 1909 I, 493.

Substitutionsprodukte des Toluols.

a) Fluor-Derivate.

- 2-Fluor-1-methyl-benzol, o-Fluor-toluol $C_7H_7F = C_6H_4F \cdot CH_3$. B. Aus o-Toluol-diazoniumsulfat und konz. Fluorwasserstoffsäure (Holleman, Beekman, R. 23, 238; H., R. 25, 331; Swarts, C. 1808 I, 1046; R. 27, 120). Erstartt nicht im Kältegemisch von festem Kohlendioxyd und Alkohol (H.). Kp: 114° (H.), 115° (H., B.). $D^{13,2}$: 1,0041 (H.). Bildungswärme: S. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 901,61 Cal. (S.).
- 3-Fluor-1-methyl-benzol, m-Fluor-toluol $C_7H_7F = C_8H_4F \cdot CH_3$. B. Aus m-Toluol-diazoniumsulfat und konz. Fluorwasserstoffsäure (Holleman, Beekman, R. 23, 238). Erstarrt nicht im Kältegemisch von festem Kohlendioxyd und Alkohol (H., R. 25, 331). Kp: 115°; D¹³ ': 0,9972 (H.).
- 4-Fluor-1-methyl-benzol, p-Fluor-toluol C₇H₇F = C₈H₄F·CH₃. B. Aus p-Toluoldiazoniumsulfat und konz. Fluorwasserstoffsäure (Holleman, Beerman, R. 23, 238; Swarts, C. 1908 I, 1046; R. 27, 120). Aus einer Lösung von p-Toluoldiazoniumchlorid mit Fluorwasserstoffsäure (Valentiner, Schwarz, D. R. P. 96153; C. 1898 I, 1224). Aus p-Toluoldiazopiperidid (dargestellt durch Vermischen der kalten wäßt. Lösungen von p-Toluoldiazoniumchlorid und Piperidin) mit konz. Fluorwasserstoffsäure (Wallach, A. 235, 261). Beim Erhitzen von 4-Fluor-toluol-sulfonsäure-(3) [dargestellt aus 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(3)] mit konz. Salzsäure im Rohr (Paternò, Oliveri, G. 13, 535). Flüssig. Riecht nach bittern Mandeln (P., O.). Erstarrt im Kältegemisch von festem Kohlendioxyd und Alkohol (Holleman, R. 25, 331). Kp: 116—117° (korr.) (W.), 116° (H.). D¹⁵: 1,0005 (H.); D²⁵: 0,992 (W.) Bildungswärme: S., C. 1908 I, 1046; R. 27, 121. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Vol.: 901,86 Cal. (S.). Wird von Chromsäuregemisch zu p-Fluor-benzoesäure oxydiert (W.). Gibt mit Chlorsulfonsäure 4-Fluor-toluol-sulfonsäure-(2)-chlorid (H.).
- l¹.1¹-Difluor-1-methyl-benzol, $\omega.\omega$ -Difluor-toluol, Benzalfluorid, Benzylidenfluorid $C_7H_6F_2=C_6H_5\cdot CHF_2$. B. Aus $\omega.\omega$ -Difluor- ω -chlor-toluol in alkoh. Lösung mittels Natriumamalgams (SWARTS, C. 1900 II, 667). Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp: 133,5°. Wird von warmer konz. Schwefelsäure, sowie von Wasser bei 200° in Fluorwasserstoffsäure und Benzaldehyd gespalten.
- 1¹.1¹.1¹-Trifluor-1-methyl-benzol, $\omega.\omega.\omega$ -Trifluor-toluol, Benzotrifluorid $C_7H_5F_3=C_8H_5\cdot CF_3$. R. Aus Benzotrichlorid und Antimonfluorür, neben $\omega.\omega$ -Difluor- ω -chlor-toluol (Śwarts, C. 1898 II, 26). Farblose Flüssigkeit. Kp: 103,5°, D¹⁴: 1,19632; n: 1,41707 (S., C. 1898 II, 26). Bildungswärme: S., C. 1906 II, 1567; R. 25, 422. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 809,96 Cal. (S., C. 1906 II, 1567; R. 25, 422). Gibt mit Salpetersäure m-Nitro-benzotrifluorid (S., C. 1898 II, 26). Sehr widerstandsfähig gegen Wasser, Alkalien, Kupfer, Phenole und Arylamine (S., C. 1898 II, 26).

b) Chlor-Derivate.

2-Chlor-1-methyl-benzol, o-Chlor-toluol C₇H₇Cl = C₈H₄Cl·CH₃. B. Neben p-Chlor-toluol beim Chlorieren von Toluol in Gegenwart von Jod (Hübner, Majert, B. 6, 790) oder

besser von FeCl₃ oder MoCl₅ (Seelig, A. 287, 130, 131, 151). Neben p-Chlor-toluol bei der Chlorierung von siedendem Toluol durch elektrolytisches Chlor (Cohen, Dawson, Crosland, Soc. 87, 1035). Durch Erhitzen von Toluol mit PbCl₄·2NH₄Cl am Rückflußkühler (Seyewetz, Biot, C. r. 135, 1121). Aus o-Toluoldiazoniumchlorid-Lösung durch Zersetzung mit Cuprochlorid (Sandmeyer, B. 17, 2651; Behrend, Nissen, A. 269, 393; Wynne, Soc. 61, 1072; H. Erdmann, A. 272, 144). Aus o-Toluoldiazoniumchlorid-Lösung in Gegenwart von CuCl₂ bei der Elektrolyse an Kupferelektroden unter Kühlung (Votoček, Zeníšek, Z. El. Ch. 5, 486). Aus o-Toluoldiazoniumchlorid-Lösung durch Erhitzen mit überschüssiger Salzsäure (Gasiorowski, Wayss, B. 18, 1939). Aus festem o-Toluoldiazoniumchlorid durch Erwärmen mit Benzol und AlCl₃ (Möhlau, Berger, B. 26, 1998). Aus dem (mit trocknem Sand vermischten) Chloroplatinat des o-Toluoldiazoniumchlorids durch Destillation (Beilstein, Kuhlberg, A. 156, 79). Aus o-Toluol-diazopiperidid CH₃·C₆H₄·N·N·NC₅H₁₀ (erhalten aus diazotiertem o-Toluidin und Piperidin) mit konz. Salzsäure (Wallach, A. 235, 247). Aus Phosphorsäure-tri-o-tolylester-dichlorid Cl₂P(O·C₆H₄·CH₃)₃, welches aus 3 Mol-Gew. o-Kresol und 1 Mol. Gew. PCl₅ beim Erhitzen bis auf 140° entsteht, durch Erhitzen auf ca. 180° (Autenbieth, Geyer, B. 41, 157). Aus dem Chlorid der 2-Chlor-toluol-sulfonsäure-(4) oder aus dieser Säure selbst durch Kochen mit 80°/ojger Schwefelsäure (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 133000; C. 1902 II, 313). — Darst. Man verreibt ein gekühltes Gemisch aus kg o-Toluidin und 1 Liter Wasser mit 1100 ccm roher Salzsäure, gießt in 6 Liter Wasser und fügt die erhaltene Lösung zu einem Gemisch aus Cuprochlorid-Lösung (dargestellt durch Kochen von 440 g krystallisiertem Cuprichlorid mit 210 g Kupferspänen, 1840 ccm roher Salzsäure und 370 ccm Wasser) und 1 kg Eis (H. Erdmann, A. 272, 145). Zur Zersetzung der o-Toluoldiazoniumchlorid-Lösung eignet sich auch Kupferppluver (Gattermann, B. 28, 1221) oder entfettet

F: $-34,0^{\circ}$ (Haase, B. 26, 1053). Über die Existenz zweier verschieden schmelzender Modifikationen, des o-Chlor-toluols vgl. Ostromysslenski, Ph. Ch. 57, 347. Kp₇₅₀: 154° bis 156° (Seelig, A. 237, 154); Kp_{760,07}: 159,38° (Feitler, Ph. Ch. 4, 72); Kp: 159-159,2° (korr.) (Perkin, Soc. 69, 1203). Siedepunkte unter verschiedenem Druck: Fei. Dt: 1,0973; Dt: 1,0963; Dt: 1,0918; Dt: 1,0877; Dt: 1,0837; Dt: 1,0801 (Pe., Soc. 69, 1203); Dt: 1,08173 (Seubert, B. 22, 2520); Dt: 1,083; Dt: 1,083; Dt: 1,5352 (Fei.). Dichten des unter verschiedenen Drucken siedenden o-Chlor-toluols: Fei. $-n_{\rm B}^{15-20}$: 1,5238; $n_{\rm A}^{15-20}$: 1,5352 (Seu.). Absorptionsspektrum im Ultraviolett: Bally, Ewbank, Soc. 87, 1356. — Magnetisches Drehungsvermögen: Pe., Soc. 69, 1243.

o-Chlor-toluol wird von Chromsäuregemisch völlig verbrannt, ohne eine Säure zu bilden (Beilstein, Kuhlberg, A. 156, 79). Liefert mit Chromylchlorid eine Verbindung, die durch Wasser zu o-Chlor-benzaldehyd zersetzt wird (Stuart, Elliot, Soc. 53, 803; Law, Perkin. Soc. 93, 1636). Gibt bei der Oxydation mit Cerverbindungen o-Chlor-benzaldehyd (Höchster Farbw., D. R. P. 174238; C. 1906 II, 1297). Oxydation mit Permanganatlösung führt zu o-Chlor-benzoesäure (Emmerling, B. 8, 880; Seelig, A. 237, 154; Graebe, A. 276, 55).— o-Chlor-toluol wird bei 302° durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor zu Toluol reduziert (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 322). — Gibt bei der Chlorierung 2.3-, 2.4-, 2.6- und etwas 2.5-Dichlor-toluol (Cohen, Dakin, Soc. 79, 1117). Bei der Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure wurde 6-Chlor-3-nitro-benzol erhalten (Goldschmidt, Hönig, B. 19, 2443; 20, 199).— Liefert beim Erhitzen mit Diphenylaminkalium (unter Umlagerung) Diphenyl-m-toluidin (Haeussermann, Bauer, B. 31, 2988; Haeu., B. 34, 39).

o-Chlor-toluol wird im Organismus des Hundes in o-Chlor-hippursäure, im Organismus des Kaninchens in o-Chlor-benzoesäure übergeführt (HILDEBRANDT, B. Ph. P. 3, 367, 369).

3-Chlor-1-methyl-benzol, m-Chlor-toluol C₇H₇Cl = C₆H₄Cl·CH₃. B. Aus m-Toluidin beim Ersatz der Aminogruppe durch Chlor nach der Sandmeyerschen Reaktion (vgl. Reverdin, Crépieux, B. 33, 2505). Aus diazotiertem 3-Chlor-4-amino-toluol durch Kochen der Diazoniumsulfatlösung mit Alkohol (Wroblewski, A. 168, 200). Aus 3-Chlor-4-amino-toluol durch Überführung in das Hydrazin und Kochen seines salzsauren Salzes mit Kupfersulfatlösung (Wynne, Soc. 61, 1058). Aus 5-Chlor-2-amino-toluol durch Erwärmen mit Alkohol und Schwefelsäure und Zusatz von Athylnitrit (Feitler, Ph. Ch. 4, 75). Aus 5-Chlor-2-amino-toluol durch Überführung in das Hydrazin und Kochen seines salzsauren Salzes mit Kupfersulfatlösung (Wy., Soc. 61, 1048). Aus 3-Chlor-1-methyl-cyclohexen-(x) (S. 69) durch Behandlung mit Brom und Kochen des Reaktionsproduktes mit Chinolin (Klages, B. 32, 2569). Aus 3-Chlor-1-methyl-cyclohexadien-(1.3) durch Überführung in das Dibromid und Kochen desselben mit Chinolin (Kl., Knoevenagel, B. 27, 3022). Beim Erhitzen von m-Kresol und PCl₅ oder von Phosphorsäure-tri-m-tolylester-dichlorid auf 210° (Autenriehr, Geyer, B. 41, 156). — Flüssig. F: —47,8° (Haase, B. 26, 1053). Kp_{786,52}: 162,2° (Fettler). Siedepunkte bei verschiedenem Druck: F. D⁴c: 1,07218 (Seubert, B. 22, 2520); D¹⁸²⁵:

0,92723 (F.). Dichten des unter verschiedenen Drucken siedenden m-Chloratchols: F. n₂¹⁸⁻²⁰: 1,5214; n₃¹⁸⁻²⁰: 1,5331 (S.). Absorptionsspektrum im Ultraviolett: Bally, K., Soc. 87, 1356. — Gibt bei der Oxydation mit Dichromatmischung m-Chlor-beñzőesäure (Wr.). Liefert mit Chromylchlorid eine Verbindung, die durch Wasser zu m-Chlor-benzaldehyd zersetzt wird (Law, Perkin, Soc. 93, 1636). Bei der Chlorierung werden 2.5- und 3.4-Dichlortoluol gebildet (Cohen, Dakin, Soc. 79, 1117). Beim Nitrieren mit Salpetersäure (D: 1,52) entsteht ein Gemenge von 5-Chlor-2-nitro-toluol und 3-Chlor-4-nitro-toluol; beim Nitrieren mit einem Gemisch von Salpetersäure (D: 1,52) und konz. Schwefelsäure entsteht 5-Chlor-2-4-dinitro-toluol (Reverdin, Crépteux, B. 33, 2505). Gibt mit Chloracetylchlorid und AlCl₃ in CS₂ 5-Chlor-2-[chloracetyl]-toluol (Kunckell, B. 41, 2648). — Verhält sich im Tierkörper analog dem o-Chlor-toluol (S. 291) (Hildebrandt, B. Ph. P. 3, 367, 369).

4-Chlor-1-methyl-benzol, p-Chlor-toluol C₇H₇Cl = C₆H₄Cl·CH₃. B. Beim Chlorieren von Toluol in Gegenwart von Jod (Beilstein, Gettner, A. 139, 334) oder besser von MoCl₅ (Aronheim, Dietrich, B. 8, 1402), neben o-Chlor-toluol (Hübner, Majert, B. 6, 790; Seelig, A. 237, 130, 151). Neben o-Chlor-toluol bei der Chlorierung von siedendem Toluol durch elektrolytisches Chlor (Cohen, Dawson, Crosland, Soc. 87, 1035). Durch Erhitzen von Toluol mit Sulfurylchlorid auf 160°, neben Benzylchlorid und 3.4-Dichlor-toluol (Töhl, Eberhard, B. 26, 2942). Aus p-Toluoldiazoniumchlorid-Lösung beim Erwärmen mit Salzsäure (Hübner, Majert, B. 6, 794; Gasiorowski, Wayss, B. 18, 1939; vgl. Holleman, Beerman, R. 23, 239). Aus p-Toluoldiazoniumchlorid-Lösung mit Cuprochlorid (Sandmeyer, B. 17, 2651; vgl. H. Erdmann, A. 272, 144, 145). Aus p-Toluoldiazoniumchlorid-Lösung in Gegenwart von CuCl₂ bei der Elektrolyse an Kupferelektroden unter Kühlung (Votoček, Zeníšek, Z. El. Ch. 5, 486). Aus festem p-Toluoldiazoniumchlorid durch Erwärmen mit Benzol und AlCl₃ (Möhlau, Berger, B. 26, 1998). Durch Einw. von konz. Salzsäure auf p-Toluol-diazopiperidid CH₃-C₆H₄·N:N·NC₅H₁₀ (Syst. No. 3038) (Wallach, A. 235, 247).

Beim Erhitzen von Phosphorsäure-tri-p-tolylester-dichlorid (das aus p-Kresol und PCl₅ bei 140° entsteht) auf 200–210° (Autenrieth, Geyer, B. 41, 155).

F: 7,4° (Seubert, B. 22, 2524), 7,5° (van Scherpenzeel, R. 20, 155). Kp₇₆₅,4: 162,3° (Feitler, Ph. Ch. 4, 78); Kp: 162–162,2° (kort.) (Perkin, Soc. 69, 1203); Kp₁₀: 44° (van Sch.). Siedepunkte bei verschiedenem Druck: Fei. D;: 1,0874, (Spui.). Disc. 1,0791; Dis. 1,0749; Disc. 1,0710. Disc. 1,0710. Disc. 1,07672 (Pr. 200, 200, 1200). Disc. 1,0874, (Spui.). Disc. 1,0791; Disc. 1,0749; Disc. 1,0710. Disc. 1,0710. Disc. 1,0749; Disc. 1,0710. Disc. 1,0710. Disc. 1,0710. Disc. 1,0740. Disc. 1,0710. Disc. 1,0740. D

F: 7,4° (Seubert, B. 22, 2524), 7,5° (van Scherpenzeel, R. 20, 155). Kp₇₆₈₋₄: 162,3° (Feitler, Ph. Ch. 4, 78); Kp: 162—162,2° (korr.) (Perkin, Soc. 69, 1203); Kp₁₀: 44° (van Sch.). Siedepunkte bei verschiedenem Druck: Fei. D:: 1,0847; D5: 1,0836; D6: 1,0791; D6: 1,0749; D70: 1,0710; D70: 1,0672 (Pe., Soc. 69, 1203); D70: 1,06974 (Seu.); D¹⁶⁸⁻³: 0,92360 (Fel.). Dichten des unter verschiedenen Drucken siedenden p-Chlor-toluols: Fei. Molekulare Gefrierpunktserniedrigung: 56 (Auwers, Ph. Ch. 42, 515). n¹⁶⁻²⁰: 1,5199; n¹⁶⁻³⁰: 1,5317 (Seu.). Absorptionsspektrum im Ultraviolett: Baly, Ewbank, Soc. 87, 1356. Magnetisches Drehungsvermögen: Pe., Soc. 69, 1243. — Liefert bei der Oxydation mit Permanganatlösung p-Chlorbenzoesäure (Emmerling, B. 8, 880). Wird von Chromsäuregemisch zu p-Chlor-benzoesäure oxydiert (Beilstein, Geitner, A. 139, 336). Wird von Salpetersäure rascher oxydiert als o- und m-Chlor-toluol, die Dichlortoluole und Jodtoluole, aber langsamer als p-Bromtoluol (Cohen, Miller, Soc. 85, 174, 1626). Liefert mit Chromylchlorid eine Verbindung, die durch Wasser zu p-Chlor-benzaldehyd zersetzt wird (Law, Perkin, Soc. 93, 1636). Wird bei 302° durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor zu Toluol reduziert (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 322). Gibt bei der Chlorierung 2.4 und 3.4-Dichlor-toluol (Cohen, Dakin, Soc. 79, 1116). Die Nitrierung liefert 4-Chlor-2-nitro-toluol und 4-Chlor-3-nitro-toluol (Goldschmidt, Hönig, B. 19, 2438; vgl. Engelbrecht, B. 7, 797), und zwar entstehen bei 0° mit Salpetersäure (D: 1,48) 58 % 4-Chlor-2-nitro-toluol und 42 % 4-Chlor-3-nitro-toluol (Van den Arend, R. 28, 421, 496). — p-Chlor-toluol verhält sich im Tierkörper analog wie o- und m-Chlor-toluol, ist aber für Kaninchen giftiger als die Isomeren (Hildebrandt, B. Ph. P. 3, 367, 369).

1¹-Chlor-1-methyl-benzol, ω-Chlor-toluol, Benzylchlorid $C_7H_7Cl = C_6H_5 \cdot CH_2Cl$. B. Beim Einleiten von Chlor in siedendes Toluol (Cannizzaro, A. ch. [3] 45, 468; Beilstein, Geitner, A. 139, 332). Beim Leiten von Chlor in Toluol im direkten Sonnenlicht tritt selbst beim Abkühlen Chlor nur in die Seitenkette (vgl. S. 285) (Schramm, B. 18, 608). Aus Sulfuryl-chlorid und überschüssigem Toluol unterhalb 130° (Wohl, D. R. P. 139552; 160102; C. 1903 I, 607; 1905 II, 367) in Gegenwart von Acetylchlorid (Wohl, D. R. P. 162394; C. 1905 II, 727). Aus Benzylalkohol mit Chlorwasserstoff (Cannizzaro, A. 88, 130) oder wäßr. Salzsäure (Norris, Am. 38, 638). Aus Benzylamin und NOCl in äther. Lösung bei −15° bis −20° (Ssolonina, Æ. 30, 431; C. 1898 II, 887). Aus Benzylamin durch Königswasser in geringer Menge, neben anderen Produkten (Ssolonina, Æ. 30, 822; C. 1899 I, 254). − Darst. In ein gelinde siedendes Gemisch von 100 g Toluol und 5 g PCl₅ wird, möglichst im Sonnenlicht, ein ziemlich kräftiger Strom von getrocknetem Chlor eingeleitet, bis eine Gewichtszunahme von 37 g erreicht ist (E. Fischer, Anleitung zur Darstellung organischer Präparate [Braunschweig 1920], S. 40). Zur technischen Darstellung vgl. Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. XI [Berlin-Wien 1922], S. 189.

Farblose Flüssigkeit von sehr heftigem Geruch, deren Dampf zu Tränen reizt. F: -43.2° (korr.) (v. Schneider, Ph. Ch. 22, 230), -48.0° (Haase, B. 26, 1053). Kp: 179° (korr.) (Perkin, Soc. 69, 1203); Kp_{769,3}: $175-175.2^{\circ}$ (R. Schiff, A. 220, 99); Kp₂₂: 106.2° ; Kp₇₆₁: 103° ; Kp₆₂: 98.8° ; Kp_{47.8}: 93.3° ; Kp₄₀: 89.9° ; Kp_{28,44}: 83.6° ; Kp_{26,74}: 81.8° ; Kp_{22,14}: 78.2° ; Kp₇₀: 73.9° ; Kp₈₁: 63.0° (Kahlbaum, Siedetemperatur und Druck in ihren Wechselbeziehungen [Leipzig 1885], S. 84); Kp₁₂: $64-64.2^{\circ}$ (Anschrütz, Berns, B. 20, 1390). D;: 1,1135; D;: 1,1125; D;: 1,1081; D;: 1,1040; D;: 1,1002; D;: 1,0967 (Perkin, Soc. 69, 1203); D⁷: 1,099 (Gladstone, Soc. 45, 245); D;: 1,1138 (Jahn, Möller, Ph. Ch. 13, 389); D;⁷⁵: 0,94525 (R. Schiff, A. 220, 99; vgl. R. Schiff, B. 19, 563). — Löslichkeit von Schwefel in Benzylehlorid: Boguski, B. 37, 92; C. 1905 I, $1207. - n_D^{\circ}$: 1,5415 (Glad.); $n_D^{15,4}$: 1,5367; $n_D^{15,4}$: 1,5652 (Jahn, Mö.). Absorptionsspektrum: Spring, R. 16, 1. - Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: <math>885,7 Cal., bei konstantem Druck: 886,6 Cal. (Schmidlin, C. r. 136, 1561; A. ch. [8] 7, 250). Spezifische Wärme: R. Schiff, Ph. Ch. 1, 384. — Magnetische Suszeptibilität: Pascal, Bl. [4] 5, 1069). Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 69, 1243. Dielektrizitätskonstante: Jahn, Mö.

Zersetzung von Benzylchlorid durch langes Kochen: VANDEVELDE, C. 1898 I, 438. Benzylchlorid liefert bei der Zersetzung durch rotglühenden Platindraht Stilben und HCl (Löb, B. 36, 3060; Z. El. Ch. 9, 905). — Leitet man Benzylchlorid zusammen mit Wasserstoff über fein verteiltes Nickel, so bildet sich eine voluminöse, unlösliche, gelbe Masse von der Formel $(C_7H_6)_X$ (S. 295) (Mailhe, Ch. Z. 29, 464). Bei der Einw. von Aluminiumehlorid in Schwefelkohlenstoff entsteht ein unlöslicher Körper $(C_7H_6)_X$ (S. 295) (Friedel, Crafts, Bl. [2] 43, 53). Beim Erwärmen von Benzylchlorid mit AlCl₃ erhält man ein Reaktionsprodukt, das bei der Destillation Toluol und Anthracen liefert (Perkin, Hodgkinson, Soc. 37, 726; vgl. Schramm, B. 26, 1706). Beim Kochen von Benzylchlorid mit Zinkstaub tritt eine heftige Reaktion ein, unter Entwicklung von HCl; bei der Destillation des Produktes gehen Toluol, Anthracen, Phenyltolylmethan und ein Kohlenwasserstoff $C_{21}H_{20}$ (?) über (Prost, Bl. [2] 46, 248). - Gibt durch Oxydation mit Chromsäuremischung Benzoesäure (REILSTEIN, GEITNER, A. 139, 337). Liefert mit Chromylchlorid die Verbindung C₇H₇Cl+ClO₂Cl₂ = (C₆H₅·CHCl·O·CrCl₂·OH?) (Syst. No. 629), welche bei der Einw. von Wasser Benzaldehyd gibt (Étard, A. ch. [5] 22, 236). Beim Kochen von Benzylchlorid mit einer wäßr. Lösung von Bleinitrat wird Benzaldehyd gebildet (Lauth, Grimaux, Bt. [2] 7, 106). Beim Erhitzen von Benzylchlorid mit Kaliumnitrit und wenig Wasser auf 150° entstehen Benzaldehyd, Benzoesäure, Anthracen u. a. flüssige Körper (Brunner, B. 9, 1745). — Bei Einw. von Magnesium auf Benzylchlorid in wasserfreiem Äther entsteht Benzylmagnesiumchlorid (HELD, B. 37, 455; 38, 1682; Klages, Heilmann, B. 37, 1449; Klages, B. 38, 2220 Anm. 5). Benzylchlorid gibt beim Kochen mit Alkohol und Zinkstaub Toluol (Tommasi, B. 7, 826). — Beim Erwärmen von Benzylchlorid mit Natrium entsteht Dibenzyl (CANNIZZARO, ROSSI, A. 121, 250; STELLING, FITTIG, A. 137, 258; COMEY, B. 23, 1115). Auch beim Erhitzen von Benzylchlorid mit Kupferpulver wird Dibenzyl gebildet (Onufrowicz, B. 17, 836). — Beim Chlorieren von Benzylchlorid in Gegenwart von Jod erhält man p-Chlor-benzylchlorid (Beilstein, Kuhlberg, Neuhof, A. 146, 320). Bei der Einw. von PbCl₄·2 NH₄Cl in der Siedehitze bilden sich Benzalchlorid und etwas Benzotrichlorid (Seyewetz, Trawitz, C. r. 136, 241). Bei der Einw. von Brom auf Benzylchlorid in Gegenwart von Jod entsteht ein Gemisch von p-Brom-benzylchlorid und p-Brom-benzylbromid (ERRERA, G. 17, 198; SRPEK, M. 11, 430). Benzylchlorid liefert mit rauchender Salpetersäure p., o- und m-Nitro-benzylchlorid (Bei., Gei.; Strakosch, B. 6, 1056; Abelli, G. 13, 97; Kumpf, A. 224, 98, 100, 104; NOELITING, B. 17, 385). Gibt bei der Nitrierung mittels Acetylnitrats 60% o- und 40% p-Nitrobenzylchlorid (Piotet, Кнотімку, B. 40, 1165). — Benzylchlorid setzt sich bei längerem Kochen mit etwa 30 Tln. Wasser fast glatt in Benzylalkohol und Salzsäure um (NIEDERIST, 4. 196, 353). Auch beim Erhitzen von Benzylchlorid mit 10 Tln. Wasser und 3 Tln. frisch gefälltem Bleioxyd auf 100° entsteht Benzylalkohol (Lauth, Grimaux, A. 143, 81), desgleichen bei mehrstündigem Kochen mit 10° /eiger Pottaschelösung (Meunier, Bl. [2] 38, 159). Beim Erhitzen von Benzylchlorid mit Wasser auf ca. 190° entstehen ein Chlorid $C_{14}H_{13}Cl$ (= $C_{6}H_{5}$ · CH₂·C₆H₄·CH₂Cl?), hochsiedende Kohlenwasserstoffe und geringe Mengen sauerstoffhaltiger Körper; wird das vom überschüssigen Benzylchlorid durch Dampfdestillation befreite Rohprodukt destilliert, so entstehen neben anderen Produkten Benzyltoluol und harzige oder dickflüssige Kohlenwasserstoffe, welche bei weiterem Erhitzen unter Bildung von Anthracen und Tolnol zersetzt werden (Zinoke, B. 7, 276; vgl.: Limpricht, A. 139, 308; van Dorp, B. 5, 1070; Plasouda, Zinoke, B. 6, 906; Behr, van Dorp, B. 7, 16). — Über die Einw. von Silbernitrit auf Benzylchlorid vgl.: Brunner, B. 9, 1745; Holleman, R. 13, 405; Hantzsch, Schulze, B. 29, 700; Baeyer, Villiger, B. 34, 756. Einw. von Kaliumnitrit auf Benzylchlorid s. o. Benzylchlorid setzt sich mit Silbernitrat in absol. Ather zu Benzylnitrat C₈H₅. CH₂·O·NO₂ um (Nef. A. 309, 171; vgl. Brunn.). Einw. von Bleinitrat auf Benzylchlorid s. o. Benzylchlorid gibt mit Silberphosphat beim Erwärmen in Ather Tribenzylphosphat (Lossen, Köhler, A. 262, 213). — Liefert bei Einw. von alkoh. Ammoniak Benzylamin, Dibenzylamin und Tribenzylamin (CANNIZARO, A. 134, 128; A. Spl. 4, 24; LIMPRICHT, A. 144, 305; MASON, Soc. 63, 1313). Durch Kochen von Benzylchlorid mit Hydrazinhydrat in wäßr. Alkohol entsteht asymm. Dibenzylhydrazin (Busch, Weiss, B. 33, 2702). v. Rothenburg (B. 26, 867) erhielt durch Erhitzen von Benzylchlorid mit Hydrazinhydrat in Alkohol und nachfolgende Destillation des Reaktionsprodukts viel Stilben, erhebliche Mengen Tolan (wahrscheinlich aus dem im käuflichen Benzylchlorid vorhandenen Benzalchlorid herstammend) und wenig Dibenzyl. — Bei der Einw. von Natrium auf ein Gemisch von 2 Mol. Gew. Benzylchlorid und ein Mol-Gew. AsCl₃ in Ather bei Gegenwart von etwas Essigester entstehen Tribenzylarsin (C,H₇)₂AsCl₃ (MICHAELIS, PAETOW, A. 233, 62). — Benzylchlorid liefert mit alkoh. Kaliumhydrosulfid Benzylmercaptan (Märcker, A. 136, 75). Setzt sich mit alkoh. Kaliumsulfid zu Dibenzylsulfid um (Märcker, A. 136, 88). Liefert mit alkoh. Na₂S₂ Dibenzyldisulfid (Blanksma, R. 20, 137). Benzylchlorid gibt beim Erhitzen mit Alkalisift in konz. Lösung Toluol-ω-sulfonsäure C₆H₅. CH₅. SO₃H (Böhler, A. 154, 51; Mohr, A. 221, 216) und Dibenzylsulfon (Voct, Henninger, A. 165, 375); dagegen erhält man in verd. Lösung hauptsächlich Benzylalkohol und Dibenzylsther (Fromm, der Setxas Palma, B. 39, 3312). Benzylchlorid liefert mit hydroschwefligsaurem Natrium Na₂S₂O₄ in alkal. Lösung bei Gegenwart von etwas Zinkstaub in der Wärme Toluol-ω-sulfonsäure und Dibenzylsulfon; in der Kälte läßt sich auch die Bildung von Benzylsulfinsäure nachweisen (Fromm, der Set. Pal., B. 39, 3319, 3320). Benzylchlorid gibt beim Kochen mit Natriumthiosulfat und währ. Alkohol Benzylchlorid mit einer aus K₈SO₃ und Se in wäßr. Alkohol dargestellten Kaliumselenosulfatösung und Alkohol erhält man Benzylchlorid entsteht durch Einw. von alkoh. Kalilauge Athylbenzyläther (Cannizardo, J. 1856, 581). Zersetzung von Benzylchlorid durch Natrium in Athylalkohol: L., Ph. Ch. 32, 486. — Über die Umsetzung des Benzylchlorids mit formald

formiat und konz. wäßr. Ameisensäure auf 140° entsteht Benzylformiat (Bacon, C. 1908 II, 945). Benzylchlorid gibt beim Kochen mit alkoh. Kaliumcyanid Benzylcyanid (CANNIZZARO, A. 96, 247). Benzylchlorid liefert mit alkoh. Kaliumacetat Benzylacetat neben Benzylalkohol und bisweilen etwas Äthylbenzyläther (CANNIZZARO, A. 96, 246; SEELIG, J. pr. [2] 39, 162); beim Kochen von Benzylchlorid mit entwässertem Kaliumacetat und Eisessig erhält man beim Kochen von Benzylchlorid mit entwässertem Kaliumacetat und Eisessig erhält man nur Benzylacetat (Seelig, J. pr. [2] 39, 164; D. R. P. 41507; Frdl. 1, 577). Einfluß verschiedener Metallchloride (besonders BiCt₃) auf die Umsetzung von Benzylchlorid und Eisessig zu Benzylacetat und HCl: Béhal, C.r. 147, 1479. Beim Erhitzen von Benzylchlorid mit Essigester entstehen Essigsäureanhydrid und anscheinend Stilben (Perkin, Hodgkinson, Soc. 37, 721). Benzylchlorid gibt mit Malonsäurediäthylester in Gegenwart von alkoh. Natriumäthylatlösung Benzylmalonsäureester (Doebner, Kersten, B. 38, 2738). Bei der Einw. von alkoh. Kaliumrhodanidlösung auf Benzylchlorid bildet sich Benzylchodanid C₆H₅. CH. S. C. (N. (Henney, B. 2, 637), Barbellata, B. 5, 689). Benzylchlorid precipit mit Thio CH₂ S CN (HENRY, B. 2, 637; BARBAGLIA, B. 5, 689). Benzylchlorid reagiert mit Thioharnstoff unter Bildung von salzsaurem S-Benzyl-isothioharnstoff $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot S \cdot C(: NH) \cdot NH_3$ (Bernthsen, Klinger, B. 12, 575; Werner, Soc. 57, 285). — Benzylchlorid kondensiert sich mit Benzol in Gegenwart von Zinkstaub zu Diphenylmethan, o- und p-Dibenzyl-benzol (ZINCKE, A. 159, 374; B. 6, 119). Diphenylmethan entsteht aus Benzylchlorid und Benzol auch mit amalgamiertem Aluminium (Hirst, Cohen, Soc. 67, 827), mit AlCl₂ (Friedle, Crafts, A. ch. [6] 1, 480; Fr., Balsohn, Bl. [2] 33, 337), mit Aluminiumspänen bei Gegenwart von Chlorwasserstoff (Radziewanowski, B. 28, 1136), mit Aluminiumspänen und Mercurichlorid (Ra., B. 28, 1139). Beim Erhitzen von Benzylchlorid mit Toluol und Zinkstaub erhält man o- und p-Benzyl-toluol (Zincke, A. 161, 93; Plascuda, Zi., B. 6, 906) und andere Produkte (Weber, Zi., B. 7, 1153). Über den Mechanismus der Reaktion zwischen Benzylchlorid und Toluol hoi Gegenvart von AlCl. and FaC. chlorid und Toluol bei Gegenwart von AlCl₃ oder FeCl₃ vgl.: Steele, Soc. 83, 1470, 1486; LAVAUX, A. ch. [8] 20, 482. Benzylchlorid liefert mit Naphthalin und Aluminiumpulver Dibenzylnaphthalin neben 1- und 2-Monobenzyl-naphthalin (Boguski, B. 39, 2867; 38. 38, 1110; C. 1907 I, 817). — Gibt beim Erhitzen mit Kaliumphenolat und etwas Alkohol Phenylbenzyläther (LAUTH, GRIMAUX, A. 143, 81; SINTENIS, A. 161, 337; STÄDEL, A. 217, 44). Durch Erhitzen von Phenol mit Benzylchlorid und Zinkspänen erhält man p-Benzylphenol (Paternò, G. 2, 2; Paternò, Filett, G. 3, 121; Bakunin, G. 33 II, 454; Zincke, Walter, A. 334, 373). Dieses entsteht auch aus Phenol und Benzylchlorid bei Anwesenheit von etwas ZnCl₂ (Liebmann, D. R. P. 18977; Frdl. 1, 23). Benzylchlorid reagiert mit Anisol beim Erhitzen mit Zink unter Bildung von p-Benzyl-anisol (Paternò, G. 1, 589). Auch bei Einw. von AlCl₃ auf Benzylchlorid und Anisol entsteht p-Benzyl-anisol (Goldschmidt, LARSEN, Ph. Ch. 48, 429); dynamische Studie dieser Reaktion: Goldschmidt, Larsen. Durch Erhitzen von Benzylchlorid mit Phenylacetat wurde ein bei 310-320° siedendes Produkt erhalten, das bei der Behandlung mit alkoh. Kalilauge Essigsäure, p-Benzyl-phenol und eine bei 39° schmelzende, indifferente Verbindung C₁₀H₁₀O lieferte (Perkin, Hodgkinson, Soc. 37, 722). — Benzolsulfinsaures Natrium liefert mit Benzylchlorid in wäßr.-alkoh. Lösung Phenylbenzylsulfon (Knoevenagel, B. 21, 1349; R. Otto, W. Otto, B. 21, 1696). Aus Benzylchlorid und benzylsulfinsaurem Natrium erhält man Dibenzylsulfon (Otto, B. 13, 1277). — Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Benzylchlorid mit 2 Mol.-Gew. Anilin auf 160° entsteht Benzylanilin (Fleischer, A. 138, 225). Bei längerem Digerieren von 54 Tln. Anilin mit 150 Tln. Benzylchlorid und 30 Tln. Ätznatron auf dem Wasserbad erhält man Dibenzylanilin (Matzudaira, B. 20, 1611). Beim Erhitzen von salzsaurem Anilin mit Benzylchlorid und ZnCl₂ auf 120° entsteht 4-Dibenzylamino-diphenylmethan (Meldola, Soc. 41, 200). Benzylchlorid vereinigt sich mit Dimethylanilin bei gewöhnlicher Temperatur zu Dimethylphenylbenzylammoniumchlorid (Michler, Gradmann, B. 10, 2079). Es reagiert in alkoh. oder essigsaurer Lösung beim Erhitzen mit Aminophenolen unter Bildung von Mono- und Dibenzylaminophenolen; mit den Hydrochloriden der Aminophenole findet diese Reaktion erst in Gegenwart von Zink statt (Bakunin, G. 36 II, 212). Beim Erhitzen von Benzylchlorid mit Pyridin im Einschlußrohr entstehen neben Benzylpyridinen Toluol und Stilben (Tschitschibabin, 3K. 34, 130; C. 1902 I, 1301).

Benzylchlorid wird in der Farbstofftechnik sowie im Laboratorium häufig als Benzylierungsmittel verwendet, z. B. zur Darstellung von Benzylanilin aus Anilin, von Benzylviolett 7 B aus Methylviolett (Schultz Tab. No. 517; vgl. ferner Schultz Tab. No. 586). In der Riechstoff-Industrie benutzt man es für die Darstellung von Benzylalkohol und seinen Estern und einigen anderen Präparaten.

Verbindung $(C_7H_6)_X$. B. Durch Überleiten von Benzylchlorid zusammen mit Wasserstoff über fein verteiltes Nickel oder Kupfer (Mailhe, Ch. Z. 29, 464). — Gelbe, voluminöse, in verschiedenen Lösungsmitteln unlösliche Masse. — Liefert mit rauchender Salpetersäure ein gelbes, beim Erhitzen verbrennendes Nitroderivat $(C_7H_5\cdot NO_8)_X$.

Verbindung (C₇H₆)_x. B. Entsteht bei der Einw. von AlCl₃ auf Benzylchlorid in Gegenwart von CS₂ (Friedel, Crafts, Bl. [2] 43, 53; Radziewanowski, B. 27, 3237). — Unlöslich in allen Lösungsmitteln. — Gibt mit rauchender Salpetersäure ein in Nitrobenzol lösliches Nitroderivat (F., C.). Liefert beim Erhitzen mit überschüssigem Benzol und AlCl₃ Diphenylmethan (R.).

- 1¹.1¹-Difluor-1¹-chlor-1-methyl-benzol, $\omega.\omega$ -Difluor- ω -chlor-toluol, Benzodifluoridehlorid $C_7H_5\mathrm{ClF}_2=C_6H_3\cdot\mathrm{CClF}_2$. B. Aus Benzotrichlorid und Antimonfluorür, neben $\omega.\omega$ -Trifluor-toluol (Swarts, C. 1898 II, 26; 1900 II, 667). Farblose Flüssigkeit von stark reizendem Geruche. Kp₇₇₀: 142,60°; D¹³: 1,25445 (S., C. 1898 II, 26). Wird von Natriumamalgam zu $\omega.\omega$ -Difluor-toluol reduziert (S., C. 1900 II, 667). Gibt mit Wasser Benzoesäure (S., C. 1900 II, 667). Wirkt auf Glas bei 160° unter Bildung von SiF4, NaCl, Benzoylchlorid, Benzoesäureanhydrid und benzoesauren Salzen ein (S., C. 1903 I, 14).
- 2.3-Dichlor-1-methyl-benzol, 2.3-Dichlor-toluol $C_7H_6Cl_2=C_6H_3Cl_2\cdot CH_3$. B. Aus Toluol beim Chlorieren in Gegenwart von FeCl₃ oder MoCl₅, neben Isomeren (Seelig, A. 237, 157; vgl. Cohen, Dakin, Soc. 79, 1114). Aus o-Chlor-toluol beim Chlorieren in Gegenwart von FeCl₃ oder MoCl₅ (S., A. 237, 166) oder des Quecksilber-Aluminium-Paares (C., D., Soc. 79, 1117), neben Isomeren. Aus 2-Chlor-3-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumchloridlösung mit Cuprochlorid (C., D., Soc. 79, 1128). Bildungen s. ferner bei Wynne, Greeves, P. Ch. S. No. 154. Flüssig. Kp₇₅₅: 204—206° (C., D., Soc. 79, 1128); Kp₈₆: 207—208° (W., G.). Wird von KMnO₄ zu 2.3-Dichlor-benzoesäure oxydiert (S.). Gibt bei Chlorierung in Gegenwart des Quecksilber-Aluminium-Paares fast ausschließlich 2.3.4-Trichlor-toluol (C., D., Soc. 81, 1339). Bei der Nitrierung entsteht zunächst 2.3-Dichlor-4-nitro-toluol, dann 5.6-Dichlor-2.4-dinitro-toluol (C., D., Soc. 81, 1347).
- 2.4-Dichlor-1-methyl-benzol, 2.4-Dichlor-toluol $C_7H_6Cl_2=C_6H_3Cl_2\cdot CH_3$. B. Aus Toluol beim Chlorieren in Gegenwart von FeCl₃ oder MoCl₅, neben Isomeren (Seelig, A. 237, 157; vgl. Cohen, Darin, Soc. 79, 1114). Aus o-Chlor-toluol beim Chlorieren in Gegenwart von FeCl₃ oder MoCl₅ (S., A. 237, 166) oder des Quecksilber-Aluminium-Paares (C., D., Soc. 79, 1117), neben Isomeren. Aus p-Chlor-toluol durch Chlorieren in Gegenwart von FeCl₃ oder MoCl₅ (S., A. 237, 167). Aus p-Chlor-toluol durch Chlorieren in Gegenwart des Quecksilber-Aluminium-Paares, neben 3.4-Dichlor-toluol (C., D., Soc. 79, 1116). Aus 2.4-Diamino-toluol durch Behandlung der mit Cuprochlorid versetzten salzsauren Lösung

mit Natriumnitritlösung in der Wärme (H. Erdmann, B. 24, 2769). Aus 2-Chlor-4-aminotoluol durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumchloridlösung mit Cuprochlorid (Lellmann, Klotz, A. 281, 314). Aus 2-Nitro-4-amino-toluol durch Austausch der NH₂-Gruppe gegen Chlor, Reduktion und Ersatz der neu gebildeten NH₂-Gruppe durch Chlor (C., D., Soc. 79, 1129). Bildung s. ferner bei Wynne, Greeves, P. Ch. S. No. 154. — Flüssig. Kp₇₄₅: 194° (L., K.); Kp: 196—197,5° (H. E.), 198—200° (C., D., Soc. 79, 1129). D³⁰₃: 1,24597 (L., K.). — Wird von verd. Salpetersäure bei 140° zu 2.4-Dichlor-benzoesäure oxydiert (L., K.). Bei Chlorierung in Gegenwart des Quecksilber-Aluminium-Paares entsteht als Hauptprodukt 2.4.5-Trichlor-toluol, daneben 2.3.4-Trichlor-toluol und in sehr geringer Menge 2.4.6-Trichlor-toluol (C., D., Soc. 81, 1340). Bei der Nitrierung wird zunächst 4.6-Diehlor-3-nitro-toluol, dann 2.4-Diehlor-3.5-dinitro-toluol gebildet (C., D., Soc. 81, 1348).

- 2.5-Diehlor-1-methyl-benzol, 2.5-Diehlor-toluol C₇H₆Cl₂ = C₆H₃Cl₂·CH₃. B. Durch Chlorieren von Toluol bei Anwesenheit von FeCl₃ oder MoCl₅, neben Isomeren (WYNNE, P. Ch. S. No. 237). Durch Chlorierung des o-Chlor-toluols bei Anwesenheit des Aluminium-Quecksilber-Paares, neben Isomeren (C., D., Soc. 79, 1117). Durch Chlorierung des m-Chlor-toluols bei Anwesenheit des Aluminium-Quecksilber-Paares, neben 3.4-Dichlor-toluol (C., D., Soc. 79, 1117). Aus 5-Chlor-2-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumchloridlösung mit Cuprochlorid (Lellmann, Klotz, A. 231, 318; WYNNE, Soc. 61, 1049; C., D., Soc. 79, 1130). Erstarrt im Kältegemisch. F: 4-5° (L., K.), 5° (C., D., Soc. 79, 1130). Kp₇₄₅: 194° (L., K.); Kp₇₆₀: 198-200° (C., D., Soc. 79, 1130); Kp₂₇₆: 200° (W., Soc. 61, 1053). D²⁰: 1,2536 (L., K.). Gibt bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure 2.5-Dichlor-benzoesäure (L., K.). Liefert bei der Chlorierung in Gegenwart des Aluminium-Quecksilber-Paares 2.4.5- und 2.3.6-Trichlor-toluol (C., D., Soc. 81, 1342). Bei der Nitrierung entsteht zunächst 2.5-Dichlor-4-nitro-toluol, dann 3.6-Dichlor-2.4-dinitro-toluol (C., D., Soc. 81, 1347).
- 2.6-Diehlor-1-methyl-benzol, 2.6-Diehlor-toluol C₇H₆Cl₂ = C₆H₃Cl₂·CH₃. B. Durch Chlorierung von Toluol in Gegenwart von MoCl₅, neben Isomeren (Aronheim, Dietrich, B. 8, 1402; Schultz, A. 187, 263; vgl. Claus, Stavenhagen, A. 269, 231; Cohen, Darin, Soc. 79, 1112, 1116). Durch Chlorierung von o-Chlor-toluol bei Anwesenheit von Eisen (Cl., St.) oder des Aluminium-Quecksilber-Paares (Co., Da., Soc. 79, 1117), neben Isomeren. Aus 6-Nitro-2-amino-toluol durch Austausch der Aminogruppe gegen Chlor, Reduktion und Ersatz der neuentstandenen Aminogruppe durch Chlor (Wynne, Greeves, P. Ch. S. No. 154; Co., Da., Soc. 79, 1131). Neben 2.3.6-Trichlor-toluol durch Chlorierung von p-Toluolsulfo-chlorid in Gegenwart von Chlorüberträgern bei 70—80°, Verseifung des entstandenen Gemisches von Sulfochloriden und Abspaltung der Sulfogruppe aus den Sulfonsäuren (Geigr & Co., D. R. P. 210856; C. 1909 II, 79). Flüssig. Kp₇₆₀: 198° (Co., Da., Soc. 79, 1131), 199—200° (W., G.). Gibt bei der Oxydation 2.6-Dichlor-benzoesäure (Cl., St.; W., Gr.; Co., Da., Soc. 79, 1131). Liefert bei der Chlorierung in Gegenwart des Aluminium-Quecksilber-Paares nur 2.3.6-Trichlor-toluol (Co., Da., Soc. 81, 1343). Bei der Nitrierung entsteht zunächst 2.6-Diehlor-3.5-dinitro-toluol (Co., Da., Soc. 81, 1346).
- 3.4-Diehlor-1-methyl-benzol, 3.4-Diehlor-toluol C₇H₆Cl₂ = C₆H₃Cl₂·CH₃. B. Aus Toluol durch Chlorieren in Gegenwart von Jod (Beilstein, Kuhlberg, A. 146, 319; vgl.: B., K., A. 152, 224; B., A. 179, 283) oder von MoCl₅ (Aronheim, Dietrich, B. 8, 1402; Schultz, A. 187, 263), neben Isomeren (vgl. auch Cohen, Dakin, Soc. 79, 1114). Aus Toluol beim Erhitzen mit Sulfurylchlorid auf 160°, neben p-Chlor-toluol und Benzylchlorid (Töhl, Ebbrhard, B. 26, 2942). Aus m-Chlor-toluol durch Chlorieren in Anwesenheit des Aluminium-Quecksilber-Paares, neben 2.5-Dichlor-toluol (C., Da., Soc. 79, 1118). Aus p-Chlor-toluol durch Chlorieren bei Anwesenheit des Aluminium-Quecksilber-Paares, neben 2.4-Dichlor-toluol (C., Da., Soc. 79, 1117). Aus 3-Chlor-4-oxy-toluol durch PCl₅ (Schall, Dralle, B. 17, 2535). Aus 3-Chlor-4-amino-toluol durch Diazoniumehloridlösung mit Cuprochlorid (Lellmann, Klotz, A. 231, 312; Wynne, Soc. 61, 1059). Aus 3-Nitro-4-amino-toluol durch Austausch der Aminogruppe gegen Chlor, Reduktion der Nitrogruppe und Ersatz der neu entstandenen Aminogruppe durch Chlor (C., D., Soc. 79, 1133). Flüssig. Kp₇₄₁: 200,5° (L., K.); Kp_{763,5}: 205,5-206,5° (W.). D²⁶/₂: 1,2512 (L., K.). Gibt bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure 3.4-Dichlor-benzoesäure (L., K.). Chlorierung in Gegenwart des Aluminium-Quecksilber-Paares liefert ausschließlich 2.4,5-Trichlor-toluol (C., D., Soc. 81, 1343). Bei der Nitrierung entsteht zunächst 4.5-Dichlor-2-nitro-toluol, dann 3.4-Dichlor-2-6-dinitro-toluol (C., D., Soc. 81, 1349).
- 3.5-Dichlor-1-methyl-benzol, 3.5-Dichlor-toluol, symm. Dichlortoluol $C_7H_6Cl_2 = C_6H_3Cl_2 \cdot CH_3$. B. Aus 3.5-Dichlor-4-amino-toluol durch Erwärmen mit konz. Schwefelsäure und Athylnitrit in Alkohol (Lellmann, Klotz, A. 281, 323). Aus 3.5-Dichlor-2-amino-toluol durch Austausch der Aminogruppe gegen Wasserstoff (Wynne, Greeves, P. Ch. S. No. 154; vgl. Cohen, Dakin, Soc. 79, 1133). Entsteht aus 3.5-Dibrom-toluol-2-diazoniumehlorid, wenn man unter Kühlung etwa 3 Stdp. in die alkoh. Lösung Chlorwasserstoff einleitet, schließlich bis zum

Sieden erwärmt und dann mit Wasser fällt (Hantzsch, B. 30, 2345). Aus 3.5-Dibrom-toluol4-diazoniumehlorid in gleicher Weise (H., B. 30, 2346). — Krystalle. F: 26°; sublimiert schon
bei gewöhnlicher Temperatur; Kp₂₃: 195° (L., K.); Kp₇₆₀: 201—202° (W., G.). — Liefert bei
der Öxydation mit verd. Salpetersäure 3.5-Dichlor-benzoesäure (L., K.); wird von HNO₃ langsamer oxydiert als die isomeren (kernehlorierten) Dichlortoluole (Cohen, Miller, Soc. 85,
177). Bei Chlorierung in Gegenwart des Aluminium-Quecksilber-Paares wird ausschließlich
2.3.5-Trichlor-toluol gebildet (C., D., Soc. 81, 1343). Bei der Nitrierung entsteht zunächst
3.5-Dichlor-2-nitro-toluol, dann 3.5-Dichlor-2.4 oder 2.6-dinitro-toluol (C., D., Soc. 81, 1348).

2.1¹-Dichlor-1-methyl-benzol, o. ω -Dichlor-toluol, o-Chlor-benzylchlorid $C_7H_6Cl_2 = C_6H_4Cl\cdot CH_2Cl$. B. Durch Einw. von PbCl $_4\cdot 2$ NH $_4$ Cl auf siedendes o-Chlor-toluol (Seyewetz, Trawitz, C. r. 136, 241). — Flüssig. Kp: 213—214°.

4.1¹-Diehlor-1-methyl-benzol, p.ω-Diehlor-toluol, p-Chlor-benzylehlorid C₇H₆Cl₂ = C₆H₄Cl·CH₂Cl. B. Im Gemisch mit etwas o-Chlor-benzylehlorid durch Chlorieren von Toluol erst in der Kälte, dann in der Hitze (v. Walther, Wetzlich, J. pr. [2] 61, 187). Aus siedendem reinem p-Chlor-toluol durch Chlorierung, womöglich im direkten Sonnenlicht (Jackson, Field, B. 11, 904; van Raalte, R. 18, 388; vgl. Beilstein, Kuhlberg, Neuhof, A. 146, 321). Durch Einw. von PbCl₄·2NH₄Cl auf siedendes p-Chlor-toluol (Seyewetz, Trawitz, C. r. 136, 241). Aus Benzylchlorid durch Chlorierung in Gegenwart von Jod (Bel., K., Neu., A. 146, 320). — Nadeln. Der Dampf reizt heftig zu Tränen (Bel., K., Neu., A. 146, 321). F: 29° (Ja., F.), 24° (Schwalbe, Jochhelm, B. 41, 3797 Ann. 3). Sublimiert schon bei gewöhnlicher Temp. (Ja., F.). Kp: 213—214° (Bel., K., Neu., A. 146, 321), 214° (Sey., Tr.), 222° (Sch., Jo.). Leicht löslich in warmem Alkohol, weniger in kaltem, sehr leicht in Äther, CS₂, Eisessig und Benzol (Ja., F.). — Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure p-Chlor-benzoesäure (Bel., K., Neu., A. 146, 322). Liefert beim Kochen mit Bleinitratlösung p-Chlor-benzaldehyd (Bel., K., 147, 352). Wird in CS₂-Lösung durch AlCl₃ in eine hellgelbe, amorphe, in siedendem Xylol lösliche Verb in dung der Zusammensetzung (C-H₅Cl)_x übergeführt (Boeseken, R. 23, 100). Liefert beim Kochen mit Wasser p-Chlor-benzyl-alkohol (Ja., F.). Gibt beim Kochen mit KSH in Alkohol p-Chlor-benzyl-zhen Alkohol mit Kaliumcyanid zu p-Chlor-benzylcyanid um (Bel., K., Neu., A. 147, 346). Setzt sich in siedendem Alkohol mit Kaliumcyanid zu p-Chlor-benzylcyanid um (Bel., K., Neu., A. 147, 346). Alkohol p-Chlor-benzylaectat (Bel., K., Neu., A. 147, 346). Liefert beim Kochen mit entwässertem Kaliumacetat in absol. Alkohol p-Chlor-benzylaectat (Bel., K., Neu., A. 147, 345).

1¹.1¹-Dichlor-1-methyl-benzol, ω.ω-Dichlor-toluol, Benzalchlorid, Benzylidenchlorid $C_2H_6Cl_2=C_8H_5\cdot CHCl_2$. B. Beim Chlorieren von Toluol bei Siedehitze (Beilstein, A. 116, 336; Beilstein, Kuhlberg, Neuhof, A. 146, 322; vgl. Impricht, A. 139, 318). Aus Toluol und 2 Mol.-Gew. PCl₅ bei 190—195° (Colson, Gautter, A. ch. [6] 11, 21). Beim Leiten eines Chlorstromes durch siedendes Benzylchlorid, am besten in direktem Sonnenlicht (Boeseken, R. 22, 311). Durch Einw. von PbCl₄·2NH₄Cl auf siedendes Benzylchlorid (Seyewetz, Trawitz, C. r. 136, 241). Aus Benzaldehyd durch PCl₅ (Cahours, A. 70, 39). Durch Einw. von SOCl₂ auf Benzaldehyd (Loth, Michaelis, B. 27, 2548; Hoering, Baum, B. 41, 1918). Aus Benzaldehyd und COCl₂ im geschlossenen Rohr bei 120—130° (Kempf, J. pr. [2] 1, 412; J. 1870, 396). Aus Benzaldehyd durch Oxalylchlorid im geschlossenen Rohr bei 130—140° (Staudinger, B. 42, 3976). Aus Benzaldehyd und Succinylchlorid, am besten im geschlossenen Rohr bei 100° (Rembold, A. 138, 189). Beim Destillieren des Chlorameisensüreesters des α-Chlor-benzylalkohols $C_6H_5\cdot CHCl\cdot O\cdot COCl$ (Syst. No. 629) (Bayer & Co., D. R. P. 121223; C. 1901 II, 69). Durch Einw. von Nitrosylchlorid auf Benzaldazin, neben Benzaldehyd (Franzen, Zimmermann, B. 40, 2011). — Darst. In 50 g siedendes, mit 4 g PCl₅ versetztes Toluol leitet man, am besten im Sonnenlicht, trocknes Chlor ein, bis eine Gewichtszunahme von 40 g eingetreten ist (L. Gattermann, Die Praxis des organischen Chemikers [Leipzig 1914], S. 278).

Flüssig. Die Dämpfe reizen die Augen stark zu Tränen (Beilstein, A. 116, 241), Erstarrungstemperatur: -17° (Altschul, v. Schneider, Ph. Ch. 16, 24). F: -16.1° (korr.) (v. Schneider, Ph. Ch. 22, 234). Kp_{756.2}: 203,5° (R. Schiff, B. 19, 563); Kp: 207° (korr.) (Limpricht, A. 139, 317). D^{14} : 1,2557 (Li.); D°_{4} : 1,2699; $D^{\circ 0.5}_{4}$: 1,2122; $D^{\circ 0.5}_{4}$: 1,1877; $D^{\circ 0.5}_{4}$:

1,1257 (R. Schiff).

Benzalchlorid (iefert bei der Zersetzung durch rotglühenden Platindraht HCl und α- und β-Tolandichlorid (Löb, B. 36, 3060; Z. El. Ch. 9, 906). Wird, in Schwefelkohlenstoff oder Petroläther mit AlCl₃ versetzt, schon unterhalb 0° unter starker HCl-Entwicklung verharzt (Boeseken, R. 22, 312). — Beim Erhitzen von Benzalchlorid mit Natrium erhält man Stilben (Limpricht, A. 139, 318). Beim Erwärmen von Benzalchlorid mit der gleichen Menge Kupferpulver auf 100° wird Stilbendichlorid C₅H₅·CHCl·CHCl·C₆H₅ (F: 180°) (Syst. No. 479) gebildet (Onufrowicz, B. 17, 835). — Gibt bei der Chlorierung in Gegenwart von Jod p-Chlor-benzalchlorid (Beilstein, Kuhlberg, A. 146, 327). Liefert bei der Nitrierung

p-Nitro-benzalchlorid (HÜBNER, BENTE, B. 6, 805). — Beim Erhitzen von Benzalchlorid mit Wasser auf 140—160° entsteht Benzaldehyd (Li.). Leichter erfolgt diese Umwandlung, wenn man Benzalchlorid mit 2 Mol.-Gew. konz. Schwefelsäure auf 50° erwärmt und nach beendeter HCl-Entwicklung mit Wasser verdünnt (OPPENHEIM, B. 2, 213). Die Umwandlung in Benzaldehyd erfolgt ferner beim Erhitzen mit entwässerter Oxalsäure auf 130° (Anschütz, A. 226, 18). Auch beim Kochen mit Pottaschelösung entsteht Benzaldehyd (Meunter, Bl. [2] 38, 160). — Ammoniak bildet mit Benzalchlorid Hydrobenzamid (C₇H₆)₃N₂ (Engelhardt, A. 110, 78; vgl. Böttinger, B. 11, 840). — Benzalchlorid gibt mit Na₂S in Alkohol β-Tristhiobenzaldehyd (Syst. No. 2952) und einen hochmolekularen Thiobenzaldehyd (Syst. No. 637) (Fromm, Schmoldt, B. 40, 2869). Aus Benzalchlorid und NaSH in Alkohol entsteht Dibenzyldisulfid (Fr., Soh.).

Bei der Reaktion von Benzalchlorid mit Natriumalkoholaten unter gewöhnlichem Druck entstehen die Acetale des Benzaldehyds; beim Erhitzen unter Druck im verschlossenen Rohr dagegen entstehen unter Bildung von Benzaldehyd die betreffenden Alkylchloride (MACKENZIE, Soc. 79, 1212). Benzalchlorid reagiert auch mit Alkohol und ZnCl, unter Bildung von Benzaldehyd, Athylehlorid und HCl (JACOBSEN, D. R. P. 11494; Frdl. 1, 24), analog verläuft die Reaktion mit aromatischen Alkoholen (JACOBSEN, D. R. P. 13127; Frdl. 1, 26). Benzalchlorid reagiert mit 2 Mol.-Gew. Essigsäure unter Bildung von Benzaldehyd, Essigsäure anhydrid und HCl; über den Verlauf dieser Umsetzung und ihre Beschleunigung durch CoCl₂ s. BÉHAL, C. r. 148, 180. Bei der Behandlung von Benzalchlorid mit Essigsäure und Chlorzink entstehen Benzaldehyd, Acetylchlorid und HCl (JACOBSEN, D. R. P. 11494; Frdl. 1, Bei 10-20-stdg. Erhitzen von Benzalchlorid mit wasserfreiem Alkaliacetat auf 180° bis 200° entsteht Zimtsäure (Bad. Anilin u. Sodaf., D. R. P. 17467, 18232; Frdl. 1, 26, 28). Beim Erwärmen von Benzalchlorid mit Silberacetat erhält man Benzylidendiacetat CaHs. CH(O·CO·CH₃)₂ (Wicke, A. 102, 368; Limpricht, A. 139, 321; Beilstein, Kuhlberg, Neuhop, A. 146, 323). Auch beim Erhitzen von Benzalchlorid mit einer Lösung von Bleioxyd in Eisessig erhält man Benzylidendiacetat (Bodroux, Bl. [3] 21, 331). Benzalchlorid gibt, mit Essigester und ZnCl₂ erwärmt, Benzaldehyd, Acetylchlorid und Athylchlorid (Jacobsen, D. R. P. 11494; Frdl. 1, 24). Bei der Einw. von Silberoxalat in Steinöl-Suspension auf Benzalchlorid entstehen Benzaldehyd, CO und CO₂ (Golowkinsky, A. 111, 253). Beim Erhitzen von Benzalchlorid mit Triäthylphosphin in Alkohol auf 120—130° entsteht Triathylphosphin in Alkohol auf 120° entsteht Triathylphosphin in Alkohol auf 120° entsteht Triathylphosphin äthylbenzylphosphoniumchlorid neben Triäthylphosphoniumchlorid (A. W. HOFMANN, A. Spl. 1, 323). Benzalchlorid gibt mit Zinkdimethyl Isopropylbenzol (Liebmann, B, 13, 46). Reagiert mit Zinkdiäthyl in Benzol unter Bildung von γ -Phenyl-pentan und einem Kohlenwasserstoff $C_{22}H_{30}$ (?) vom Siedepunkt oberhalb 360° (Lippmann, Luginin, Z. 1867, 674; DAFERT, M. 4, 616). — Benzalchlorid liefert mit Benzol und AlCl₃ unterhalb 50° Diphenylmethan, Triphenylmethan und Triphenylchlormethan (BOESEKEN, R. 22, 311; vgl. LINE-BARGER, Am. 13, 557). Etwas Triphenylmethan bildet sich auch beim Erwärmen von Benzalchlorid mit Benzol und Zinkstaub (BÖTTINGER, B. 12, 976 Anm. 4). Beim Erhitzen von Benzalchlorid mit Phenol entsteht 4.4'-Dioxy-triphenylmethan (MACKENZIE, Soc. 79, 1216). Benzalchlorid und Anilin reagieren bei Zusatz von etwas Zinkstaub heftig; es bildet sich 4.4'-Diamino-triphenylmethan neben harzigen Produkten (Böttinger, B. 12, 975; vgl. B. 11, 276, 841). Aus Quecksilberdiphenyl erhält man mit Benzalchlorid bei 150° Triphenylmethan (Kekulé, Franchimont, B. 5, 907).

Benzalchlorid dient in der Technik zur Darstellung von Benzaldehyd.

Verbindung $C_9H_{10}N_3\mathrm{ClS}_2$. B. Beim Erhitzen von 2 Tln. Thioharnstoff mit 3 Tln. Benzalchlorid auf höchstens 150° (Abel, Am. 13, 119). — Krystallinisch. Unlöslich in Äther, sehr schwer löslich in Wasser.

l¹-Fluor-l¹.l¹-dichlor-l-methyl-benzol, ω-Fluor-ω-ω-dichlor-toluol, Benzofluorid-dichlorid $C_7H_5Cl_2F = C_8H_5 \cdot CCl_2F$. B. Durch Einw. von Antimonfluorür auf Benzotrichlorid bei niederer Temperatur (Swarts, C. 1900 II, 667). — Farblose Flüssigkeit von stechendem Geruch. Kp: 178–180°. D¹¹: 1,3138. n_p : 1,5180.

2.3.4-Trichlor-1-methyl-benzol, 2.3.4-Trichlor-toluol $C_7H_5Cl_3 = C_6H_2Cl_3 \cdot CH_3$. B. Beim Chlorieren von Toluol in Gegenwart von FeCl $_3$ oder MoCl $_5$ bis zur berechneten Gewichtszunahme, neben 2.4.5-Trichlor-toluol (Seelig, A. 237, 132). Beim Chlorieren von o-Chlor-toluol in Gegenwart von FeCl $_3$ oder MoCl $_5$, neben 2.4.5-Trichlor-toluol (S., A. 237, 156). Beim Chlorieren von p-Chlor-toluol in Gegenwart von FeCl $_3$ oder MoCl $_5$, neben 2.4.5-Trichlor-toluol (S., A. 237, 156). Zur Trennung der beiden Trichlortoluole schüttelt man bei 60° mit 2 Tln. rauchender Schwefelsäure, trägt das Gemisch in verd. Schwefelsäure ein und destilliert mit überhitztem Dampf; bis 140° geht das unverändert gebliebene 2.4.5-Trichlor

toluol über, bei 200—210° spalten die aus dem 2.3.4-Trichlor-toluol gebildeten Sulfonsäuren das 2.3.4-Triehlor-toluol ab (S., A. 237, 137; PRENNTZELL, A. 296, 181). 2.3.4-Trichlor-toluol entsteht ferner bei der Chlorierung von 2.3-Dichlor-toluol in Gegenwart des Aluminium-Quecksilber-Paars (Cohen, Dakin, Soc. 81, 1339). Durch Chlorierung von 2.4-Dichlor-toluol in Gegenwart des Aluminium-Quecksilber-Paars, neben viel 2.4.5-Trichlor-toluol (C., D., Soc. 81, 1341). Aus 2.3-Dichlor-4-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumchloridlösung mit Cuprochloridlösung (C., D., Soc. 81, 1328). — Nadeln (aus Alkohol oder Methylalkohol). F: 41° (S., A. 237, 138). Kp₇₁₆: 231—232° (S., A. 237, 156). In allen Lösungsmitteln äußerst leicht löslich (P.). — Gibt bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure 2.3.4-Trichlor-benzoesäure (C., D., Soc. 81, 1328). Liefert bei der Chlorierung in Gegenwart des Aluminium-Quecksilber-Paars 2.3.4.6-Tetrachlor-toluol (C., D., Soc. 85, 1283). Bei der Nitrierung entstehen ein Trichlornitrotoluol und 4.5.6-Triehlor-2.3-dinitrotoluol (S., A. 237, 140; C., D., Soc. 81, 1328).

- 2.3.5-Trichlor-1-methyl-benzol, 2.3.5-Trichlor-toluol C₇H₅Cl₃ = C₃H₂Cl₃·CH₃. B. Dureh Chlorierung von 3.5-Dichlor-toluol in Gegenwart des Aluminium-Quecksilber-Paars (Сонев, Dаків, Soc. 81, 1343). Aus 3.5-Diehlor-2-amino-toluol dureh Diazotierung und Behandlung der Diazoniumlösung mit CuCl (С., D., Soc. 81, 1329). Analog aus 2.5-Diehlor-3-amino-toluol (С., D., Soc. 81, 1330). Nadeln (aus Alkohol). F: 45—46°; Кр₇₅; 229—231° (С., D., Soc. 81, 1329). Gibt bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure 2.3.5-Triehlor-benzoesäure (С., D., Soc. 81, 1331). Liefert bei der Chlorierung in Gegenwart des Aluminium-Quecksilber-Paars 2.3.5-G-Tetrachlor-toluol (С., D., Soc. 85, 1284). Bei der Nitrierung entstehen ein Trichlornitrotoluol und 3.5.6-Triehlor-2.4-dinitro-toluol (С., D., Soc. 81, 1330).
- 2.3.6-Trichlor-1-methyl-benzol, 2.3.6-Trichlor-toluol C₂H₅Cl₃ = C₆H₂Cl₃·CH₃. B. Durch Chlorierung von 2.6-Dichlor-toluol in Gegenwart des Aluminium-Quecksilber-Paars (C., D., Soc. 81, 1343). Durch Chlorierung von 2.5-Diehlor-toluol in Gegenwart des Aluminium-Quecksilber-Paars, neben 2.4.5-Trichlor-toluol (Cohen, Dakin, Soc. 81, 1342). Neben 2.6-Dichlor-toluol durch Chlorieren von p-Toluolsulfoehlorid in Gegenwart von Chloriberträgern bei 70-80°, Verseifung des entstandenen Gemisches von Sulfoehloriden und Abspaltung der Sulfogruppe aus den Sulfonsäuren (Geigy & Co., D. R. P. 210856; C. 1909 II, 79). Aus 2.6-Dichlor-3-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumehloridlösung mit CuCl (C., D., Soc. 81, 1331). Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 45-46° (C., D., Soc. 81, 1332). Gibt bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure 2.3.6-Trichlor-benzoesäure (C., D., Soc. 81, 1332). Liefert bei der Chlorierung in Gegenwart des Aluminium-Quecksilber-Paars 2.3.5.6-Tetraehlor-toluol (C., D., Soc. 85, 1284). Bei der Nitrierung entstehen 2.5.6-Trichlor-3-nitro-toluol und 2.5.6-Trichlor-3.4-dinitro-toluol (C., D., Soc. 81, 1332; vgl. C., D., Soc. 85, 1281).
- 2.4.5-Trichlor-1-methyl-benzol, 2.4.5-Trichlor-toluol C,H₆Cl₃ = C₆H₂Cl₂·CH₃. B. Beim Chlorieren von Toluol (Limpeicht, A. 139, 326) in Gegenwart von Jod (Beilstein, Kuhlberg, A. 146, 326). Beim Chlorieren von Toluol in Gegenwart von Molybdänpentachlorid oder Eisenehlorid, neben 2.3.4-Trichlor-toluol (Aronheim, Dietrich, B. 8, 1405; Seelig, A. 237, 131). Beim Chlorieren von o-Chlor-toluol, sowie von p-Chlor-toluol in Gegenwart von MoCl₅ oder FeCl₃, neben 2.3.4-Trichlor-toluol (S., A. 237, 137; Prenntzell, A. 296, 181) s. bei diesem. 2.4.5-Trichlor-toluol entsteht ferner durch Chlorierung von 3.4-Dichlor-toluol in Gegenwart des Aluminium-Quecksilber-Paars (Cohen, Dakin, Soc. 81, 1343). Durch Chlorierung von 2.4-Diehlor-toluol in Gegenwart des Aluminium-Quecksilber-Paars, neben eneiger 2.3.4-Trichlor-toluol (C., Da., Soc. 81, 1341). Durch Chlorierung von 2.5-Dichlor-toluol in Gegenwart des Aluminium-Quecksilber-Paars, neben 2.3.6-Trichlor-toluol (C., Da., Soc. 81, 1332). Aus 4.5-Diehlor-2-amino-toluol beim Ersatz der Aminogruppe durch Chlor (C., Da., Soc. 81, 1333), desgleichen aus 4.6-Diehlor-3-amino-toluol (C., Da., Soc. 81, 1334).

 Weiße Nadeln (aus Alkohol). F: 82°; Kp₇₁₆: 229—230° (S.). Gibt bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch oder mit verd. Salpetersäure 2.4.5-Trichlor-benzoesäure (Jannasch, A. 142, 301; C., Da., Soc. 81, 1335). Liefert bei der Nitrierung 2.4.5-Trichlor-3-nitro-toluol und 3.4.6-Trichlor-2.5-dinitro-toluol (S., A. 237, 140; C., D., Soc. 81, 1335; 89, 1454).
- 2.4.6-Trichlor-1-methyl-benzol, 2.4.6-Trichlor-toluol $C_7H_6Cl_3=C_6H_2Cl_3\cdot CH_3$. B. Aus 2.4.6-Trichlor-3-amino-toluol durch Eliminierung der Aminogruppe (Cohen, Dakin, Soc. 81, 1335). Weiße Nadeln (aus Alkohol). F: 33—34°, leicht flüchtig mit Dampf (C., D., Soc. 81, 1335). Gibt bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure 2.4.6-Trichlor-benzoesäure (C., D., Soc. 81, 1336), bei der Chlorierung in Gegenwart des Aluminium-Quecksilber-Paars 2.3.4.6-Tetrachlor-toluol (C., D., Soc. 85, 1284). Bei der Nitrierung entstehen 2.4.6-Trichlor-3-nitro-toluol und 2.4.6-Trichlor-3.5-dinitro-toluol (C., D., Soc. 81, 1335).
- 3.4.5-Trichlor-1-methyl-benzol, 3.4.5-Trichlor-toluol $C_7H_5Cl_3=C_6H_2Cl_3\cdot CH_5$. B. Aus 3.5-Dichlor-4-amino-toluol beim Ersatz der Aminogruppe durch Chlor (Cohen, Dakin, Soc.

81, 1337; vgl. WYNNE, Soc. 61, 1044, 1056, 1059, 1070). Aus 4.5-Dichlor-3-amino-toluol beim Ersatz der Aminogruppe durch Chlor (C., D., Soc. 81, 1338). — F: 42,5° (W.), 44,5—45,5° (C., D., Soc. 81, 1337). Kp₇₈₈: 245,5—247° (W.). Mit Wasserdampf flüchtig (W.; C., D., Soc. 81, 1337). — Gibt bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure 3.4.5-Trichlor-benzoesäure (W.; C., D., Soc. 81, 1339). Liefert bei der Chlorierung in Gegenwart des Aluminium-Quecksilber-Paars 2.3.4.5-Tetrachlor-toluol (C., D., Soc. 89, 1454). Bei der Nitrierung entstehen 3.4.5-Trichlor-2-nitro-toluol und 3.4.5-Trichlor-2.6-dinitro-toluol (C., D., Soc. 81, 1338).

3.4.11-Trichlor-1-methyl-benzol, 3.4.11-Trichlor-toluol, 3.4.Diehlor-benzylchlorid C₂H₅Cl₃ = C₆H₃Cl₂·CH₂Cl. B. Beim Chlorieren von Benzylchlorid in Gegenwart von Jod (Bellstein, Kuhlberg, A. 146, 326). Durch Behandlung von 3.4-Dichlor-toluol mit Chlor in der Siedehitze (B., K., A. 146, 326). — Kp. 241° (B., K., A. 146, 327). — Überführung in 3.4-Dichlor-benzoesäure; B., K., A. 152, 224; vgl. B., A. 179, 283.

2.1¹.1¹-Trichlor-1-methyl-benzol, o.w.w-Trichlor-toluol, o-Chlor-benzalchlorid; o-Chlor-benzylidenehlorid C₂H₅Cl₂ = C₆H₄Cl·CHCl₂. B. Durch Überleiten von Chlor über o-Toluolsulfochlorid bei 150-200° (GILLIARD, MONNET & CARTIER, D. R. P. 98433; C. 1898 II, 800). Aus Salicylaldehyd durch PCl₅ (Henry, B. 2, 135). — Darst. Man leitet am Kühler und bei hellem Tageslicht einen kräftigen Chlorstrom in ein auf $150-180^{\circ}$ erhitztes Gemenge aus 750 g völlig trocknem o-Chlor-toluol und 23 g PCl₅, bis das Gewicht um 380 bis 400 g zugenommen hat (H. Erdmann, A. 272, 151). — Flüssig. Kp: 227—230° (H.), 228,5° (Gill, B. 26, 650). D°: 1,4 (H.); D¹5: 1,399 (G.). — Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure o-Chlor-benzoesäure (H.). Bleibt beim Erhitzen mit Natrium auf 160° unverändert (G.). Liefert, mit fein verteiltem Silber und Methylalkohol auf 95° erhitzt, α.β-Dichlor-α.β-bis-[o-chlor-phenyl]-äthan C₆H₄Cl·CHCl·CHCl·C₆H₄Cl (G.). Wird durch Erhitzen mit Wasser auf 170° in o-Chlor-benzaldehyd übergeführt (H.). Geht auch bei Behandlung mit schwach rauchender Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur unter starker Temperaturerniedrigung in o-Chlor-benzaldehyd über (H. E.). Verwendung zur Darstellung von Triphenylmethanfarbstoffen: Geigy & Co., D. R. P. 213503; C. 1909 II, 1515.

trichlorid durch Überleiten von Chlor über p-Toluolsulfochlorid bei 150—200° (GILLIARD, MONNET & CARTIER, D. R. P. 98433; C. 1898 II, 800). — Kp: 234° (B., K.). — Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure p-Chlor-benzoesäure (B., K.). Gibt beim Erhitzen mit Wasser and 170° p-Chlor-benzaldehyd (B., K.).

1¹.1¹.1¹-Trichlor-1-methyl-benzol, $\omega.\omega.\omega$ -Trichlor-toluol, Phenylchloroform, Benzotrichlorid $C_7H_5Cl_3=C_6H_5\cdot Ccl_3$. Beim völligen Chlorieren von Toluol in der Hitze (Beilstein, Kuhlberg, A. 146, 331; vgl. Limpricht, A. 189, 321). In geringer Menge neben Benzalchlorid bei der Einw. von PbCl₄ 2NH₄Cl auf siedendes Benzylchlorid (Sevewetz, Trawitz, C. r. 136, 241). Beim Chlorieren von Benzalchlorid in der Hitze (Li., A. 135, 80; 139, 323). Aus Benzoylchlorid und PCl₅ (Schischkow, Rösing, J. 1858, 279; Li., A. 134, 55). — Zur technischen Darstellung s. Ullmann's Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. XI [Berlin-Wien 1922], S. 190.

Flüssig. F: -21,2° (korr.) (v. Schneider, Ph. Ch. 22, 234), -22,5° (Haase, B. 26, 1053). Kp: 213-214° (Li., A. 139, 323). - D¹⁴: 1,380 (Li., A. 139, 323).

Liefert bei der pyrogenen Zersetzung durch einen rotglühenden Platindraht Tolantetrachlorid und das isomorphe Gemisch von Tolantetrachlorid mit a-Tolandichlorid (Löb, Z. El. Ch. 9, 906; B. 36, 3060; vgl. MARCKWALD, KARCZAG, B. 40, 2994). Beim Erwärmen von Benzotrichlorid mit der gleichen Menge Kupfer auf 100° entsteht Tolantetrachlorid (Onufrowicz, B. 17, 833). — Beim Überleiten über erhitzten Natronkalk entsteht Benzol (Limpricht, A. 139, 323). — Erhitzt man Benzotrichlorid mit Antimonfluorür zum Sieden, so entstehen Benzodifluoridehlorid C₆H₅·CCIF₂ und Benzotrifluorid C₆H₅·CF₃ (SWARTS, C. 1898 II 26). Bei der Einer von Chlorin Geronwart von Lod wird Chlorid bewertsiellorid 1898 II, 26). Bei der Einw. von Chlor in Gegenwart von Jod wird p-Chlor-benzotrichlorid gebildet (Beilstein, Kuhlberg, A. 150, 295). Beim Behandeln von Benzotrichlorid mit Chlor im Sonnenlicht entsteht die Verbindung C₂₁Cl₂₆ (S. 302) (Smith, J. 1877, 420). Benzotrichlorid liefert bei der Einw. von PbCl₄·2 NH₄Cl in der Siedehitze nur Spuren von p-Chlorbenzotrichlorid (Sevewetz, Trawitz, C. r. 136, 241). Behandelt man Benzotrichlorid mit rauchender Salpetersäure und gießt das Reaktionsprodukt in Wasser, so erhält man sofort m-Nitro-benzoesäure (Beilstein, Kuhlberg, A. 146, 333). — Benzotrichlorid zerfällt mit Wasser bei 150° in HCl und Benzoesäure (Bel., Ku., A. 146, 331). Wird durch Erhitzen mit Wasser schon bei 90–95° in Benzoesäure übergeführt, wenn man geringe Mengen von Eisen oder Eisensalzen zusetzt (P. Schultze, D. R. P. 82927, 85493; Frdi. 4, 143, 145). Beim Schütteln einer äther. Lösung von Benzotrichlorid mit Wasser bei gewöhnlicher Temp. erfolgt nur sehr langsame Zersetzung (Straus, Hüssy, B. 42, 2180). Beim Erwärmen von

Benzotrichlorid mit Schwefelsäure von 4.6% Wassergehalt auf 30% entsteht Benzoesäure-anhydrid (Jenssen, D. R. P. 6685; Frdl. 1, 24; B. 12, 1495). — Beim Erhitzen von Benzotrichlorid mit Ammoniak auf 130-140% erhält man Benzoesäure, Benzamid und Benzonitril (L., A. 135, 82).

Beim Erhitzen von Benzotrichlorid mit absol. Alkohol auf 130-140° entstehen Benzoesäure, Benzoesäureäthylester und Äthylchlorid (LIMPRICHT, A. 135, 87). Benzotrichlorid und Alkohol reagieren bei Gegenwart von etwas ZnCl₂ unter Bildung von Benzoesäureäthylester (JACOBSEN, D. R. P. 11494; Frdl. 1, 24). Natriumäthylat liefert bei mehrstündigem Erwärmen mit Benzotrichlorid in alkoholisch-ätherischer Lösung Orthobenzoesäuretriäthylester $C_6H_5 \cdot C(O \cdot C_2H_5)_3$ (Li., A. 135, 87). Benzotriehlorid bildet beim Erhitzen mit Eisessig am Rückflußkühler, am besten in Gegenwart von etwas COCl₂, ein Gemisch von Benzoe-säureanhydrid, Essigbenzoesäureanhydrid, Essigsäureanhydrid, Benzoesäure und Eisessig (BÉHAL, C. r. 148, 648). Beim Erwärmen von Benzotrichlorid mit 2 Mol.-Gew. Eisessig und etwas ZnCl₂ erhält man Benzoesäure, Acetylchlorid und HCl (Jac., D. R. P. 11494; Frdl. 1, 24). Reaktion von Benzotrichlorid mit Silberacetat: Li., A. 135, 89. Benzotrichlorid reagiert mit 2 Mol.-Gew. Essigester bei Gegenwart von etwas ZnCl₂ unter Bildung von Benzoesäureäthylester, Acetylchlorid und Athylchlorid (Jac., D. R. P. 11494; Frdl. 1, 24). Benzotrichlorid liefert mit Žinkdiäthyl Diäthylphenylmethan (DAFERT, M. 4, 153). — Bei der Kondensation von Benzotrichlorid mit Benzol in Gegenwart eines Metallchlorids bildet sich (in geringer Ausbeute) Triphenylmethan (DOEBNER, MAGATTI, B. 12, 1468). Benzotrichlorid reagiert mit Alkoholen der aromatischen Reihe bei Gegenwart von ZnCl₂ analog wie mit Athylalkohol, also unter Bildung von Benzoesäureestern (JAC., D. R. P. 13127; Frdl. 1, 26). Bei Einw. von Benzotrichlorid auf ein Gemisch von Phenol und ZnO entstehen Benzoesäurephenylester und 4-Oxy-benzophenon (Doebner, Stackmann, B. 9, 1918). Beim Digerieren von Benzotrichlorid mit einer wäßr. Lösung von Phenolnatrium auf dem Wasserbade entstehen Benzoesäurephenylester, 2-Oxy-benzophenon und Benzaurin (?) (Heiber, B. 24, 3684). Durch Erwärmen von Benzotrichlorid mit 2 Mol.-Gew. wasserfreiem Phenol und Behandlung des Reaktionsprodukts mit Wasserdampf erhält man 4.4'-Dioxy-triphenyl-carbinol (Benzaurin) (Syst. No. 588) (Doebner, A. 217, 227). a-Naphthol (2 Mol.-Gew.) liefert durch Erwärmen mit Benzotrichlorid und nachfolgende Behandlung mit Natronlauge das α -Naphtholbenzein [(HO·C₁₀H₆)·2(C₆H₅)-]₂O oder [HO·C₁₀H₆·C(OH)(C₆H₅)·C₁₀H₆-]₂O (Syst. No. 588) (Doe., A. **257**, 58). Bei der Kondensation von Benzotrichlorid mit β -Naphthol wird die Verbindung O[$-C(C_6H_5)(O \cdot C_{10}H_7)_2$]₂ (Syst. No. 906) erhalten (Doe., A. **257**, 59). Die Einw. von Benzotrichlorid auf Resorcin führt zum Resorcinbenzein (Syst. No. 2518) (Doe., A. **217**, 234; Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 4322; Frdl, 1, 40). Bei Einwirkung von Benzotrichlorid auf Pyrogallol in alkoh. Lösung erhält man 2.3.4-Trioxy-benzophenon (Alizaringelb A) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 54661; Frdl. 2, 485). Anilin (2 Mol.-Gew.) kondensiert sich mit Benzotrichlorid (1 Mol.-Gew.) zum Hydrochlorid des N.N'-Diphenylbenzenylamidins $C_6H_5 \cdot C(: N \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot C_6H_5$ (Limpricht, A. 135, 82; Doebner, A. 217, 241). Erhitzt man Anilin mit Benzotrichlorid unter Zusatz von Nitrobenzol und Eisenfeile auf 180°, so entsteht als Hauptprodukt das Farbsalz des 4.4'-Diamino-triphenylcarbinols (Doe., A. 217, 243). Beim Erwärmen von Benzotrichlorid mit 2 Mol. Gew. Dimethylanilin und ZnCl₂ auf dem Wasserbade entsteht Malachitgrün (Doe., A. 217, 250; Akt. Ges. f. Anilinf., D. R. P. 4322; Frdl. 1, 40); analoge Farbstoffe erhält man bei der Kondensation des Benzotrichlorids mit Methyläthylanilin, Diäthylanilin (Brillantgrün) (Doe., A. 217, 261, 266; Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 18959; Frdl. 1, 41), Diphenylamin (Diphenylamingrün) (Doe., B. 15, 237; Meldola, Soc. 41, 192). Diese Reaktion kann als empfindlicher Nachweis sowohl von Benzotrichlorid wie von tert. aromatischen Basen dienen (Doe., A. 217, 250). Sie versagt beim Dimethyl-p-toluidin und Dimethyl- β -naphthylamin, weil diese Basen keine freie Parastellung enthalten, aber auch bei manchen anderen tertiären Basen mit freier p-Stellung, so beim Dimethyl-a-naphthylamin, beim Dimethyl-o-toluidin und Dimethyl-mtoluidin (Doe., A. 217, 267; vgl. G. SCHULTZ, Die Chemie des Steinkohlenteers [Braunschweig 1886], S. 230). Beim Erhitzen von Benzotrichlorid mit 2 Mol.-Gew. m-Dimethylaminophenol in Benzol auf dem Wasserbade entsteht das Farbsalz des Tetramethylrosamins $C_{23}H_{23}ON_2Cl$ (s. bei $(CH_3)_2N\cdot C_6H_3 < \frac{C(C_6H_5)(OH)}{O} - C_6H_3\cdot N(CH_3)_2$, Syst. No. 2642) (Heu-MANN, REY, B. 22, 3002; vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 56018; Frdl. 3, 167). Beim Erhitzen von Benzotrichlorid mit m-Acetamino-phenol in Nitrobenzol auf 150-160° entstehen (neben großen Mengen farbloser Produkte) Acetaminophenylfluoron

CH₃·CO·NH·C₆H₃·C(C₆H₅) C₆H₃: O (Syst. No. 2643) und das Farbsalz des N.N'-Diacetytrosamins C₂₃H₁₉O₃N₂Cl (Syst. No. 2642) (Kehrmann, Dengler, B. 41, 3442). Beim Erwärmen von Benzotrichlorid mit 1 Mol. Gew. Isochinolin und 1 Mol. Gew. Chinaldin entsteht Chinolinrot (Isochinolinrot) (Syst. No. 3079) (A. W. Hofmann, B. 20, 9; vgl. Jacobsen, D. R. P. 19306, 23967; Frdl. 1, 158, 159; Akt. Ges. f. Anilinf., D. R. P. 40420; Frdl. 1, 160).

Benzotrichlorid dient in der Technik hauptsächlich zur Darstellung von Benzoesäure.

Auch zur Herstellung von Alizaringelb A (Schultz Tab. No. 770) wird es verwendet, sowie zur Darstellung von Chinolinrot (Schultz Tab. No. 610).

Verbindung C₃₁HCl₂₅. B. Aus der Verbindung C₃₁Cl₂₆ (s. u.) mit Zink und Schwefelsaure (SMITH. J. 1877, 421). — Tafeln (aus Alkohol). F: 102°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Chloroform.

Verbindung C₂₁Cl₂₆. B. Aus Benzotrichlorid bei wiederholter Behandlung mit Chlor im Sonnenlicht (SMITH, J. 1877, 420). — Krystalle (aus Chloroform) von campherähnlichem Geruch. F: 152—153°. Unzersetzt flüchtig. Unlöslich in Wasser und Alkohol, leicht löslich in Chloroform (S., J. 1877, 421). — Gibt mit Zink und Schwefelsäure behandelt die Verbindung $\rm C_{21}HCl_{95}$ (s. o.). Liefert beim Erhitzen mit Anilin auf 180° eine Base [Blättehen, die sich bei $225-230^\circ$ zersetzen und in Wasser und anderen Lösungsmitteln sehr leicht löslich sind | (S., B. 13, 33).

- 2.3.4.5-Tetrachlor-1-methyl-benzol, 2.3.4.5-Tetrachlor-toluol $C_7H_4Cl_4=C_8HCl_4$: CH₃. B. Durch Chlorierung von 3.4.5 Trichlor-toluol in Gegenwart des Aluminium Quecksilber-Paars (Cohen, Dakin, Soc. 85, 1285; 89, 1454). Aus 3.4.5-Trichlor-2-nitro-toluol durch Reduktion zum Amin, Diazotierung und Behandeln mit CuCl (C., D., Soc. 89, 1454). Aus 2.4.5-Trichlor-3-nitro-toluol durch Reduktion mit Sn und Salzsäure, Diazotierung und Behandeln mit CuCl (C., D., Soc. 85, 1280; 89, 1454). — Nadeln (aus Methylalkohol). F: 97—98° (C., D., Soc. 85, 1285). — Gibt eine Nitroverbindung vom Schmelzpunkt 159° (C., D., Soc. 85, 1285).
- 2.3.4.6-Tetrachlor-1-methyl-benzol, 2.3.4.6-Tetrachlor-toluol $C_7H_4Cl_4=C_6HCl_4$. CH. B. Durch Chlorierung von 2.3.4-Trichlor-toluol, sowie von 2.4.6-Trichlor-toluol in Gegenwart des Aluminium-Quecksilber-Paars (Cohen, Dakin, Soc. 85, 1283, 1284). Aus 2.4.6-Trichlor-3-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumchloridlösung mit CuCl (C., D., Soc. 85, 1280). — Nadeln (aus Alkohol). F: 91,5—92°. — Gibt bei der Nitrierung 2.4.5.6-Tetrachlor-3-nitro-toluol und dann eine Verbindung vom Schmelzpunkt 153°.
- 2.3.5.6-Tetrachlor-1-methyl-benzol, 2.3.5.6-Tetrachlor-toluol $C_7H_4CI_4=C_6HCI_4$ CH_3 . B. Durch Chlorierung von 2.3.5-Trichlor-toluol, sowie von 2.3.6-Trichlor-toluol in Gegenwart des Aluminium-Quecksilber-Paars (C., D., Soc. 85, 1284). Aus 2.5.6-Trichlor-toluol 3-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumchloridlösung mit CuCl (C., D., Soc. 85, 1281). — Nadeln (aus Methylalkohol). F: 93-94°. — Liefert bei der Nitrierung 2.3.5.6 Tetrachlor-4-nitro-toluol.
- 2.3.4.6- oder 2.3.5.6-Tetrachlor-1-methyl-benzol, 2.3.4.6- oder 2.3.5.6-Tetrachlortoluol oder Gemisch beider C₇H₄Cl₄ = C₆HCl₄·CH₃. Zur Konstitution vgl. Cohen, Darin, Soc. 85, 1279. — B. Durch Chlorieren von Toluol in Gegenwart von Jod und erneutes Chlorieren der über 240° siedenden Anteile nach Zusatz von SbCl₅ (Beilstein, Kuhlberg, A. 150, 287). — Kurze feine Nadeln (aus Alkohol). F: 96° (Limpercht, A. 139, 327), 91° bis 92° (B., K.). Kp: 276,5° (korr.) (L.), 271° (B., K.). Sehr leicht löslich in CS₂ und Benzol, schwerer in Alkohol (B., K.).
- 2.4.5.1¹-Tetrachlor-1-methyl-benzol, 2.4.5.1¹-Tetrachlor-toluol, 2.4.5-Trichlor-benzylchlorid $C_7H_4Cl_4=C_6H_2Cl_3\cdot CH_2Cl$. B. Durch Chlorieren von 2.4.5-Trichlor-toluol in der Hitze (Beilstein, Kuhlberg, A. 150, 290). Kp: 273 6 . D²³: 1,547.
- 2.5.1¹.1¹-Tetrachlor-1-methyl-benzol, 2.5.1¹.1¹-Tetrachlor-toluol, 2.5-Dichlor-benzalchlorid C₇H₄Cl₄ = C₆H₃Cl₂·CHCl₂. B. Durch Zutropfenlassen von Chlorsulfonsäure (5 ccm) zu einer Lösung von 2.5-Dichlor-benzaldehyd (5 g) in Chloroform (20 ccm) (GNEHM, SCHUELE, A. 299, 359). — Würfel (aus Chloroform). F: 42°. Sehr leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Riecht sehwach und nicht unangenehm.
- 2.6.1¹.1¹-Tetrachlor-1-methyl-benzol, 2.6.1¹.1¹-Tetrachlor-toluol, 2.6-Dichlor-benzalchlorid C₂H₄Cl₄ = C₆H₃Cl₂·CHCl₂. B. Aus 2.6-Dichlor-toluol durch Chlorieren in der Hitze (Geigy & Co., D. R. P. 213503; C. 1909 II, 1515). — Verwendung zur Darstellung von Triphenylmethanfarbstoffen: G.
- 3.4.1¹.1¹-Tetrachlor-1-methyl-benzol, 3.4.1¹.1¹-Tetrachlor-toluol, 3.4-Dichlor-benzalehlorid C₇H₄Cl₄ = C₆H₃Cl₂·CHCl₂. B. Durch Chlorieren von 3.4-Dichlor-toluol bei Siedehitze (Bellstein, Kuhlberg, A. 150, 291). — Kp: 257°; D²²: 1,518 (B., K., A. 150, 294). — Überführung in 3.4-Dichlor-benzoesäure: B., K., A. 150, 294; 152, 224; vgl. B., A. 179, 283. 3.4-Dichlor-benzalchlorid gibt mit Wasser bei 220° 3.4-Dichlor-benzaldehyd (B., K., A. 150, 294; ERDMANN, SCHWECHTEN, A. 260, 272).
- 2.11.11.11-Tetrachlor-1-methyl-benzol, o. w. w. w. Tetrachlor-toluol, o-Chlor-benzotrichlorid C₇H₄Cl₄ = C₆H₄Cl · CCl₃. B. Aus o Chlor-toluol durch Chlorierung bei 130° (Fox.

B. 26, 653). Beim Behandeln von Salicylsäure mit PCl₅ (Kolbe, Lautemann, A. 115, 183, 195; Anschütz, Moore, A. 239, 321). — Krystalle. F: 30°; Kp: 260°; D: 1,51 (im flüssigen Zustande) (K., L.). — Gibt beim Koehen mit Kupferpulver und Benzol a- und β -o.o'-Dichlor-tolandichlorid $C_6H_4Cl \cdot CCl \cdot Ccl \cdot C_6H_4Cl \cdot (F.)$. Liefert beim Erhitzen mit Wasser auf 150° o-Chlor-benzoesäure (K., L.).

3.1¹.1¹.1¹-Tetrachlor-1-methyl-benzol, m.ω.ω.ω.σ-Tetrachlor-toluol, m-Chlor-benzotrichlorid $C_7H_4Cl_4=C_6H_4Cl\cdot CCl_3$. B. Aus m-Sulfo-benzoesäure und PCl_6 (Kämmerer, Carius, A. 131, 158). Aus m-Oxy-benzoesäure durch Erhitzen mit PCl_5 (Anschütz, Moore, A. 239, 342). — Flüssig. Kp: 247—250° (A., M.).

Ein mit m-Chlor-benzotrichlorid wahrscheinlich identisches Chlorbenzotrichlorid erhielt LIMPRICHT (A. 184, 55, 57) beim Erhitzen von Benzoylchlorid mit der gleichmolekularen Menge PCl₅ auf 180°. — Flüssig. Kp: 255°; D¹¹··: 1,495 (L., A. 189, 326). — Gibt beim Erhitzen mit Wasser auf 140—150° eine bei 140° schmelzende Chlorbenzoesäure (L., A. 134, 58).

4.1.1.1.1-Tetrachlor-1-methyl-benzol, p. ω . ω . ω -Tetrachlor-toluol, p-Chlor-benzotrichlorid $C_7H_4Cl_4=C_8H_4Cl\cdot CCl_3$. B. Durch Chlorieren von Benzotrichlorid bei Gegenwart von Jod (Beilstein, Kuhlberg, A. 150, 295). Aus p-Toluolsulfochlorid durch Überleiten von Chlor bei $150-200^\circ$ (Gilliard, Monnet & Cartier, D. R. P. 98433; C. 1896 II, 800). Beim Erhitzen von p-Oxy-benzoesäure mit PCl_5 (Anschütz, Moore, A. 239, 347). Aus p-Oxy-benzid $(C_7H_4O_2)_x$ (Syst. No. 2463) durch Erhitzen mit PCl_5 auf 290—300° (Klepl, J. pr. [2] 28, 204). — Kp: 245° (B., Ku.). — Liefert mit Wasser auf 200° erhitzt p-Chlorbenzoesäure (B., Ku.).

- 2.3.4.5.6-Pentachlor-1-methyl-benzol, eso-Pentachlor-toluol $C_7H_3Cl_5 = C_6Cl_5$. CH $_3$. B. Durch Chlorieren von Toluol in Gegenwart von Jod und erneutes Chlorieren der über 240° siedenden Anteile bei Zusatz von SbCl $_5$ (Beilstein, Kuhlberg, A. 150, 298). Nadeln (aus Benzol). F: 218°. Kp: 301°. Sehr wenig löslich in kochendem Alkohol oder Ather, schwer in kaltem CS_2 , leichter in kochendem, ziemlich leicht in kochendem Benzol.
- 2.3.4.6.1¹- oder 2.3.5.6.1¹-Pentachlor-1-methyl-benzol, 2.3.4.6- oder 2.3.5.6-Tetrachlor-benzylchlorid oder Gemisch beider $C_7H_3Cl_5=C_6HCl_4\cdot CH_2Cl$. Zur Konstitution vgl. Cohen, Dakin, Soc. 85, 1279. B. Beim Chlorieren von 2.3.4.6- oder 2.3.5.6-Tetrachlor-toluol (S. 302) in der Hitze (Beilstein, Kuhlberg, A. 150, 299). Kp: 296°; D^{25} : 1.634 (B., K.).
- 2.3.4.1\dagged.1-Pentachlor-1-methyl-benzol, 2.3.4.1\dagged.1-Pentachlor-toluol, 2.3.4-Trichlor-benzalchlorid $C_7H_3Cl_5=C_6H_2Cl_3\cdot CHCl_2$. B. Beim Einleiten von Chlor in nahe zum Sieden erhitztes 2.3.4-Trichlor-toluol (Seelig, A. 237, 146). Krystalle (aus Ligroin). F: 84\dagged. Kp: 275—285\dagged. Liefert mit rauchender Schwefelsäure 2.3.4-Trichlor-benzaldehyd.
- 2.4.5.1\dagged.1\dag
- 2.5.1\darkappa.1.1\darkappa.1\darkappa.1.1\darkappa.1\darkappa.1.1\darkappa.
- 2.3.4.5.6.1¹-Hexachlor-1-methyl-benzol, 2.3.4.5.6.1¹-Hexachlor-toluol, Pentachlorbenzylchlorid $C_2H_2Cl_6=C_6Cl_5$ $CH_2Cl_.$ B. Aus Pentachlortoluol beim Chlorieren in der Siedehitze (Betlstein, Kuhlberg, A. 150, 302). Durch Chlorieren von Benzylchlorid bei Gegenwart von Jod, solange noch Gewichtsaufnahme erfolgt, Isolierung des Reaktionsproduktes und erneutes Chlorieren unter Zusatz von Sb Cl_3 bei gelinder Wärme (B., K., A. 150, 302). Krystallnadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 103°. Kp: 325—327°. Schwer löslich in kochendem absol. Alkohol, gar nicht in kaltem, leicht in kochendem Ather.
- 2.3.4.6.1 l¹- oder 2.3.5.6.1 l¹-Hexachlor-1-methyl-benzol, 2.3.4.6- oder 2.3.5.6-Tetrachlor-benzalchlorid oder Gemisch beider $C_7H_2Cl_6=C_6HCl_4\cdot CHCl_2$. Zur Konsti-

tution vgl. Cohen, Dakin, Soc. 85, 1279. — B. Beim Chlorieren von 2.3.4.6- oder 2.3.5.6-Tetrachlor-toluol (S. 302) in der Siedehitze (Beilstein, Kuhlberg, A. 150, 303). — Flüssig. K_D : 305—306°; D^{25} : 1,704 (B., K.).

2.4.5.1\dagged.1\dag

2.3.4.5.6.1\(^1.1^1\)-Heptachlor-1-methyl-benzol, 2.3.4.5.6.1\(^1.1^1\)-Heptachlor-toluol, Pentachlorbenzalchlorid $C_7HCl_7 = C_6Cl_5\cdot CHCl_2$. B. Durch Chlorieren von Benzalchlorid in Gegenwart von Jod, solange noch Absorption erfolgt, Isolierung des Reaktionsprodukts, erneutes Chlorieren nach Zusatz von SbCl_5 und schließliche Digestion des Reaktionsproduktes mit dem drei- bis vierfachen seines Gewichtes an SbCl_5 (Beilstein, Kuhlberg, A. 150, 306). Aus der Verbindung $\frac{Cl_2C - C(CH_3)\cdot CCl}{OC - CCl_2 - CO}$ (Syst. No. 668) beim Erhitzen mit PCl_5 auf über 200\(^0\) (Zincke, B. 26, 318). — Blättchen (aus Alkohol). F: 119,5\(^0\) (Z.), 109\(^0\) (B., K.). Kp: 334\(^0\) (B., K.). Wenig löslich in kaltem Alkohol, leicht in siedendem (B., K.). — Wird von Wasser bei 300\(^0\) nicht angegriffen (B., K.).

2.3.4.6.1¹.1¹.1¹- oder 2.3.5.6.1¹.1¹.1¹-Heptachlor-1-methyl-benzol, 2.3.4.6- oder 2.3.5.6-Tetrachlor-benzotrichlorid oder Gemisch beider C₇HCl₇ = C₆HCl₄·CCl₃. Zur Konstitution vgl. Cohen, Dakin, Soc. 85, 1279. — B. Beim Chlorieren von 2.3.4.6- oder 2.3.5.6-Tetrachlor-toluol (S. 302) in der Siedehitze (Beilstein, Kuhlberg, A. 150, 308). — Nadeln (aus Alkohol). F: 104°. Kp: 316°. — Zerfällt mit Wasser bei 270° langsam in Salzsäure und Tetrachlorbenzoesäure.

c) Brom-Derivate.

2-Brom-1-methyl-benzol, o-Brom-toluol $C_2H_7Br=C_6H_4Br\cdot CH_3$. B. Entsteht neben p-Brom-toluol beim Bromieren von Toluol (Hübner, Wallach, Z. 1869, 138; A. 154, 293; Retschy, Müller, Post, A. 169, 31; Hübner, Jannasch, A. 170, 117). Die relative Ausbeute an o und p-Brom-toluol bleibt dieselbe, gleichviel ob man im Dunkeln, im zerstreuten Tageslicht oder unter Zusatz von Jod operiert (Schramm, B. 18, 607). Beim Bromieren in Gegenwart von Jod bildet sich auch im direkten Sonnenlicht ein Gemisch von o- und p-Brom-toluol (Schramm). Einfluß von Wärme, Licht und Überträgern (SbBr₃, AlBr₃, FeBr₃) auf die Bildung von o-Brom-toluol: van der Laan, C. 1906 I, 662. Zur Trennung kühlt man das Gemisch möglichst tief ab, wobei die p-Verbindung auskrystalisiert (Retschy, Müller, Post, A. 169, 31; Jannasch, Hübner, A. 170, 118; Michaelis, Genzken, A. 242, 165), und behandelt den flüssig gebliebenen Teil in Petroläther oder Benzol mit Natrium, welches die o-Verbindung nicht angreift, während es die p-Verbindung in p.p'-Dimethyl-diphenyl und andere Verbindungen überführt (Luginin, B. 4, 517; Reaman, Bl. [2] 26, 533; MICHAELIS, GENZKEN, A. 242, 176). o-Brom-toluol entsteht ferner, wenn man das Kaliumsalz der 2-Brom-toluol-sulfonsäure-(4) durch überhitzten Wasserdampf zerlegt (MILLER, Soc. 61, 1029). Aus o-Toluoldiazonium perbromid durch Behandlung mit Alkohol (WRO-BLEWSKI, A. 168, 171; KÖRNER, G. 4, 334; J. 1875, 334). Aus o-Toluoldiazoniumbromid und CuBr-Lösung (Bourgeois, B. 28, 2322; vgl. Feitler, Ph. Ch. 4, 72; Acree, B. 37, 994). Aus 6-Brom-3-amino-toluol durch Diazotierung und Zersetzung der Diazonium verbindung mit Alkohol (Wroblewski, A. 168, 173). — F: —25,9° (Haase, B. 26, 1053), —25,75° (VAN DER LAAN, R. 26, 11). Über die Existenz zweier verschieden schmelzender Modifikationen des o-Brom-toluols vgl. OSTROMYSSLENSKI, Ph. Ch. 57, 347. Kp: 182,00 (korr.) (Kö., G. 4, 345; J. 1875, 334); Kp_{750} : 181° (Bourgeois, B. 28, 2322); $Kp_{753:91}$: $180,33^{\circ}$ (Feitler, Ph. Ch. 4, 73); Kp: $178,5-179,5^{\circ}$ (van der Laan, R. 26, 11). Siedepunkte unter verschiedenem Druck: Feither, Ph. Ch. 4, 73. D: 1,4192 (Gladstone, Soc. 45, 245); D: 1,4437; D_{10}^{0} : 1,4362; D_{15}^{15} : 1,4309; D_{20}^{∞} : 1,4264; D_{25}^{∞} : 1,4222 (Perkin, Soc. 69, 1204); D_{1}^{∞} : 1,4222 (Seubert, B. 22, 2520); D_{4}^{0} : 1,3720 (van der Laan, R. 26, 17); $D_{10}^{180.35}$: 1,21861 (Feither). Spec. Gewichte des unter verschiedenen Drucken siedenden o-Brom-toluols: Feitler. np.: 1,5608 (Gladstone, Soc. 45, 245). Molekular-Refraktion und -Dispersion: Seubert. Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 69, 1243. — Von verdünnter Salpetersäure wird o-Bromtoluol zu o-Brom-benzoesäure oxydiert (Zincke, B. 7, 1502), desgleichen von Permanganatlösung (Rhalis, A. 198, 103). o-Brom-toluol liefert bei sukzessiver Einw. von Chromylchlorid und von Wasser o Brom-benzaldehyd und o Brom-benzalchlorid (STUART, ELLIOT, Soc. 53, 803). Wird bei 250° durch Jodwasserstoff und Phosphor zu Toluol reduziert (Klages, Liecke,

J. pr. [2] 61, 322). Liefert mit Brom (und etwas Jod) in der Kälte 2.5- und weniger 2.4-Dibrom-toluol (MILLER, Soc. 61, 1032). Liefert, mit Wismutnatrium auf 180° erhitzt, Wismuttri-o-tolyl (GILLMEISTER, B. 30, 2846). Gibt beim Erhitzen mit Magnesiumpulver o-Tolylmagnesiumbromid (SPENCER, STOKES, Soc. 93, 71). Reagiert mit Methyljodid und Natrium unter Bildung von o-Xylol (Jannasch, Hübner, A. 170, 117; Rayman, Bl. [2] 26, 532). Geht im Organismus des Hundes, sowie des Kaninchens in o-Brom-hippursäure über

(HILDEBRANDT, B. Ph. P. 3, 368, 369).

Quantitative Bestimmung von o-Brom-toluol in Gemischen mit p-Brom-toluol durch den Erstarrungspunkt: VAN DER LAAN, R. 26, 18.

3-Brom-1-methyl-benzol, m-Brom-toluol $C_7H_7Br = C_8H_4Br \cdot CH_3$. B. Aus m-Toluidin durch Diazotieren und Verkochen der Diazoniumbromidlösung mit CuBr, KBr und Bromwasserstoffsäure (ACREE, B. 37, 994). Aus 3-Brom-4-amino-toluol durch Diazotieren und Kochen der Diazoniumlösung mit Alkohol (Wroblewski, A. 168, 155, 158) oder auch mit Wasser (W., A. 168, 158). Aus 5-Brom-2-amino-toluol durch Diazotieren und Kochen des Diazoniumsulfats mit Alkohol (W., A. 168, 164). — F: —39,8° (HAASE, B. 26, 1053). Kp754,1: 184—184,1° (KÖRNER, G. 4, 345; J. 1875, 334); Kp_{759,46}: 183,67° (Feitler, Ph. Ch. 4, 77); Kp: 183,5° (korr.) (G.). Siedepunkte bei verschiedenem Druck: F. D^a: 1,40988 (SEUBERT, B. 22, 2520); D^{as.o.}: 1,20082 (F.). Spez. Gew. des unter verschiedenen Drucken siedenden m-Brom-toluols: F. Molekular-Refraktion und -Dispersion: S. — Wird von Chromsäuregemisch zu m-Brom-benzoesäure oxydiert (W.).

4-Brom-1-methyl-benzol, p-Brom-toluol $C_7H_7Br = C_6H_4Br \cdot CH_3$. B. neben o-Brom-toluol beim Bromieren von Toluol in der Kälte (HÜBNER, WALLACH, Z. 1869, 138; A. 154, 293; vgl. GLINZER, FITTIG, A. 136, 301). Zum Mengenverhältnis der beiden Isomeren und zum Einfluß verschiedener Bromierungsbedingungen s. S. 304 bei Bildung von o-Brom-toluol. Beim Abkühlen des gebromten Toluols krystallisiert die p-Verbindung aus (Hübner, Wallach, Z. 1869, 138; A. 154, 294; Michaells, Genzken, A. 242, 165). Schneller erfolgt die Reinigung, wenn man flüssiges rektifiziertes Bromtoluol mit dem halben Volumen rauchender Schwefelsäure schüttelt, wobei im wesentlichen nur die o-Verbindung sulfuriert wird (HÜBNER, WALLACH). - p-Brom-toluol entsteht aus p-Toluidin durch Diazotieren und Kochen der Diazoniumbromidlösung mit einer bromwasserstoffsauren Lösung von KBr und CuBr (Acree, B. 37, 994). Durch Einw. konz. Bromwasserstoffsäure auf p-Toluoldiazopiperidid $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot NC_5H_{10}$ (Syst. No. 3038) (Wallach, A. 235, 247).

Krystalle (aus Alkohol). F: 28,5° (HÜBNER, POST, A. 169,6), 28,2° (korr.) (KÖRNER, G. 4, 344; J. 1875, 334), 26,7° (VAN DER LAAN, R. 26, 8), 26,5° (BOGOJAWLENSKI, C. 1905 II, 947). Kp: 185,20 (korr.) (Hü., Po., A. 169, 6); Kp_{758,05}: 183,570 (Feitler, Ph. Ch. 4, 79); Kp-86.74; 184,6° (KÖRNEB). Siedepunkt bei verschiedenem Druck: Fei. D*: 1,38977 (SEUBERT, B. 22, 2519); D*: 1,3859; D*: 1,3856; D*: 1,3637 (PERKIN, Soc. 69, 1204); D*: 1,3540 (VAN DER LAAN, R. 26, 17); D**: 1,19306 (FEI.). Spezifische Gewichte des unter verschiedenen Drucken siedenden p-Brom-toluols: Fettler. — Molekulare Gefrierpunktsdepression: 82,1 (Paternò, R. A. L. [5] 4 II, 223), 82 (Auwers, Mann, Ph. Ch. 42, 515). Bildet Mischkrystalle mit p-Dibrom-benzol (Bogojawlenski, C. 1905 II, 947). Kurven der Schmelz- und Siedepunkte von Gemischen von p-Brom-toluol und p-Dibrom-benzol: Boronowski, Bogojaw-LENSKI, JK. 36, 560; C. 1904 II. 386. — Molekular-Refraktion und -Dispersion: Seubert. Latente Schmelzwärme: Pettersson, J. pr. [2] 24, 162. Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 69, 1243.

p-Brom-toluol gibt bei der Oxydation p-Brom-benzoesäure (Hübner, Post, A. 169, 6). Wird von Salpetersäure rascher oxydiert als o- und m-Brom toluol, die Chlortoluole und Jodtoluole (Cohen, Miller, Soc. 85, 1626). Liefert mit Chromylchlorid eine Verbindung C₆H₄Br·CH(CrO₂Cl)₂ (s. bei p-Brom-benzaldehyd [Syst. No. 635]), welche bei der Zersetzung mit Wasser p-Brom-benzaldehyd gibt (ÉTARD, A. ch. [5] 22, 241). Wird bei 250° von Jodwasserstoffsäure und Phosphor zu Toluol reduziert (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 322). Bleibt beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 100° unverändert, läßt auch beim Erhitzen mit Natriumathylat, Kalium- oder Silberacetat oder mit Kaliumcyanid auf 100-120° das Brom nicht austreten (Kekulé, A. 187, 192). Beim Chlorieren von p-Brom-toluol in Gegenwart von Eisen und unter äußerer Kühlung mit Wasser entstehen 2-Chlor-4-brom-toluol und 3-Chlor-4-brom-toluol (WILLGERODT, SALZMANN, J. pr. [2] 39, 465). Beim Chlorieren von siedendem p-Brom-toluol erhielt BOESEKEN (R. 23, 99) p-Brom-benzylchlorid; dagegen erhielt ERRKRA (G. 17, 202) unter diesen Bedingungen ein Gemisch von p-Brom-benzylchlorid und p-Brom-benzylbromid. Ein solches Gemisch erhielt auch SRFEK (M. 11, 431), als er geschmolzenes p-Brom-toluol in direktem Sonnenlicht mit Chlor behandelte. p-Bromtoluol liefert mit Brom und wenig Jod in der Kälte 3.4- und wenig 2.4-Dibrom-toluol (MILLER, Soc. 61, 1034). Die Nitrierung des p-Brom-toluols liefert 4-Brom-2-nitro-toluol und 4-Brom-3-nitro-toluol (Wroblewski, A. 168, 174). p-Brom-toluol gibt bei der Einw. von Natrium Toluol, 4.4'-Dimethyl-diphenyl, 3.4'-Dimethyl-diphenyl, Dibenzyl und p-Benzyl-toluol

(ZINCKE, B. 4, 396; LUGININ, B. 4, 515; WEILER, B. 29, 113; 32, 1056). Gibt mit Natrium und SbBr₃ behandelt Antimon-tri-p-tolyl (MICHAELIS, GENZKEN, A. 242, 167). — p-Bromtoluol gibt mit Methyljodid und Natrium behandelt p-Xylol (FITTIG, GLINZER, A. 136, 303; JANNASCH, A. 171, 79).

p-Brom-toluol, Hunden oder Kaninchen eingegeben, geht in den Harn als p-Brombenzoesäure und p-Brom-hippursäure über (Preusse, H. 5, 63; Hildebrandt, B. Ph. P. 3, 369).

Quantitative Bestimmung von p-Brom-toluol in Gemischen mit o-Brom-toluol durch den Erstarrungspunkt: VAN DER LAAN, R. 26, 18.

- 1¹-Brom-1-methyl-benzol, ω -Brom-toluol, Benzylbromid $C_7H_7Br=C_6H_5\cdot CH_2Br$. B. Bei der Einw. von Brom auf siedendes Toluol (Bellstein, A. 143, 369); Einfluß von Wärme, Licht und Überträgern (SbBr3, AlBr3, FeBr3) auf die Bildung von Benzylbromid aus Toluol und Brom: VAN DER LAAN, C. 1906 I, 662. Aus Benzylakohol beim Sättigen mit Bromwasserstoff (Kekulé, A. 137, 190) oder durch Behandlung mit konz. Bromwasserstoffsäure (Norris, Am. 38, 639). Neben Benzonitril aus Benzylbenzamid und PBr₅ (v. Braun, C. MÜLLER, B. 39, 2020). — Darst. Durch Eintröpfeln von Brom in Toluol, das dem direkten C. MULLER, B. 39, 2020). — Parst. Durch Eintroprein von Brom in 101101, das dem direkten Sonnenlichte ausgesetzt ist (Schramm, B. 18, 608; vgl. Grimaux, Lauth, Bl. [2] 7, 108). — Flüssigkeit, deren Dampf zu Tränen reizt (K.). Erstarrungspunkt: —3,9° (v. d. L.). Kp: 198° bis 199° (K.); Kp₈₀: 127° (v. d. L.). D³: 1,4380 (K.); D¹: 1,443; D⁴: 1,3886 (v. d. L.). Zeigt in flüssigen SO₂ kaum meßbares Leitvermögen (Walden, B. 35, 2028). — Das Zinkkupferelement wirkt auf Benzylbromid heftig ein unter Entwicklung von HBr und Bildung von zwei isomeren Verbindungen (C₂H₆)x, von denen die eine in Äther und Alkohol unlöslich und harzig ist und sich in Benzol löst, die andere zwar ebenfalls harzig ist, bei 42° schmilzt, aber sich in Ather löst (Crangroup Terpe Soc. 47, 448). läßt man die Reaktion in Gegenwart, von Ather löst (GLADSTONE, TRIBE, Soc. 47, 448); läßt man die Reaktion in Gegenwart von Äther vor sich gehen, so verläuft sie ebenfalls lebhaft, aber ohne Entweichen von HBr, und beim Übergießen des Produktes mit Wasser resultieren Dibenzyl und Toluol. Bei der Einw. von Zinkkupfer auf eine alkoh. Lösung von Benzylbromid wird vorzugsweise Toluol gebildet, bei der Einw. in Gegenwart von Wasser hauptsächlich Dibenzyl (G., T.). Benzylbromid liefert mit konz. alkoh. Ammoniak schon in der Kälte Tribenzylamin, scheidet mit alkoh. Lösung von Silberacetat schon in der Kälte rasch AgBr ab (Kekulé, A. 137, 191). Beim Kochen von Benzylbromid mit Alkohol entsteht Benzyläthyläther (v. Braun, B. 43, 1351). Beim Kochen mit Allylalkohol entsteht Benzylallyläther neben einer Verbindung C₁₂H₁₂O (?) vom Kp₉: 150-1520 (v. B.). - Quantitative Bestimmung von Benzylbromid neben o- und p-Brom-toluol: VAN DER LAAN, R. 26, 18.
- 3-Chlor-2-brom-1-methyl-benzol, 3-Chlor-2-brom-toluol $C_7H_6ClBr = C_8H_3ClBr$ - CH_3 . B. Man ersetzt in 3-Nitro-2-amino-toluol die NH_2 -Gruppe durch Brom, reduziert mit Zinn und Salzsäure und ersetzt die neugebildete NH_2 -Gruppe durch Chlor (Cohen, Raper, Soc. 85, 1266). Kp_{25} : $103-105^\circ$.
- 4-Chlor-2-brom-1-methyl-benzol, 4-Chlor-2-brom-toluol $C_7H_6ClBr = C_6H_3ClBr$ - CH_3 . B. Man ersetzt im 2-Nitro-4-amino-toluol die NH_2 -Gruppe durch Chlor, reduziert mit Zinn und Salzsäure und ersetzt die neugebildete NH_2 -Gruppe durch Brom (C., R., Soc. 85, 1267). Kp_{12} : 112—114°.
- 5-Chlor-2-brom-1-methyl-benzol, 5-Chlor-2-brom-toluol $C_7H_6ClBr=C_6H_3ClBr-CH_3$. B. Man verwandelt o-Acettoluidid durch HOCl in 5-Chlor-2-acetamino-toluol, hydrolysiert und ersetzt die NH₂-Gruppe durch Brom (C., R., Soc. 85, 1267). Kp₂₅: 98–100°.
- 6-Chlor-2-brom-1-methyl-benzol, 6-Chlor-2-brom-toluol $C_7H_6ClBr = C_6H_3ClBr \cdot CH_3$. Aus 2.6-Dinitro-toluol unter Anwendung der gebräuchlichen Reaktionen (C., R., Soc. 85, 1268). Kp_{40} : 118—120°.
- 2-Chlor-3-brom-1-methyl-benzol, 2-Chlor-3-brom-toluol C₇H₆ClBr = C₈H₃ClBr-CH₃. B. Aus 3-Nitro-2-amino-toluol durch Verwandeln in 2-Chlor-3-nitro-toluol; letzteres wird sodann mit Zinn und Salzsäure reduziert und das resultierende 2-Chlor-3-amino-toluol der Sandmeyerschen Reaktion unterworfen (C., R., Soc. 85, 1266). Kp₅₀: 125-135°.
- 4-Chlor-3-brom-1-methyl-benzol, 4-Chlor-3-brom-toluol $C_7H_6ClBr = C_6H_3ClBr \cdot CH_3$. B. Man ersetzt in 3-Nitro-4-amino-toluol NH_2 durch Chlor, reduziert mit Zinn und Salzsäure und ersetzt die neugebildete NH_2 -Gruppe durch Brom (C., R., Soc. 85, 1269). Kp_{24} : $120-125^{\circ}$.
- 5-Chlor-3-brom-1-methyl-benzol, 5-Chlor-3-brom-toluol $C_7H_8ClBr = C_8H_3ClBr$: CH_3 . B. Man bromiert 5-Nitro-2-amino-toluol, entfernt aus dem gebildeten 3-Brom-5-nitro-2-amino-toluol die NH_2 -Gruppe durch Diazotierung in alkoh. Lösung, reduziert mit Zinn und Salzsäure und ersetzt die neugebildete NH_2 -Gruppe durch Chlor (C., R., Soc. 85, 1269).

- Aus 5-Chlor-3-brom-4-acetamino-toluol durch Hydrolyse und Entamidierung (C., R.). Krystalle (aus Alkohol). F: $25-26^{\circ}$.
- 6-Chlor-3-brom-1-methyl-benzol, 6-Chlor-3-brom-toluol $C_7H_6ClBr = C_6H_3ClBr$ - CH_2 . B. Man ersetzt im 5-Nitro-2-amino-toluol die NH_2 -Gruppe durch Chlor, reduziert mit Zinn und Salzsäure und ersetzt die neugebildete NH_2 -Gruppe durch Brom (C., R., Soc. 85, 1267). Kp_{45} : 127—129°.
- 2-Chlor-4-brom-1-methyl-benzol, 2-Chlor-4-brom-toluol $C_7H_6ClBr = C_6H_3ClBr \cdot CH_3$. B. Man ersetzt im 2-Nitro-4-amino-toluol die NH_2 -Gruppe durch Brom, reduziert mit Zinn und Salzsäure und ersetzt die neugebildete NH_2 -Gruppe durch Chlor (C., R., Soc. 85, 1267). Kp_{10} : $100-110^{\circ}$.
- 3-Chlor-4-brom-1-methyl-benzol, 3-Chlor-4-brom-toluol $C_7H_8\mathrm{ClBr}=C_8H_3\mathrm{ClBr}$ - $\mathrm{CH_3}$. B. Aus 3-Chlor-4-amino-toluol durch Austausch der $\mathrm{NH_2}$ -Gruppe gegen Brom (C., R., Soc. 85, 1269). $\mathrm{Kp_{25}}$: 125—130°.
- 1¹-Chlor-4-brom-1-methyl-benzol, ω-Chlor-p-brom-toluol, p-Brom-benzylchlorid C₇H₆ClBr = C₆H₄Br·CH₂Cl. B. Durch Chlorieren von p-Brom-toluol bei Siedehitze (Boeseken, R. 23, 99). Bei 3-4-stdg. Erhitzen von p-Brom-benzylalkohol mit rauchender Salzsäure auf 150° (Errera, G. 18, 239). Anisartig riechende Krystalle (aus Petroläther) (B.); Nadeln (aus Alkohol) (E.). F: 41° (B.), 38-39° (E.). Kp: 236° (B.). Sehr leicht löslich in heißem Alkohol (E.). Wird durch AlCl₃ in CS₂ in eine in siedendem Xylol lösliche, bellgelbe, amorphe Verbindung von der Zusammensetzung (C₇H₅Br)_x übergeführt.
- 4-Chlor-1¹-brom-1-methyl-benzol, p-Chlor-ω-brom-toluol, p-Chlor-benzylbromid $C_7H_6ClBr = C_6H_4Cl\cdot CH_2Br$. B. Durch Bromieren von p-Chlor-toluol bei 160° (JACKSON, FIELD, Am. 1, 102). Nadeln oder Prismen (aus Alkohol) von aromatischem Geruch, die Schleimhäute heftig angreifend. F: 48,5°. Mit Wasserdämpfen flüchtig. Die Krystalle verflüchtigen sich rasch an der Luft. Leicht löslich in kaltem Alkohol, sehr leicht in Äther, Benzol, CS_2 und Eisessig. Wird von Chromsäuregemisch kaum angegriffen.
- 1¹.1¹-Dichlor-2-brom-1-methyl-benzol, $\omega.\omega$ -Dichlor-o-brom-toluol, o-Brom-benzalchlorid, o-Brom-benzylidenchlorid $C_7H_5Cl_2Br=C_6H_4Br\cdot CHCl_2$. B. Aus o-Bromtoluol durch Einwirkung von CrO_2Cl_2 und Behandlung des Reaktionsprodukts mit Wasser, neben o-Brom-benzaldehyd (Stuart, Elliot, Soc. 53, 803). Flüssig. Kp: $225-230^{\circ}$. Gibt beim Kochen mit Kalilauge o-Brom-benzaldehyd.
- 2.5 (?)-Dichlor-4-brom-1-methyl-benzol, 2.5 (?)-Dichlor-4-brom-toluol $C_7H_5Cl_2Br=C_6H_2Cl_2Br\cdot CH_3$. B. Beim Chlorieren von p-Brom-toluol in Gegenwart von Eisen (Willgerodt, Salzmann, J. pr. [2] 39, 480). Nadeln (aus Alkohol). F: 87°. Kp: $240-250^\circ$. Leicht löslich in Äther, $CHCl_3$ und Benzol.
- 2.3.5- oder 2.3.6-Trichlor-4-brom-1-methyl-benzol, 2.3.5- oder 2.3.6-Trichlor-4-brom-toluol oder Gemisch beider $C_7H_4Cl_3Br=C_6HCl_3Br\cdot CH_3$. B. Durch Chlorieren von p-Brom-toluol (WILLGERODT, SALZMANN, J. pr. [2] 39, 482). Nadeln. F: $55-60^\circ$. Kp: $265-275^\circ$. Leicht löslich in Ather, CHCl₃ und Benzol. Gibt bei der Oxydation eine Trichlor-brom-benzoesäure.

Uber Trichlorbromtoluole s. auch Cohen, Dakin, Soc. 89, 1453.

- 2.3.5.6-Tetrachlor-4-brom-1-methyl-benzol, 2.3.5.6-Tetrachlor-4-brom-toluol $C_7H_3Cl_4Br = C_6Cl_4Br \cdot CH_3$. B. Durch Chlorieren von p-Brom-toluol (Willgerodt, Salzmann, J. pr. [2] 39, 484). Nadeln. F: 213°. Wird sehr schwer durch HNO₃ oxydiert und liefert dabei eine Tetrachlorbrombenzoesäure.
- 2.3-Dibrom-1-methyl-benzol, 2.3-Dibrom-toluol $C_7H_6Br_2 = C_6H_3Br_2 \cdot CH_3$. B. Aus 5.6-Dibrom-3-amino-toluol durch Erhitzen mit Alkohol, der mit salpetriger Säure gesättigt ist (Nevile, Winther, B. 13, 964, 965). Aus dem Natriumsalz der 5.6-Dibrom-toluol-sulfonsäure(3) durch Erhitzen mit Phosphorsäure in überhitztem Dampf (Wynne, Soc. 61, 1040). F: 30-31° (Wyn, 27,4-27,8° (N., Wi.). Gibt beim Erhitzen mit verd. Salpetersäure auf 130° 2.3-Dibrom-benzoesäure (N., Wi.).
- 2.4-Dibrom-1-methyl-benzol, 2.4-Dibrom-toluol $C_7H_6Br_2=C_6H_3Br_2\cdot CH_3$. B. Beim Bromieren von o-Brom-toluol, neben einer größeren Menge 2.5-Dibrom-toluol (MILLER, Soc. 61, 1031). Beim Bromieren von p-Brom-toluol, neben 3.4-Dibrom-toluol (M., Soc. 61, 1032). Aus 4-Brom-2-amino-toluol durch Austausch der Aminogruppe gegen Brom (Neville, Winther, B. 13, 971). Aus 4.6-Dibrom-3-amino-toluol durch Entamidierung (N., W., B. 13, 972). Bleibt bei -20° flüssig (N., W.). Wird von verd. Salpetersäure zu 2.4-Dibrom-

benzoesäure oxydiert (N., W.). Liefert bei Nitrierung mit rauchender Salpetersäure 4.6 Dibrom-3-nitro-toluol bezw. 2.4 Dibrom-3.5 dinitro-toluol (Davis, Soc. 81, 870).

- 2.5-Dibrom-1-methyl-benzol, 2.5-Dibrom-toluol $C_7H_6Br_2 = C_6H_3Br_2 \cdot CH_3$. B. Beim Bromieren von o-Brom-toluol, neben 2.4-Dibrom-toluol (MILLER, Soc. 61, 1031). Beim Bromieren von m-Brom-toluol (WROBLEWSKI, A. 168, 185). Aus 5-Brom-2-amino-toluol durch Behandlung des Diazoniumperbromids mit Eisessig (NEVILE, WINTHER, B. 13, 963; vgl. W., A. 168, 181). Aus 6-Brom-3-amino-toluol beim Ersatz der Aminogruppe durch Brom (N., W., B. 13, 963). Erstarrt nicht bei —20° (WR.). Kp: 236°; D¹º: 1,8127 (WR.). Wird von Chromsäuregemisch nicht oxydiert (WR.); geht aber bei mehrtägigem Kochen mit verd. Salpetersäure in 2.5-Dibrom-benzoesäure über (N., W.).
- **2.6**-Dibrom-1-methyl-benzol, **2.6**-Dibrom-toluol $C_7H_6Br_2=C_6H_3Br_2\cdot CH_3$. *B.* Aus 2.6-Dibrom-3-amino-toluol durch Behandlung mit Alkohol, der mit salpetriger Säure gesättigt ist (Wroblewski, *A.* 168, 191). Aus 2.6-Dibrom-4-amino-toluol durch Entamidierung (Nevile, Winther, *B.* 13, 973). Erstarrt nicht bei -20^6 (Wr.). Kp: 246°; D^{22} : 1,812 (Wr.).
- 3.4-Dibrom-1-methyl-benzol, 3.4-Dibrom-toluol $C_rH_aBr_2=C_6H_3Br_2\cdot CH_3$. B. Aus p-Brom-toluol beim Bromieren, neben 2.4-Dibrom-toluol (Miller, Soc. 61, 1032; vgl. Jannasch, A. 176, 286). Aus 3-Brom-4-amino-toluol durch Behandlung des Diszoniumperbromids mit 99% jigem Alkohol (Wroblewski, A. 168, 184). Beim Kochen von 3-Bromtoluol-4-diazopiperidid (Syst. No. 3038) mit konz. Bromwasserstoffsäure (Wallach, C. 1899 II, 1050). Erstarrt nicht bei -20^o (Wr.). Kp: $238-239^o$ (J.), $239-241^o$ (Wr.). D¹⁹: 1,812 (Wr.). Eine Lösung von CrO_3 in Eisessig oxydiert zu 3.4-Dibrom-benzoesäure (Nevile, Winther, B. 13, 970).
- 3.5-Dibrom-1-methyl-benzol, 3.5-Dibrom-toluol, symm. Dibromtoluol C₇H₆Br₂ = C₈H₃Br₂·CH₃. B. Aus 3.5-Dibrom-4-amino-toluol durch Entamidierung (Wroblewski, A. 168, 188; Nevile, Winther, B. 13, 966). Aus 3.5-Dibrom-2-amino-toluol durch Entamidierung (N., Wi., B. 13, 966). Nadeln. F: 39°; Kp: 246° (N., Wi., B. 13, 966). Geht durch Oxydation mit Chromsäure und Eisessig in 3.5-Dibrom-benzoesäure über (N., Wi., B. 13, 967). Wird von HNO₃ langsamer oxydiert als die isomeren (kernhalogenierten) Dibrom-toluole, die Dichlortoluole und Chlorbromtoluole (Cohen, Miller, Soc. 85, 1625). Liefert bei der Nitrierung mit Salpetersäure (D: 1,52) 3.5-Dibrom-2.4-dinitro-toluol und Nadeln vom Schmelzpunkt 106—108°, die anscheinend ein Gemisch von 3.5-Dibrom-2.4-dinitro-toluol mit einer isomeren Verbindung darstellen; beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,52) + Schwefelsäure entsteht 3.5-Dibrom-2.4-6-trinitro-toluol (Blanksma, R. 23, 125). Gibt beim Erhitzen mit Kali auf 280—300° Orcin (N., Wi., B. 15, 2992).
- 2.1¹-Dibrom-1-methyl-benzol, o. ω -Dibrom-toluol, o-Brom-benzylbromid $C_7H_8Br_2 = C_6H_4Br \cdot CH_2Br$. B. Aus o-Brom-toluol bei Siedetemperatur mit Bromdampf (Jackson, B. 9, 933). Krystalle (aus Alkohol oder Ligroin). F: 30,25° (J., White, Am. 2, 315). Siedet nicht unzersetzt; mit Wasserdampf flüchtig; mischbar mit absol. Alkohol, Äther, CS₂, Eisessig (J.). Wird durch Dichromat und verd. Schwefelsäure nicht angegriffen (J.). Liefert beim Behandeln mit Natrium in äther. Lösung Anthracen, etwas Phenanthren, Dibenzyl, Ditolyl (?) und andere Produkte (J., W., Am. 2, 391).
- 3.1¹-Dibrom-1-methyl-benzol, m. ω -Dibrom-toluol, m-Brom-benzylbromid $C_7H_6Br_2=C_6H_4Br\cdot CH_2Br$. B. Beim Bromieren von m-Brom-toluol in der Hitze (Jackson, B. 9, 932). Blätter oder blättrige Nadeln. F: 41°. Schwer mit Wasserdampf flüchtig, aber sehr leicht mit Ätherdampf. Ziemlich löslich in kaltem Alkohol, leicht in Äther, CS_2 und Eisessig. Wird von Dichromat und verd. Schwefelsäure nicht angegriffen.
- 4.1¹-Dibrom-1-methyl-benzol, p.ω-Dibrom-toluol, p-Brom-benzylbromid C₇H₆Br₂ = C₆H₄Br·CH₂Br. B. Aus p-Brom-toluol mit Brom schon in der Kälte, am besten im direkten Sonnenlicht (nicht im Dunkeln) (SCHRAMM, B. 17, 2922; 18, 350). Aus einem Gemisch von o- und p-Brom-toluol mit Bromdampf in der Hitze (JACKSON, B. 9, 931). Ein Gemisch von p-Brom-benzylbromid und p-Brom-benzylchlorid entsteht sowohl beim Bromieren von Benzylchlorid in Gegenwart von Jod in der Kälte, als auch beim Chlorieren von siedendem p-Brom-toluol (ERBERA, G. 17, 198, 202; vgl. SRPEK, M. 11, 429). Nadeln (aus Alkohol). F: 61°; sublimierbar; mit Wasserdampf flüchtig; schwer löslich in Wasser, kaltem Alkohol, leicht in heißem Alkohol, Ather, CS₂, Benzol und Eisessig (J., B. 9, 931). Gibt bei der Oxydation mit Dichromat und verd. Schwefelsäure p-Brom-benzoesäure (J., B. 9, 931). Setzt sich mit Wasser (zu p-Brom-benzylalkohol) sowie mit Natriumacetat in Alkohol (zu p-Brom-benzylacetat) schneller um als o- und m-Brom-benzylbromid (J., Am. 3, 255). Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge p-Brom-benzylalkohol und p-Brom-benzoesäure-äthylester (ELBS, J. pr. [2] 34, 341).
- 1¹.1¹-Dibrom-1-methyl-benzol, ω . ω -Dibrom-toluol, Benzalbromid, Benzyliden-bromid $C_7H_6Br_2=C_6H_5$ CHBr₂. B. Aus Benzaldehyd durch Einw. von PBr₅ (MICHAELSON, LIPPMANN, C. r. 60, 722; Bl. [2] 4, 251; CURTIUS, QUEDENFELDT, J. pr. [2] 58, 389). Bei

- längerem Stehen von mit HBr bei 0° gesättigtem Benzaldehyd (Vorlaender, A. 341, 22). An der Luft rauchendes Öl. Kp₂₃: 156° (C., Q.), Kp_{12–15}: 105–107° (V.). D¹⁵: 1,51; n_D: 1,541 (C., Q.). Gibt durch Behandlung mit Natrium bei 180° und Destillation des Reaktionsprodukts Toluol und Dibenzyl (M., L.; vgl. STELLING, FITTIG, A. 137, 271). Wird durch kaltes Wasser sofort in Bromwasserstoffsäure und Benzaldehyd gespalten (C., Q.). Liefert mit Alkohol Äthylbromid und eine flüssige Verbindung vom Kp₁₅: 50° (C₈H₅· CHBr·O·C₂H₅?), welche durch Wasser in Bromwasserstoffsäure und Benzaldehyd zerfällt (C., Q.).
- 6-Chlor-2.4-dibrom-1-methyl-benzol, 6-Chlor-2.4-dibrom-toluol $C_7H_6ClBr_2 = C_8H_2ClBr_2 \cdot CH_3$. B. Durch Bromieren von o-Chlor-toluol (WILLGEBODT, SALZMANN, J. pr. [2] 39, 482). Nadeln. F: 100°. Kp: 275—280°.
- 4-Chlor-x.x-dibrom-1-methyl-benzol, 4-Chlor-x.x-dibrom-toluol $C_7H_5ClBr_2=C_6H_2ClBr_2\cdot CH_3$. B. Aus p-Chlor-toluol durch Bromierung in Gegenwart des Aluminium-Quecksilber-Paars (Cohen, Dakin, Soc. 75, 895). F: 94°.
- 2.3.4-Tribrom-1-methyl-benzol, 2.3.4-Tribrom-toluol $C_7H_5Br_3 = C_6H_2Br_3 \cdot CH_3$. B. Aus 4.5.6-Tribrom-3-amino-toluol durch Entamidierung (Nevile, Winther, B. 13, 975). Rhombische (Jügeb, Z. Kr. 38, 581) Prismen (aus Ligroin $+ CS_2$). F: 44-44,7° (N., W.). D^{20} : 2.456 (J.).
- 2.3.5-Tribrom-1-methyl-benzol, 2.3.5-Tribrom-toluol $C_7H_8Br_3=C_6H_2Br_3\cdot CH_3$. B. Aus 3.5-Dibrom-2-amino-toluol durch Diazotierung und Zersetzung des Diazoniumperbromids mit Eisessig (Neville, Winther, B. 13, 974). Aus 2.3.5-Tribrom-toluol-sulfonsäure-(4) durch Behandlung mit überhitztem Wasserdampf in konz. Schwefelsäure (Claus, Immel, A. 265, 77). Säulen (aus Ather + Toluol). Monoklin prismatisch (Jäger, Z. Kr. 38, 577). F: $52-53^\circ$ (N., W.), $52,5^\circ$ (J.). D^{17} : 2,467 (J.).
- 2.3.6-Tribrom-1-methyl-benzol, 2.3.6-Tribrom-toluol $C_7H_5Br_3=C_6H_2Br_3\cdot CH_3$. B. Aus 2.5.6-Tribrom-3-amino-toluol durch Entamidierung (Ne., Win., B. 13, 974). Säulen oder Blättchen (aus Ligroin oder Chloroform). Monoklin prismatisch (Jäger., Z. Kr. 38, 579). F: 60,5° (J.), 58–59° (N., W.). D^{17} : 2,471 (J.).
- 2.4.5-Tribrom-1-methyl-benzol, 2.4.5-Tribrom-toluol $C_7H_5Br_3 = C_6H_2Br_3 \cdot CH_3$. B. Aus p-Brom-toluol durch Bromierung (MILLER, Soc. 61, 1032). Aus 4.6-Dibrom-3-aminotoluol durch Diazotierung und Zersetzung des Diazoniumperbromids mit Eisessig (Ne., Win., B. 13, 974). In analoger Weise aus 4.5-Dibrom-2-amino-toluol und aus 2.5-Dibrom-4-aminotoluol (Ne., Win., B. 14, 417). Abgeplattete Krystalle (aus Äther + Alkohol). Monoklin prismatisch (Jäger, Z. Kr. 38, 575). F: 113,5° (J.), 111,8—112,8° (N., W., B. 14, 417). D¹⁷: 2,472 (J.).
- 2.4.6-Tribrom-1-methyl-benzol, 2.4.6-Tribrom-toluol $C_7H_5Br_3 = C_6H_2Br_3 \cdot CH_3$. B. Aus 2.4.6-Tribrom-3-amino-toluol durch Elimination der NH_2 -Gruppe (Wroblewski, A. 168, 194; Nevile, Winther, B. 13, 975). Sehr lange Nadeln (aus Ather-Essigester). Monoklin prismatisch (Jäger, Z. Kr. 38, 577). F: 70° (Wr.), 68,5° (J.), 66° (N., Wi.). Kp: 290° (Wr.). D^{17} : 2,479 (J.). In Alkohol sehr schwer löslich (Wr.).
- 3.4.5-Tribrom-1-methyl-benzol, 3.4.5-Tribrom-toluol $C_7H_5Br_3=C_8H_2Br_3\cdot CH_3$. B. Aus 3.5-Dibrom-4-amino-toluol durch Diazotierung und Zersetzung des Diazoniumperbromids mit Alkohol (Wr., A. 168, 194) oder Eisessig (Nr., Win., B. 13, 974). Nadeln (aus Äther + Alkohol). Ditetragonal bipyramidal (Jäger, Z. Kr. 38, 572). F: 91° (J.), 88–89° (N., W.). D¹⁷: 2,429 (J.).
- 3.5.1¹-Tribrom-1-methyl-benzol, 3.5.1¹-Tribrom-toluol, 3.5-Dibrom-benzylbromid $C_2H_5Br_3=C_6H_3Br_2\cdot CH_2Br$. B. Durch Einw. von Brom auf 3.5-Dibrom-toluol bei 170–180° (Wheeler, Clapp, Am. 40, 340). Prismen oder Nadeln (aus 95°/oigem Alkohol). F: 95° bis 96°. Kp_{19} : 173°; Kp_{15} : 169°.
- 2.3.4.5-Tetrabrom-1-methyl-benzol, 2.3.4.5-Tetrabrom-toluol $C_7H_4Br_4 = C_6HBr_4$ · CH_3 . B. Aus 4.5.6-Tribrom-3-amino-toluol durch Diazotierung und Zersetzung des Diazonium-perbromids mit Eisessig (Nevile, Winther, B. 13, 976). Nadeln. F: 111–111,5°.
- 2.3.4.6-Tetrabrom-1-methyl-benzol, 2.3.4.6-Tetrabrom-toluol $C_7H_4Br_4 = C_6HBr_4$ · CH₃. B. Aus 2.4.6-Tribrom-3-amino-toluol durch Diazotierung und Zersetzung des Diazoniumperbromids mit Eisessig (Ne., Win., B. 13, 975). Aus 2.4.5.6-Tetrabrom-3-amino-toluol mit Alkohol und salpetriger Säure (N., W.). F: 105—108°.

2.3.5.6-Tetrabrom-1-methyl-benzol, 2.3.5.6-Tetrabrom-toluol $C_7H_4Br_4=C_6HBr_4$ - CH_3 . B. Aus 2.5.6-Tribrom-3-amino-toluol durch Diazotierung und Zersetzung des Diazoniumperbromids mit Eisessig (Ne., Win., B. 13, 975). — Nadeln. F: 116—117°. In Alkohol wenig löslich.

6-Chlor-2.3.4.5-tetrabrom-1-methyl-benzol, 6-Chlor-2.8.4.5-tetrabrom-toluol $C_7H_3ClBr_4=C_6ClBr_4\cdot CH_3$. B. Aus o-Chlor-toluol mit überschüssigem Brom in Gegenwart von AlCl $_3$ (Mouneyrat, Pouret, C. r. 129, 607). — F: 258—259°.

2.3.4.5.6-Pentabrom-1-methyl-benzol, eso-Pentabrom-toluol $C_7H_3Br_5 = C_6Br_5$. CH₃. B. Man tröpfelt Toluol in auf 0° abgekühltes, reines (chlorfreies) Brom, dem etwas AlBr₃ zugesetzt ist (Gustavson, \mathcal{H} . 9, 216, 286; B. 10, 971, 1183). Aus Tetrabrom-mtoluidin durch Diazotierung und Behandlung des Diazoniumperbromids mit Eisessig (Neville, Winther, B. 13, 976). Aus Cycloheptan mit Brom und etwas AlBr₃ (Markownikow, \mathcal{H} . 25, 549; J. pr. [2] 49, 428). Aus Methylcyclohexan mit Brom und AlBr₃ (Kurssanow, B. 32, 2973; Mark., \mathcal{H} . 35, 1033; C. 1904 I, 1345; A. 341, 130). — Nadeln (aus Benzol). Monoklin prismatisch (Jäger, Z. Kr. 38, 95). F: 283—285° (N., W.), 282,5—283,5° (M., \mathcal{H} . 25, 553; J. pr. [2] 49, 432), 282—283° (Gu.), 279—280° (Zelinsky, Generosow, B. 29, 732). Sublimierbar (Gu.). D¹⁷: 2,97 (J.). Schwer löslich in Eisessig und Alkohol (N., W.). 1 Tl. löst sich bei 20° in ca. 102 Tln. Benzol (Mark., \mathcal{H} . 25, 554; J. pr. [2] 49, 433). — Wird bei 302° durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor zu Toluol reduziert (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 322).

d) Jod-Derivate

2-Jod-1-methyl-benzol, o-Jod-toluol C₇H₇I = C₆H₄I·(H₃. B. Neben p-Jod-toluol bei der Behandlung von Toluol in Benzinlösung mit Jodschwefel und Salpetersäure (D: 1,34) (EDINGER, GOLDBERG, B. 33, 2877). Aus o-Toluidin durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumsulfatlösung mit Jodwasserstoffsäure (Mabery, Robinson, Am. 4, 101; vgl. Beilstein, Kuhlberg, A. 158, 347). — Flüssig. Kp₇₂₆: 207° (Ullmann, Meyer, A. 332, 42); Kp: 204° (B., Ku.), 211° (kort.) (Kekulé, B. 7, 1007; Ma., R.). D²⁰: 1,698 (B., Ku.). — Wird von verd. Salpetersäure zu o-Jod-benzoesäure oxydiert (Ke.). Läßt sich durch Sulfomonopersäure zu o-Jodo-toluol oxydieren (Bamberger, Hill, B. 33, 535). Liefert mit CrO₂Cl₂ eine Verbindung, aus welcher Wasser o-Jod-benzalchlorid abscheidet (Stuart, Klages, Lieke, J. pr. [2] 61, 322). Wird durch Einw. von Chlor in Chloroformiösung in o-Tolyljodidchlorid übergeführt (Willgerodt, B. 26, 360). Die Bromierung liefert 4(?)-Brom-2-jod-toluol (Hirtz, B. 29, 1406). o-Jod-toluol liefert bei der Nitrierung hauptsächlich 6-Jod-3-nitro-toluol (Reverdin, B. 30, 3000). Beim Erhitzen von o-Jod-toluol mit Kupfer im geschlossenen Rohr auf 230° entsteht 2.2′-Dimethyl-diphenyl (U., Me., A. 332, 42). Beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure entstehen 2.4-Dijod-toluol, 2.4.6-Trijod-toluol und Jod-toluolsulfonsäure (Neumann, A. 241, 58). o-Jod-toluol liefert mit Chlorameisenester und Natrium o-Toluylsäure-äthylester (Ke.).

2-Jodoso-1-methyl-benzol, o-Jodoso-toluol $C_7H_7OI = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot IO$ und Salze vom Typus $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot IAc_2$. B. Das salzsaure Salz $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot ICl_2$ entsteht beim Chlorieren von o-Jod-toluol, gelöst in Chloroform; es gibt beim Verreiben mit verd. Natronlauge o-Jodoso-toluol (Willgerodd, B. 26, 360). Auch bei Behandlung des salzsauren Salzes (1,5 g) mit wäßr. Pyridinlösung (5 g Pyridin + 50 g Wasser) erhält man o-Jodoso-toluol (Ortoleva, G. 30 II, 5). — o-Jodoso-toluol ist eine fast weiße, gelbstichige Substanz (Wi.). Explodiert bei ca. 178° (Wi.); zersetzt sich unter Gasentwicklung bei 170–175° (O.). — Salzsaures Salz, o-Tolyljodidchlorid $C_7H_7 \cdot ICl_2$. Krystallkörner. Zersetzt sich bei 85° bis 86° unter Bildung von (nicht ganz rein erhaltenem) o-Jod-benzylchlorid (Caldwell, Werner, Soc. 91, 249). — Essigsaures Salz. F: 130–132° (O.).

2-Jodo-1-methyl-benzol, o-Jodo-toluol $C_7H_7O_2I=CH_3\cdot C_6H_4\cdot IO_2$. B. o-Jodo-toluol entsteht durch Kochen von o-Jodoso-toluol mit Wasser bei Luftzutritt (WILLGERODT, B. 26, 361). Durch Oxydation von o-Jod-toluol mit Sulfomonopersäure (Bamberger, Hill, B. 33, 535). — Weiße Krystallmasse. Explodiert bei $2IO^0$ (W.). Kryoskopisches Verhalten in Ameisensäure: Mascabelli, Martinelli, R. A. L. [5] 16 I, 184; G. 37 I, 521).

Fluorwasserstoffsaures o. Jodo-toluol, o. Tolyljodofluorid C,H,·10F₂. B. Beim Sättigen etwa 40% jiger Flußsäure mit o. Jodo-toluol in der Wärme (Weinland, Stille, B. 34, 2632; A. 328, 135). Farblose blättrige Krystalle. F: 120%. Verpufft bei 180%. Zer-

fällt beim Erhitzen mit Wasser in o-Jodo-toluol und Flußsäure. — $C_7H_7 \cdot IOF_2 + HF$. Nadeln (We., Reischle, Z. a. Ch. 60, 163).

Verbindung von o-Jodo-toluol mit Mercurichlorid $C_7H_7\cdot IO_2+\frac{1}{2}HgCl_2$. Krystalle, bei 190° sich schwärzend, bei 210° sich schnell zersetzend (Mas., R. A. L. [5] 14 II, 204; Mas., DE VECCHI, G. 36 I, 228).

Verbindung von o-Jodo-toluol mit Mercuribromid $C_7H_7\cdot IO_2+^1/_2HgBr_0$. Prismen, bei 240° sich gelb färbend (Mas., R. A. L. [5] 14 II, 204; Mas., DE V., G. 36 I, 228).

Phenyl-o-tolyl-jodoniumhydroxyd $C_{13}H_{13}OI=CH_3\cdot C_8H_4\cdot I(C_8H_5)\cdot OH.$ B. Das Chlorid entsteht aus o-Tolyljodidchlorid mit Quecksilberdiphenyl oder Phenylquecksilberchlorid; es gibt mit frisch gefälltem Silberoxyd die freie Base (WILLGERODT, B. 31, 917). — Amorph. — Salze. $C_{13}H_{12}I\cdot Cl.$ Prismen (aus Wasser). F: 213—214°. — $C_{13}H_{12}I\cdot I$. Durchsichtige Prismen oder Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). Zersetzt sich bei ca. 165°. Gibt mit Jod ein Perjodid, das in dunkelbraunen, bei 105° schmelzenden Prismen krystallisiert. — $(C_{13}H_{12}I)_2SO_4$. Durchsichtige Stäbchen. Zersetzt sich bei ca. 171°. — $(C_{13}H_{12}I)_2Cr_2O_7$. Goldgelbe Schuppen. Zersetzt sich bei 141—143°. — $C_{13}H_{12}I\cdot NO_3$. Durchsichtige Prismen oder Nadeln. Zersetzt sich bei 183—185° unter Aufschäumen. Leicht löslich in Wasser. — Verbindung des Chlorids mit $HgCl_2$. Nadeln. F: 135-137°. — $2C_{13}H_{12}I\cdot Cl+$ $PtCl_4$. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich, langsam erhitzt, bei 191°, schnell erhitzt, bei 195°.

[3-Brom-phenyl]-o-tolyl-jodoniumhydroxyd $C_{13}H_{12}OBrI = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot I(C_6H_4Br) \cdot OH$. B. Durch Einw. von feuchtem Silberoxyd auf äquimolekulare Mengen von o-Jodosotoluol und m-Brom-jodobenzol (Willebrott, Lewino, J. pr. [2]69,330). — Salze. $C_{13}H_{11}BrI \cdot CI$. Weißlichgelbes mikrokrystallines Pulver. F: 170°. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol und Eisessig. — $C_{13}H_{11}BrI \cdot Br$. Säulen. F: 185°. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol. — $C_{13}H_{11}BrI \cdot NO_3$. Weißer krystallinischer Niederschlag. F: 181° (Zers.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig. — $C_{13}H_{11}BrI \cdot CI + HgCl_2$. Weiße Nadeln. Schmilzt bei 110° zu einer trüben Flüssigkeit, die erst bei 115° völlig klar ist. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig. — $2C_{13}H_{11}BrI \cdot CI + PtCl_4$. Gelbe Blättchen. F: 182° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol und Wasser.

Di-o-tolyl-jodoniumhydroxyd $C_{14}H_{15}OI=(CH_3\cdot C_8H_4)_2I\cdot OH.$ B. Durch Einw, von feuchtem Silberoxyd auf äquimolekulare Mengen von o-Jodoso-toluol und o-Jodo-toluol (Heilbronner, B. 28, 1815). — Salze. $C_{14}H_{14}I\cdot Cl.$ Nadeln (aus Wasser). F: 179°. — $C_{14}H_{14}I\cdot Br.$ Nadeln. F: 178°. — $C_{14}H_{14}I\cdot I.$ Nädelchen. F: 152°. — $C_{14}H_{14}I\cdot I.$ F: 155°. Wird durch Wasser und Alkohol zersetzt. — $(C_{14}H_{14}I)_2Cr_2O_7$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Verpufft beim Erhitzen. — $C_{14}H_{14}I\cdot Cl + AuCl_3$. Goldgelbe Nädelchen (aus Wasser). F: 108°. — $C_{14}H_{14}I\cdot Cl + HgCl_2$. Blättchen (aus Wasser). F: 133—134°. — $2C_{14}H_{14}I\cdot Cl + PtCl_4$. Gelbe irisierende Nädelchen (aus Wasser). F: 169° (Zers.).

- 3-Jod-1-methyl-benzol, m-Jod-toluol $C_7H_7I=C_6H_4I\cdot CH_3$. B. Au s m-Toluidin durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniummitratlösung mit Jodwasserstoffsäure (Beilstein, Kuhlberg, A. 158, 349). Flüssig. Kp: 204° ; D^{20} : 1,698. Gibt mit Chromsäuregemisch keine Säure (B., Ku.). Wird bei 182° durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor zu Toluol reduziert (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 322). Gibt mit Kupfer bei $205-240^\circ$ 3.3'-Dimethyl-diphenyl (Ullmann, Meyer, A. 332, 43).
- 3-Jodoso-1-methyl-benzol, m-Jodoso-toluol C₇H₇OI = CH₃·C₆H₄·IO und Salze vom Typus CH₃·C₆H₄·I(OH)·Ae bezw. CH₃·C₆H₄·IAc₂. B. Das salzsaure Salz CH₃·C₆H₄·ICl₂ entsteht beim Leiten von Chlor in die Lösung von m-Jod-toluol in Chloroform (CALD-WELL, WERNER, Soc. 91, 247) oder Ligroin (WILLGERODT, UMBACH, A. 327, 269). Es gibt mit Natronlauge das m-Jodoso-toluol (WI., U.); auch mit Pyridinlösung (4 g Pyridin + ca. 75 g Wasser) kann man aus dem salzsauren Salz (2 g) das m-Jodoso-toluol freimachen (ORTOLEVA, G. 30 II, 6). Amorphes gelbliches Pulver. Zersetzt sich bei 180–185° unter Gasentwicklung (O.); explodiert bei 206—207° (WI., U.). Löslich in kaltem Eisessig (O.). Salzsaures Salz, m-Tolyljodidchlorid C₇H₇·ICl₂. Gelbe Nadeln oder Prismen. Beginnt bei 70°, Chlor abzuspalten. Zersetzt sich bei 88° unter Bildung von 2-Chlor-3-jod-toluol (C., WE.); zersetzt sich bei 104° (WI., U.). Löslich in Äther, Chloroform, Eisessig, Benzol, schwer löslich in Ligroin (WI., U.). Ist in offenen Gefäßen haltbar (WI., U.). C₇H₇·I(OH)·ClO₄. Gelbe Blättehen. Explodiert bei 125° (WI., U.). C₇H₇·I(OH)·IO₃. Löslich in heißem Wasser, Alkohol, Eisessig, unlöslich in Chloroform, Ligroin, Ather (WI., U.). [C₇H₇·I(OH)]₂SO₄. F: 50° (WI., U.). [C₇H₇·I(OH)]₂CrO₄. Explodiert bei 55° (WI., U.). C₇H₇·I(OH)·NO₃. F: 79° (WI., U.). Essigsaures Salz C₇H₇·I(C₂H₃O₂)₂. Nadeln. F: 148° (WI., U.), 147—149° (Zers.) (O.).
- 3-Jodo-1-methyl-benzol, m-Jodo-toluol $C_7H_7O_2I=CH_3\cdot C_8H_4\cdot IO_2$. B. Aus m-Tolyljodidehlorid durch Behandlung mit Chlorkalklösung und Salzsäure (Willgerodt, Umbach, A. 327, 272). Aus m-Jod-toluol mit Sulfomonopersäure (Bamberger, Hill, B.

33, 536). Aus m-Jod-toluol durch Behandlung mit Chlor in mit etwas Wasser versetzter Pyridinlösung (Ortoleva, G. 30 II, 6). — Weiße Nadeln, Blättchen (aus Eisessig). Explodiert bei 220° (WI., U.); verpufft bei 214—221° (B., H.). Löslich in Eisessig (WI., U.); ziemlich schwer löslich in siedendem Wasser, sehr schwer in kaltem Wasser (B., H.), unlöslich in Äther, Chloroform und Benzol (WI., U.). Kryoskopisches Verhalten in Ameisensäure: Mascarelli, Martinelli, R. A. L. [5] 16 I, 184; G. 37 I, 521. — Gibt beim Erwärmen mit Wasserstoffsuperoxydlösung unter Sauerstoffentwicklung m-Jod-toluol (B., H.).

Fluorwasserstoffsaures m-Jodo-toluol, m-Tolyljodofluorid C_7H_7 : IOF_2 . B. Aus m-Jodo-toluol mit $40^{\circ}/_{\circ}$ iger Flußsäure (Weinland, Stille, A. 328, 136). Farblose Nädelchen. Schmilzt langsam erhitzt bei 178°, rasch erhitzt bei 180°; zersetzt sich langsam erhitzt bei 180°, rasch erhitzt bei 188° (We., St.). $-C_7H_7$: IOF_2+HF . Krystallblättchen

(WE., REISCHLE, Z. a. Ch. 60, 163).

Verbindung von m. Jodo-toluol mit Mercurichlorid C₇H₇· IO₂ + HgCl₂. Weiße Prismen; bei 200° sich gelb färbend und bei 260° sich zersetzend (Mas., R. A. L. [5] 14 II, 204; Mas., DE VECCHI, G. 36 1, 226).

Verbindung von m-Jodo-toluol mit Mercuribromid C7H7·IO2+HgBr2. Nadel-

förmige Krystalle; bei 240-270° sich gelb färbend (M., DE V.).

Phenyl-m-tolyl-jodoniumhydroxyd $C_{13}H_{13}OI=CH_3\cdot C_6H_4\cdot I(C_6H_5)\cdot OH$. B. Beim Verreiben äquivalenter Mengen Jodosobenzol und m-Jodo-toluol mit Silberoxyd und Wasser (WILLGERODT, UMBACH, A. 327, 276). — Salze. $C_{13}H_{12}I\cdot Cl$. Blättchen (aus Wasser). F: 213°. — $C_{13}H_{12}I\cdot Br$. F: 193°. Leicht löslich in Chloroform, ziemlich in Wasser, Alkohol, unlöslich in Ather, Ligroin. — $C_{13}H_{12}I\cdot I$. Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 165°. Löslich in Alkohol, Chloroform. — $C_{13}H_{12}I\cdot NO_3$. F: 165—166°. Löslich in Alkohol, unlöslich in Ather, Benzol. — $C_{13}H_{12}I\cdot Cl+HgCl_2$. Nadeln (aus Wasser). F: 136°. Löslich in Alkohol, unlöslich in Chloroform, Benzol, Åther. — $2C_{13}H_{12}I\cdot Cl+PtCl_4$. F: 180° (Zers.). Etwas löslich in Wasser.

o-Tolyl-m-tolyl-jodoniumhydroxyd $C_{14}H_{15}OI = (CH_3 \cdot C_8H_4)_2I \cdot OH$. B. Beim Verreiben äquivalenter Mengen von o-Jodoso-toluol und m-Jodo-toluol mit Silberoxyd und Wasser bei 60° (W., U., A. 327, 278). — Salze. $C_{14}H_{14}I \cdot Cl$. Blättchen. F: 183–185°. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Äther. — $C_{14}H_{14}I \cdot Br$. Nadeln (aus Wasser). F: 172°. Löslich in Chloroform, unlöslich in Äther. — $C_{14}H_{14}I \cdot I$. Nadeln (aus Wasser). F: 150°. Leicht löslich in Alkohol, $CHCl_3$. — $C_{14}H_{14}I \cdot NO_3$. Tafeln (aus Wasser). F: 159°. Sehr leicht löslich in Wasser, $CHCl_3$, löslich in Alkohol, unlöslich in Benzol, Äther. — $C_{14}H_{14}I \cdot Cl + HgCl_2$. Nadeln. F: 124°. — $2C_{14}H_{14}I \cdot Cl + PtCl_4$. Gelbes amorphes Pulver. F: 188°.

Di-m-tolyl-jodoniumhydroxyd $C_{14}H_{15}OI=(CH_3\cdot C_6H_4)_2I\cdot OH$. B. Beim Verreiben äquivalenter Mengen m-Jodoso-toluol und m-Jodo-toluol mit Silberoxyd und Wasser (Will-Gerodt, Umbach, A. 327, 273). — Salze. $C_{14}H_{14}I\cdot CI$. Nadeln (aus Wasser und Alkohol). F: 206°. Unlöslich in Äther, Benzol. — $C_{14}H_{14}I\cdot Br$. Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 146°. Leicht löslich in Chloroform, schwer in Benzol. — $C_{14}H_{14}I\cdot I$. Nadeln oder sechsseitige Tafeln (aus Wasser). F: 155°. Leicht löslich in Wasser, CHCl₃. — $(C_{14}H_{14}I)_2Cr_2O_7$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 113°. Verpufft bei 123–130°. Schwer löslich in Eisessig, unlöslich in Äther, CHCl₃. Benzol. — $C_{14}H_{14}I\cdot NO_3$. Farblose Nadeln. F: 145°. Löslich in Alkohol, Eisessig, CHCl₃, unlöslich in Äther. — $C_{14}H_{14}I\cdot CI+HgCl_2$. Weiße Nadeln (aus Wasser). F: 125°. — $2C_{14}H_{14}I\cdot CI+HtCl_4$. F: 185°. Schwer löslich in heißem Wasser.

[аβ-Diehlor-vinyl]-m-tolyl-jodoniumhydroxyd C₂H₂OCl₂I = CH₃·C₆H₄·I(CCl: CHCl)·OH. Zur Konstitution vgl. Тигеле, Нааки, А. 369, 144. — В. Das Chlorid entsteht beim Verrühren von m-Tolyl-jodidehlorid, Acetylensilber-Silberchlorid und Wasser (Will-Gerodt, Umbach, A. 327, 284). — Salze. Chlorid. Krystalle. F: 174°. Löslich in Wasser, Akholo, unlöslich in Äther, Benzol. — Bromid. Krystalle (aus Wasser). F: 166°. Löslich in Alkohol, Chloroform, unlöslich in Ather, Benzol. — Jodid. Gelb. F: 101°. — Chloroplatinat. Gelbe Nadeln (aus Alkohol und Wasser). F: 135° (Zers.).

4-Jod-1-methyl-benzol, p-Jod-toluol C₇H₇I = C₆H₄I·CH₂. B. Aus Toluōl durch Behandlung mit Jodschwefel und Salpetersäure (D: 1,34) in Benzinlösung, neben o-Jod-toluol (ЕDINGER, GOLDBERG, B. 33, 2877). Aus p-Toluidin durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumsulfatlösung mit Jodwasserstoffsäure (Körner, Z. 1868, 327) oder mit Kaliumjodid und Kupferpulver (Gattermann, B. 23, 1223). Durch Einw. konz. Jodwasserstoffsäure auf p-Toluol-diazopiperidid CH₃·C₆H₄·N·N·NC₅H₁₀ (Syst. No. 3038) (Wallach, A. 235, 247). Durch Einw. von Jod auf Quecksilber-di-p-tolyl (Dreher, Otto, A. 154, 173). Durch Eintragen von fein zerriebenem Jod in die äther. Lösung von p-Tolylmagnesiumbromid; Ausbeute 80% (Bodroux, C. r. 135, 1351). — Blättchen. F: 35% (K.), 36—37% (Obtoleva, C. 1900 I, 723). Sublimierbar (K.). Mit Wasserdampf flüchtig (E., G.). Kp: 211,5% (K.); Kp₇₃₃: 213,5% (Ullmann, Meyer, A. 332, 44). Leicht löslich in Alkohol, Äther und CS₂ (Dr., O.). Molekulare Gefrierpunktserniedrigung: 113 (Auwers, Ph. Ch. 42, 516). — Gibt

durch Oxydation mit Permanganat und Salpetersäure (D: 1,17) bei 180° p-Jod-benzoesäure (E., G.). Wird durch Sulfomonopersäure zu p-Jodo-toluol oxydiert (Bamberger, Hill, B. 33, 535). Wird bei 182° durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor zu Toluol reduziert (Klages, LIECKE, J. pr. [2] 61, 322). Liefert bei Einw. von Chlor in Chloroform- bezw. Kohlenstoff-tetrachloridlösung die beiden Modifikationen des p-Tolyljodidehlorids (WILLGERODT, B. 26, 358; vgl. Ortoleva, G. 30 II, 7 Anm.). Liefert bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,51) bei gewöhnlicher Temp. neben einem öligen Produkt p-Nitro-toluol, 4-Jod-2-nitro-toluol und ein Dijodnitrotoluol (F: 112°) (REVERDIN, B. 30, 3001). Beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure entstehen 2.4-Dijod-toluol, 2.4.6-Trijod-toluol und Jodtoluolsulfonsäure (NEU-MANN, A. 241, 49). Beim Erhitzen mit Kupferpulver auf 210—260° entsteht 4.4′-Dimethyldiphenyl (U., M.). Erhitzt man p. Jod-toluol mit Magnesiumpulver zum Sieden, so entsteht p. Tolvi-magnesiumiodid (Spencer, Stokes, Soc. 93, 71).

4-Jodoso-1-methyl-benzol, p-Jodoso-toluol $C_7H_7OI = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot IO$ und Salze vom Typus CH₃·C₆H₄·IAc₂. B. Das salzsaure Salz CH₃·C₆H₄·ICl₂ entsteht in 2 Modifikationen (s. u.) bei Behandlung von p-Jod-toluol in Chloroform- bezw. Kohlenstofftetrachlorid-Lösung mit Chlor (WILLGERODT, B. 26, 358; CALDWELL, WERNER, Soc. 91, 247; vgl. ORTOLEVA, C. 1900 I, 722; G. 30 II, 7 Anm.). Beide geben beim Verreiben mit verd. Natron-ORTOLEVA, C. 1800 1, 122; C. 30 11, 1 Ann.). Beide geben beim verreiben mit verd. Natronlauge p-Jodoso-toluol, neben p-Jod-toluol, das durch Behandlung des Reaktionsprodukts mit Benzol oder Chloroform in Lösung gebracht wird (W.). Auch durch Behandlung des (hochschmelzenden) p-Tolyljodidchlorids mit verd. Pyridinlösung kann man das p-Jodoso-toluol freimachen (O.). p-Tolyljodidchlorid bildet sich auch durch Behandlung von p-Jod-toluol mit SO₂Cl₃ in Äther (Töhl., B. 26, 2950). — p-Jodoso-toluol zersetzt sich unter Gasentwicklung bei 175–1780 (Wr.), 170–1750 (O.). Löslich in Eisessig nur spurenweise, löslich in Eisessig nur spurenweise, löslich in Eisessig nur Schwefolisch Schwefolisch Schwefolisch Potrolich von Benral in Äther, Chloroform, Kohlenstofftetrachlorid, Schwefelkohlenstoff, Petroläther und Benzol (WI.). — Gibt beim Kochen mit Wasser p-Jod-toluol und p-Jodo-toluol (WI.). — Fluor wasserstoffsaures Salz, p-Tolyljodidfluorid C₇H₇· IF₂. B. Aus p-Jodoso-toluol und 40°/₂ iger Flußsäure in Eisessig bei 40° (Weinland, Stille, A. 328, 137). Gelbe Nadeln. F: 112°; Zersetzungspunkt 115°. — Salzsaures Salz, p-Tolyljodidchlorid C₇H₇· ICl₂. Existiert in 2 Formen. Niedrigschmelzende Form. Nadeln. Zersetzt sich bei 85° (WI.; O.). Hochschmelzende Form. Krystallkörner. Zersetzt sich bei 100-118° (WI.), 105-106° (O.), 110° (C., WE.); bei der Zersetzung entsteht p-Jod-benzylchlorid (C., Zersetzt sich beim Liegen an der Luft unter Abspaltung von HCl (C., WE.).

4-Jodo-1-methyl-benzol, p-Jodo-toluol $C_7H_7O_2I=CH_3\cdot C_6H_4\cdot IO_2$. B. Durch Kochen von p-Jodoso-toluol mit Wasser, neben p-Jod-toluol, das mit Wasserdampf übergetrieben wird (WILLGERODT, B. 26, 360). Aus p-Jod-toluol durch Behandlung mit Chlorwasser und nachfolgenden Zusatz von Natronlauge (W., B. 29, 1573). Aus p-Jod-toluol durch Behandlung der mit etwas Wasser versetzten Pyridinlösung mit Chlor (ORTOLEVA, G. 30 II, 8; C. 1900 I, 722). Aus p-Jod-toluol mit Sulfomonopersäure (BAMBERGER, HILL, B. 33, 535). — Blättchen (aus Wasser). Explodiert bei 228° (W., B. 26, 360). Löslich in Eisessig; löst sich nur spurenweise in neutralen organischen Lösungsmitteln (W., B. 26, 360). Kryoskopisches Verhalten in Ameisensäure: Mascarelli, Martinelli, R. A. L. [5] 16 I, 185; G. 37 I, 522.

Fluorwasserstoffsaures p-Jodo-toluol, p-Tolyljodofluorid C_7H_7 · IOF_2 - B. Aus p-Jodo-toluol und Flußsäure (Weinland, Stille, B. 34, 2633; A. 328, 136). Nadeln. Verpufft bei 207°, sehr schnell erhitzt bei 198°. — C_7H_7 · IOF_2 + HF. Nädelchen (W., Reischle,

Z. a. Ch. 60, 163).

Verbindung von p-Jodo-toluol mit Mercurichlorid C,H, IO2 + HgCl2. B. Aus einer Lösung äquimolekularer Mengen der Komponenten in viel siedendem Wasser (MAS., R. A. L. [5] 14 II, 203; Mas., DE VECCHI, G. 86 I, 225). Aus p-Tolyl-jodidchlorid beim Kochen mit wäßr. Lösung von HgCl₂ (Mas.; Mas., DE V.). Tafeln. Zersetzt sich bei 210°, schnell erhitzt bei 214-2150.

Verbindung von p-Jodo-toluol mit Mercuribromid $C_7H_7\cdot IO_2+HgBr_2$. Weiße Krystalle, bei etwa 290° sich schwärzend (Mas., R. A. L. [5] 14 II, 204; Mas., DE V., G. 36 I, 226).

Phenyl-p-tolyl-jodoniumhydroxyd $C_{13}H_{13}OI = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot I(C_6H_5) \cdot OH$. B. Das Chlorid entsteht durch Einw. von p-Tolyljodidehlorid auf Quecksilberdiphenyl oder Phenylquecksilberchlorid; es gibt, mit Silberoxyd und Wasser verrieben, die freie Base (Willebout, B. 31, 919). Diese entsteht direkt durch Behandlung äquimolekularer Mengen von Jodosobenzol und p-Jodo-toluol oder p-Jodoso-toluol und Jodobenzol mit Silberoxyd und Wasser (Kipping, Peters, Soc. 81, 1350). Firnis (W.). Läßt sich durch Kombination mit d-Bromcamphersulfonsäure nicht aktivieren (K., P.). — Salze: $C_{13}H_{12}I\cdot Cl$. Prismen. F: 2080 (W.), ca. 193° (K., P.). — $C_{13}H_{12}I\cdot I$. Nadeln (aus Wasser). Schmilzt und zersetzt sich bei 170° (W.), zersetzt sich bei 153° (K., P.). — $C_{13}H_{12}I\cdot NO_3$. Nadeln (aus verd. Alkohol) (K., P.); Blätter (aus Wasser) (W.). F: 138—140° (W.), 117° (K., P.). Sehr leicht löslich in Wasser (W.). — Dichromat. Gelbe Nadeln (W.); rote Prismen (K., P.). Schmilzt unter Explosion bei $155-157^{\circ}$ (W.); bei langsamem Erhitzen bei 143° (K., P.). — Verbindung des Chlorids mit $\mathrm{Hg\,Cl_2}$. Schuppen aus konz., Prismen aus verd. wäßr. Lösung. F: $158-159^{\circ}$ (W.). — $2\,\mathrm{C_{13}\,H_{12}I\cdot Cl} + \mathrm{Pt\,Cl_4}$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei $195-198^{\circ}$ (W.).

-[2.5-Dichlor-phenyl]-p-tolyl-jodoniumhydroxyd $C_{13}H_{10}CCl_2I = CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot I(C_8H_3Cl_2) \cdot OH$. B. Das jodsaure Salz entsteht beim Verreiben von 2.5-Dichlor-1-jodo-benzol und p-Jodoso-toluol mit Ag_2O und Wasser; aus der erhaltenen Lösung fällt man mittels KI das Jodid und gewinnt aus diesem durch Ag_2O in Wasser eine Lösung der freien Base (Willgerodt, Landenberger, J. pr. [2] 71, 548). — Salze, $C_{13}H_{10}Cl_2I \cdot Cl$. Weiße Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 210°. — $C_{13}H_{10}Cl_2I \cdot Br$. Weißer Niederschlag. F: 188°. Löslich in heißem Wasser und Alkohol, — $C_{13}H_{10}Cl_2I \cdot I$. Gelb. F: 128°. — $(C_{13}H_{10}Cl_2I)_2$ Cr_2O_7 . Orangegelbes amorphes Pulver. Verpufft bei 165° unter Schwärzung, — $2C_{13}H_{10}Cl_2I \cdot Cl + PtCl_4$. Ziegelrote prismenförmige Krystalle. F: 183° (Zers.).

[3-Brom-phenyl]-p-tolyl-jodoniumhydroxyd $C_{13}H_{12}OBrI = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot I(C_6H_4Br) \cdot OH$. B. Durch Einw. von feuchtem Silberoxyd auf äquimolekulare Mengen von p-Jodoso-toluol und m-Brom-jodobenzol (Willebrott, Lewino, J. pr. [2] 69, 329). — Salze. $C_{13}H_{11}BrI \cdot Cl$. Nadeln. F: 174,5°. Löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Ligroin. — $C_{13}H_{11}BrI \cdot Br$. Weiße Nädelchen. F: 175°. Löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{13}H_{11}BrI \cdot I$. Hellgebe Nädelchen. F: 139° (Zers.). Löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig. — $C_{13}H_{11}BrI \cdot Cl + HgCl_2$. Weiße Nädelchen. F: 139°. Löslich in Wasser und Alkohol. — $2C_{13}H_{11}BrI \cdot Cl + HgCl_2$. Gelbe Nädelchen. F: 182,5° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol und Wasser.

[2.5-Dibrom-phenyl]-p-tolyl-jodoniumhydroxyd $C_{13}H_{11}OBr_2I = CH_3 \cdot C_4H_4$. $I(C_8H_3Br_2) \cdot OH$. B. Aus p-Jodo-toluol und 2.5-Dibrom-l-jodoso-benzol mit feuchtem Silberoxyd in Gegenwart von Wasser (Willerropt, Theile, J. pr. [2] 71, 559). — Die freie Base ist nur in wäßr. Lösung bekannt, die alkalisch reagiert. — Salze. $C_{13}H_{10}Br_2I \cdot Cl$. Weiße Masse, F: 195°. Löslich in heißem Wasser. — $C_{13}H_{10}Br_2I \cdot Br$. Amorphes weißes Pulver. F: 171°. Schwer löslich in Wasser. — $C_{13}H_{10}Br_2I \cdot I$. Amorphes gelbes Pulver. F: 131° (Zers.). Schwer löslich in Wasser. — $(C_{13}H_{10}Br_2I)_2Cr_2O_7$. Orangegelbes Pulver. Schmilzt bei 148° unter Explosion. Löslich in Wasser. — $C_{13}H_{10}Br_2I \cdot CI + HgCl_2$. Weiße Flocken. F: 123°. — 2 $C_{13}H_{10}Br_2I \cdot CI + PtCl_4$. Orangegelb. F: 191°. Löslich in heißem Wasser und Alkohol.

m-Tolyl-p-tolyl-jodoniumhydroxyd $C_{14}H_{15}OI=(CH_3\cdot C_6H_4)_9I\cdot OH.$ B. Durch Einw. von feuchtem Silberoxyd auf äquimolekulare Mengen p-Jodoso-toluol und m-Jodotoluol (WILLGERODT, UMBACH, A. 327, 280). — SaIze. $C_{14}H_{14}I\cdot CI.$ Prismen (aus Wasser). F: 186°. Löslich in Wasser, Alkohol, Chloroform, unlöslich in Ather. — $C_{14}H_{14}I\cdot Br.$ Nadeln (aus Wasser). F: 143°. Löslich in Alkohol, CHCl3. — $C_{14}H_{14}I\cdot I.$ Nadeln (aus Wasser). F: 143°. Löslich in Alkohol, CHCl3. unlöslich in Ather. — $C_{14}H_{14}I\cdot I.$ No3. Tafeln. — Cyanid $C_{14}H_{14}I\cdot CN.$ Gelbliches Pulver. F: $104-108^{\circ}$. Leicht löslich in Alkohol mit grüngelber Farbe. — $2C_{14}H_{14}I\cdot Cl+PtCl_4+2H_2O.$ Sintert bei $160-170^{\circ}$, schmilzt bei 174° .

Di-p-tolyl-jodoniumhydroxyd $C_{14}H_{15}OI = (CH_3 \cdot C_6H_4)_3I \cdot OH$. B. Aus äquimole-kularen Mengen p-Jodoso-toluol und p-Jodo-toluol durch Schütteln mit Silberoxyd und Wasser (Peters, Soc. 81, 1358; vgl. McCrae, B. 28, 97). — Salze. $C_{14}H_{14}I \cdot Cl$. Nadeln (aus Wasser). F: 178° (Mc C.). — $C_{14}H_{14}I \cdot Br$. Nadeln (aus Wasser). F: 178° (Mc C.). — $C_{14}H_{14}I \cdot I$. Oktaedrische Krystalle (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 143–156°, je nach der Art des Erhitzens (P.), 146° (Mc C.). — $C_{14}H_{14}I \cdot I_3$. Dunkelrote Nadeln. F: 156° (Mc C.). — $(C_{14}H_{14}I)_2 \cdot Cr_2O_7$. Rotgelbe Blättchen (Mc C.); F: 140° (bei langsamem Erhitzen) (P.). — $C_{14}H_{14}I \cdot NO_3$. Nadeln. F: 139°. Leicht löslich in Wasser (Mc C.). — $C_{14}H_{14}I \cdot Cl + AuCl_3$. Blättchen. F: 126° (Mc C.). — $C_{14}H_{14}I \cdot Cl + HgCl_2$. Nadeln. F: 179° (Mc C.). — $C_{14}H_{14}I \cdot Br + HgCl_2$. Nadeln. F: 189° (Mc C.). — 2 $C_{14}H_{14}I \cdot Cl + PtCl_4$. Gelbrote Blättchen. F: 176° (Zers.) (Mc C.).

[aβ-Dichlor-vinyl]-p-tolyl-jodoniumchlorid $C_9H_8Cl_3I = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot I(CCI: CHCI) \cdot CI.$ Zur Konstitution vgl. Thiele, Haakh, A. 369, 144. — B. Aus p-Tolyljodidchlorid beim Schütteln mit Acetylensilber-Silberchlorid und Wasser (Willgerodt, B. 28, 2111). — Nadeln, Säulen oder Prismen (aus Wasser). Zersetzungspunkt zwischen 178° und 182°.

l¹-Jod-1-methyl-benzol, ω -Jod-toluol, Benzyljodid $C_7H_7I=C_6H_5$ · CH_2I . B. Aus Benzylalkohol und Jodphosphor (Cannizzaro, Gm. 3, 38). Aus Benzylalkohol und konz, wäßr. Jodwasserstoffsäure (Norris, Am. 38, 639). Aus Benzylchlorid bei 3-wöchiger Behandlung mit 5 Th. Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) (Lieben, J. 1869, 425). Beim Übergießen von N-nitroso-benzylamin-N-sulfonsaurem Kalium mit konz. Jodwasserstoffsäure (Paal, Lowitsch, B. 30, 878). Bei der Einw. von Jod auf Benzylhydrazin in Natriumdicarbonatösung (Wohl, Oesterlin, B. 33, 2740). — Darst. Man erhitzt 20—30 Minuten lang Benzylchlorid mit Kaliumjodid und Alkohol, fällt die Lösung mit Wasser und bringt das gefällte Benzyl-

jodid in ein Kältegemisch; die erstarrte Masse wird abgepreßt und aus Alkohol umkrystallisiert (Kumpf, A. 224, 126). — Krystallinisch. Reizt äußerst heftig zu Tränen (Lī.). F: 24,1° (Lī.). Zersetzt sich völlig beim Sieden (Lī.). D²⁵: 1,7335 (Lī.). Löslich in Alkohol, Äther und Benzol (K.), schwer löslich in CS₂ bei 0° (Lī.), unlöslich in Wasser (K.). — Gibt beim Erwärmen mit Silbernitrit Benzaldehyd, Benzoesäure und Oxyde des Stickstoffs (Renesse, B. 9, 1454; vgl. Brunner, B. 9, 1744); trägt man aber Silbernitrit in eine auf 0° abgekühlte ätherische Lösung von Benzyljodid ein, so erhält man Phenylnitromethan (Hantzsch, Schultze, B. 29, 700). Benzyljodid reagiert mit Jodstickstoff je nach den Mengenverhältnissen unter Bildung von Tribenzylammoniumdi- oder pentajodid (Silberrad), SMART, Soc. 89, 177). Gibt mit Silberacetat und Eisessig behandelt Benzylacetat (Lī.). Zeigt sich gegenüber tertiären Aminen bei der Bildung von quartären Ammoniumjodiden ebenso reaktionsfähig wie Methyljodid und Allyljodid und bedeutend reaktionslähiger als die Homologen des Methyljodids (Wedekind, A. 318, 92).

- 4-Chlor-2-jod-1-methyl-benzol, 4-Chlor-2-jod-toluol C_7H_8 CII = C_6H_3 CII·CH $_8$. B. Aus 4-Chlor-2-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumsulfatlösung mit Jodwasserstoffsäure (Wroblewski, A. 168, 210). Erstarrt nicht bei -14° . Kp: 242–243°. D¹⁷: 1,716. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol.
- 5-Chlor-2-jod-1-methyl-benzol, 5-Chlor-2-jod-toluol $C_7H_6CII = C_8H_3CII \cdot CH_3$. B. Aus 5-Chlor-2-amino-toluol durch Diazotierung und Zersetzung der Diazoniumnitratlösung mit Jodwasserstoffsäure (Beilstein, Kuhlberg, A. 156, 82). Kp: 240°. D¹⁹: 1,702.
- 6-Chlor-2-jod-1-methyl-benzol, 6-Chlor-2-jod-toluol $C_7H_6CII = C_6H_3CII \cdot CH_3$. B. Aus 6-Chlor-2-amino-toluol in üblicher Weise (Cohen, Miller, Soc. 85, 1627). Flüssig. Kp_{25} : $132-133^{\circ}$. D_{25}^{so} : 1,844.
- 2-Chlor-3-jod-1-methyl-benzol, 2-Chlor-3-jod-toluol $C_7H_4CII=C_6H_3CII\cdot CH_3$. B. Aus m-Tolyljodidchlorid beim Erhitzen auf 88° (Caldwell, Werner, Soc. 91, 249). Schwere gelbe Flüssigkeit. Gibt bei der Oxydation mit CrO_3 in Eisessig 2-Chlor-3-jod-benzoesäure.
- 1¹-Chlor-4-jod-1-methyl-benzol, ω -Chlor-p-jod-toluol, p-Jod-benzylchlorid C₇H₆CII = C₆H₄I·CH₂Cl. B. 'Aus p-Tolyljodidehlorid beim Erhitzen auf 110° (CALDWELL, WERNER, Soc. 91, 248). Gelbe schwere Flüssigkeit. Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig p-Jod-benzoesäure.
- [\omega-Chlor-p-tolyl]-jodidchlorid C₇H₆Cl₂I = CH₂Cl·C₆H₄·ICl₂ B. Aus p-Jod-benzyl-chlorid in Chloroform beim Einleiten von Chlor (Caldwell, Werner, Soc. 91, 248). Hellgelbe Nadeln. Beginnt bei 50-55°, Chlor abzuspalten.
- **4-Chlor-1**¹-jod-1-methyl-benzol, p-Chlor-ω-jod-toluol, p-Chlor-benzyljodid $C_7H_6CH=C_6H_4Cl\cdot CH_2I$. B. Beim Erhitzen von p-Chlor-benzylchlorid mit der äquivalenten Menge KI in Alkohol unter Rückfluß (VAN RAALTE, R. 18, 391). Anisartig riechende Nadeln (aus Alkohol); greift die Schleimhäute stark an. F: 64°.
- 1¹.1¹-Dichlor-2-jod-1-methyl-benzol, $\omega.\omega$ -Dichlor-o-jod-toluol, o-Jod-benzal-chlorid, o-Jod-benzylidenchlorid $C_7H_5Cl_2I=C_6H_4I\cdot CHCl_2$. B. Man vermischt all-mählich die Lösungen von o-Jod-toluol und CrO_2Cl_2 in CS_2 , läßt 2-3 Tage stehen und gibt dann zur filtrierten Lösung Wasser (Stuart, Elliot, Soc. 53, 804). Flüssig. Siedet nicht unzersetzt bei $243-250^\circ$.
- 4 (?) -Brom-2-jod-1-methyl-benzol, 4 (?) -Brom-2-jod-toluol $C_7H_6BrI=C_6H_3BrI\cdot CH_3$. B. Aus o-Jod-toluol und Brom (Hirrz, B. 29, 1406). Öl. Kp: $262-266^{\circ}$.
- 5-Brom-2-jod-1-methyl-benzol, 5-Brom-2-jod-toluol $C_7H_6BrI=C_8H_3BrI\cdot CH_3$. B. Aus 5-Brom-2-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumlösung mit Jodwasserstoffsäure (Wroblewski, A. 168, 164). Flüssig. Kp: 260° . D¹⁸: 2,139.
- 6-Brom-2-jod-1-methyl-benzol, 6-Brom-2-jod-toluol $C_7H_6BrI=C_6H_3BrI\cdot CH_3$. B. Aus 6-Brom-2-amino-toluol (Cohen, Miller, Soc. 85, 1627). Flüssig. Kp_{15} : 135—140°. D_{20}^{∞} : 2,044.
- 1¹-Brom-2-jod-1-methyl-benzol, ω -Brcm-o-jod-toluol, o-Jod-benzylbromid $C_7H_8BrI=C_6H_4I\cdot CH_2Br.$ B. Man behandelt o-Jod-toluol bei 200° mit Brom, destilliert

- das Produkt im Dampf von konz. Bromwasserstoffsäure, kühlt das Destillat mit Eis und krystallisiert die ausgeschiedenen Krystalle nach dem Abpressen aus Ligroin um (MABERY, ROBINSON, Am. 4, 101). Flache Prismen, deren Dampf die Schleimhäute heftig angreift. F: 52-53°. Leicht löslich in Äther, heißem Alkohol, Benzol, CS₂ und CHCl₃, sehr wenig löslich in kaltem Ligroin.
- 2-Brom-4-jod-1-methyl-benzol, 2-Brom-4-jod-toluol C_7H_6 BrI = C_8H_3 BrI· CH_3 . B. Aus p-Jod-toluol durch Bromierung in Gegenwart eines Halogenüberträgers (Hirtz, B. 29, 1405). Aus 2-Brom-4-nitro-toluol durch Ersatz der Nitrogruppe gegen Jod (H.). Flüssig. Kp: $266-267^{\circ}$ (korr.).
- 3-Brom-4-jod-1-methyl-benzol, 3-Brom-4-jod-toluol $C_7H_6BrI=C_6H_3BrI\cdot CH_3$. B. Aus 3-Brom-4-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumsulfatlösung mit Jodwasserstoffsäure (Wroblewski, A. 168, 159). Kp: 265°. D²⁰: 2,044. Gibt ein bei 118° schmelzendes Mononitroderivat.
- 1^1 -Brom-4-jod-1-methyl-benzol, ω-Brom-p-jod-toluol, p-Jod-benzylbromid C_7H_6 BrI = C_6H_4 I· CH_2 Br. B. Durch Bromieren von p-Jod-toluol bei $115-150^\circ$ (ΜΑΒΕΒΥ, JACKSON, B. 11, 55; J., Am. 1, 103; M., J., Am. 2, 250). Darst. Man tropft in ca. 15 Minuten 20 g Brom zu 25,8 g p-Jod-toluol, das im Ölbad anfangs auf 180°, später 170° erhitzt wird (Wheeler, Clapp, Am. 40, 460). Flache Nadeln (aus Alkohol). F: 78,75°. Sublimiert in Nadeln. Kaum flüchtig mit Wasserdämpfen. Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, wenig in kaltem Eisessig, leicht in Äther, CS_2 und Benzol. Wird von Chromsäuregemisch sehr schwer angegriffen.
- 4-Brom-1¹-jod-1-methyl-benzol, p-Brom- ω -jod-toluol, p-Brom-benzyljodid $C_7H_6BrI = C_6H_4Br\cdot CH_2I$. B. Aus p-Brom-benzylbromid durch Kochen mit KI in wäßr. Alkohol (Hantzsch, Schultze, B. 29, 2253). F: 80—81°.
- 3.5-Dibrom-2-jod-1-methyl-benzol, 3.5-Dibrom-2-jod-toluol $C_7H_5Br_2I=C_8H_2Br_2I$ - CH_3 . B. Aus 3.5-Dibrom-2-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung der Diazonium-sulfatlösung mit KI (Mc Crae, Soc. 73, 691). Nadeln. F: 68°. Kp: 314° (beginnende Zersetzung). In Alkohol, Äther und Chloroform leicht löslich.
- 3.5-Dibrom-2-jodoso-1-methyl-benzol, 3.5-Dibrom-2-jodoso-toluol $C_7H_5OBr_2I=CH_3\cdot C_6H_2Br_2\cdot IO$ und Salze vom Typus $CH_3\cdot C_6H_2Br_2\cdot IAc_2$. B. Das salzsaure Salz $CH_3\cdot C_6H_2Br_2\cdot ICl_2$ entsteht beim Einleiten von Chlor in eine gesättigte Lösung von 3.5-Dibrom-2-jod-toluol in Chloroform; es gibt bei Behandlung mit Sodalösung die freie Jodosoverbindung (Mc Crae, Soc. 73, 691). Gelbes amorphes Pulver mit charakteristischem Geruch. Zersetzt sich gegen 87°. Explodiert bei schnellem Erhitzen. Löslich in Äther, ziemlich löslich in Alkohol. Salze. Salzsaures Salz, Dibromtolyljodidehlorid $C_7H_5Br_2\cdot ICl_2$. Gelbe würfelförmige Krystalle. Schmilzt bei 95° unter Gasentwicklung. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther. Essigsaures Salz $C_7H_5Br_2\cdot I(C_2H_3O_2)_2$. Nadeln, F: 66.5°.
- 3.5-Dibrom-4-jod-1-methyl-benzol, 3.5-Dibrom-4-jod-toluol $C_7H_5Br_2I = C_6H_2Br_2I$. CH_3 . B. Aus 3.5-Dibrom-4-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung der Diazonium-sulfatlösung mit Jodwasserstoffsäure (Wroblewski, A. 168, 190). Aus 5-Brom-3-nitro-4-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumlösung mit Jodwasserstoffsäure, Reduktion des entstandenen 5-Brom-4-jod-3-nitro-toluols, Überführung des erhaltenen 5-Brom-4-jod-3-amino-toluols in das Diazoniumperbromid und Zersetzung des letzteren mit Alkohol (W., A. 192, 209). Nadeln (aus Äther oder Alkohol). Rhombisch bipyramidal (Jäger, Z. Kr. 38, 573). F: 86°; Kp: 270° (W., A. 192, 209). D¹⁷: 2,125 (J.). Gibt bei der Nitrierung 3.5-Dibrom-4-jod-2-nitro-toluol (W., A. 192, 210).
- 2.3-Dijod-1-methyl-benzol, 2.3-Dijod-toluol $C_7H_6I_2=C_6H_3I_2\cdot CH_3$. Aus 2-Jod-3-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumsulfatlösung mit KI (Wheeler, Liddle, Am. 42, 452). Platten (aus Alkohol). F: $31-32^{\circ}$. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.
- 2.4-Dijod-1-methyl-benzol, 2.4-Dijod-toluol $C_7H_eI_2=C_6H_3I_2\cdot CH_2$. B. Beim Erwärmen gleicher Mengen p-Jod-toluol und Schwefelsäure (D: 1,846) auf dem Wasserbade (Neumann, A. 241, 55). Aus o-Jod-toluol mit konz. Schwefelsäure beim Erwärmen (N., A. 241, 59). Bleibt bei 13° flüssig. Kp: 295—296°. Wird von verd. Salpetersäure bei 200° zu 2.4-Dijod-benzoesäure oxydiert.
- 2.5-Dijod-1-methyl-benzol, 2.5-Dijod-toluol $C_7H_6I_2=C_6H_3I_2\cdot CH_4$. B. Aus 5-Jod-2-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumsulfatlösung mit KI

- (Wheeler, Liddle, Am. 42, 502). Platten (aus Alkohol). F: $30-31^{\circ}$. Sehr leicht löslich in Petroläther, Äther, heißem Alkohol, unlöslich in Wasser.
- 2.6-Dijod-1-methyl-benzol, 2.6-Dijod-toluol $C_7H_6I_2=C_6H_0I_2\cdot CH_3$. B. Aus 2-Jod-6-amino-toluol (Cohen, Miller, Soc. 85, 1627). Fast farblose Nadeln (aus Alkohol). F: $40-42^{\circ}$.
- o-Tolyl-jodtolyl-jodtoniumhydroxyd $C_{14}H_{14}OI_2 = CH_2 \cdot C_6H_3I \cdot I(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot OH$. B. Das Sulfat entsteht aus o-Jodoso-toluol mit kouz. Schwefelsäure (Heilbronner, B. 28, 1814). Salze. $C_7H_7 \cdot I(C_7H_6I) \cdot CI$. Pulver. F: 162,5°. $C_7H_7 \cdot I(C_7H_6I) \cdot Br$. Pulver. F: 162°. In heißem Wasser schwer löslich. $C_7H_7 \cdot I(C_7H_6I) \cdot I$. Gelb. Schmilzt unscharf unter Zersetzung. Unlöslich. $\{(C_7H_7 \cdot I(C_7H_6I)_2Cr_2O_7, Gelbes Pulver. F: 152°, -C_7H_7 \cdot I(C_7H_6I) \cdot CI + HgCl_2$. Weißes Pulver. F: 137° (Zers.). Sehr wenig löslich in heißem Wasser und Alkohol.
- 3.4-Dijod-1-methyl-benzol, 3.4-Dijod-toluol $C_7H_8I_2=C_8H_3I_2\cdot CH_3$. B. Aus 4-Jod-3-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumehloridlösung mit KI (WILLGERODT, SIMONIS, B. 39, 279). Flache Nadeln (aus Alkohol). F: 117,5°. Färbt sich leicht gelblich, verharzt teilweise beim Umkrystallisieren.
- 6-Jod-3-methyl-phenyljodidehlorid oder 2-Jod-4-methyl-phenyljodidehlorid $C_7H_6Cl_2I_2=CH_3\cdot C_6H_3I\cdot ICl_2$. B. Beim Chlorieren des 3.4-Dijod-toluols in Chloroformlösung oder Essigsäure (Willgerodt, Simonis, B. 39, 279). Sehr unbeständig.
- 3.5-Dijod-1-methyl-benzol, 3.5-Dijod-toluol $C_7H_6I_2=C_6H_3I_2\cdot CH_3$. B. Aus 3.5-Dijod-4-amino-toluol beim Erwärmen der alkoholisch-schwefelsauren Lösung mit gepulvertem Natriumnitrit (Wherler, Liddle, Am. 42, 450). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 44,5-45,5°. Sehr leicht löslich in Äther, Petroläther, Benzol, heißem Alkohol, unlöslich in Wasser.
- m-Tolyl-jodtolyl-jodoniumhydroxyd $C_{14}H_{14}OI_2=CH_3\cdot C_6H_3I\cdot I(C_8H_4\cdot CH_3)\cdot OH.$ B. Das Sulfat entsteht beim Eintragen von m-Jodoso-toluol in auf -5° gekühlte konz. Schwefelsäure (WILLGERODT, UMBACH, A. 327, 282). Salze, $C_7H_7\cdot I(C_7H_6I)\cdot Cl.$ F; 160°. Leicht löslich in Wasser. $C_7H_7\cdot I(C_7H_6I)\cdot Br.$ F: 154°. Unlöslich in Ather. $C_7H_7\cdot I(C_7H_6I)\cdot I.$ F: 105°. $[C_7H_7\cdot I(C_7H_6I)]_2Cr_2O_7$. Sintert bei 70°, schmilzt bei 90—94°. Leicht löslich in Chloroform, unlöslich in Alkohol, Ather. 2 $C_7H_7\cdot I(C_7H_6I)\cdot Cl.$ + PtCl₄. Sintert bei 115°, schmilzt bei 120°.
- p-Tolyl-jodtolyl-jodoniumhydroxyd $C_{14}H_{14}OI_2=CH_3\cdot C_6H_3I\cdot I(C_6H_4\cdot CH_3)\cdot OH.$ B. Aus p-Jodoso-toluol erhält man mit konz. Schwefelsaure das Sulfat (Mo Crar, B. 28, 97, 98). Salze. $C_7H_7\cdot I(C_7H_6I)\cdot Cl.$ Pulver (aus heißem Wasser). F: $165,5^{\circ}$. $C_7H_7\cdot I(C_7H_6I)\cdot Cl.$ Pulver (aus heißem Wasser) beine Higher Wasser). Br. Amorphes Pulver, F: 163° . In heißem Wasser löslich. $C_7H_7\cdot I(C_7H_6I)\cdot I$. Schmilzt unscharf unter Zersetzung. $\{C_7H_7\cdot I(C_7H_6I)\}_2Cr_2O_7$. F: 154° . $C_7H_7\cdot I(C_7H_6I)\cdot Cl+HgCl_2$. Tafeln (aus heißem Wasser). F: 149° (Zers.).
- 3.5-Dibrom-2.4-dijod-1-methyl-benzol, 3.5-Dibrom-2.4-dijod-toluol $C_7H_4Br_2I_2=C_8HBr_2I_2\cdot CH_3$. B. Aus 3.5-Dibrom-4-jod-2-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumsulfatlösung mit Jodwasserstoffsäure (Wroblewski, A. 192, 212). Prismen. F: 68°. Mit Wasserdämpfen flüchtig. In Alkohol schwer löslich. Gibt mit rauchender Salpetersäure 3.5-Dibrom-4.6-dijod-2-nitro-toluol.
- 2.4.6-Trijod-1-methyl-benzol, 2.4.6-Trijod-toluol $C_7H_5I_3=C_8H_2I_3\cdot CH_3$. B. Aus p-Jod-toluol beim Erwärmen mit rauchender Schwefelsäure (D: 1,852) auf dem Wasserbade (Neumann, A. 241, 56). Aus o-Jod-toluol mit rauchender Schwefelsäure (N.). Nadeln (aus Alkohol). F: 118—119°. Siedet oberhalb 300°.
- 3.4.5-Trijod-1-methyl-benzol, [3.4.5-Trijod-toluol $C_7H_5I_3=C_6H_2I_3\cdot CH_3$. B. Aus 3.5-Dijod-4-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumsulfatlösung mit KI (Wheeler, Liddle, Am. 42, 450). Nadeln (aus Alkohol). F: $122-123^{\circ}$.

e) Nitroso-Derivate.

2-Nitroso-1-methyl-benzol, o-Nitroso-toluol $C_7H_7ON=ON\cdot C_8H_4\cdot CH_3$. B. Aus o-Tolyl-hydroxylamin durch Oxydation mit Eisenchloridlösung oder Dichromat-Schwefelsäure-Gemisch (Bamberger, B. 28, 249; Ba., Rising, A. 316, 279). Aus o-Toluidin mit Sulfomonopersäure (Ba., Tschirner, B. 32, 1677). Aus Quecksilber-di-o-tolyl, gelöst in Chloroform, bei Einw. von N_2O_3 oder N_2O_4 unter Kühlung (Kunz, B. 31, 1530). — Nädelchen oder Prismen. F: 72,5° (Ba., Ri.). Außerst leicht flüchtig mit Wasserdampf (Ba.). Sehr

leicht löslich in Chloroform, leicht in Äther und Alkohol (Ba.). Die Lösungen, wie auch die Schmelze, sind grün gefärbt (Ba.). — Wird von kalter konz. Schwefelsäure in 4'-Nitroso-2.3'-dimethyl-diphenylhydroxylamin $\mathrm{CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N(OH) \cdot C_6H_3(NO) \cdot CH_3}$ übergeführt (Ba., Büsdorf, Sand, B. 31, 1517). Gibt in 96 % jigem Alkohol mit wäßr. Natronlauge bei 100 kg. Iso-o-azoxytoluol als Hauptprodukt, daneben o-Azoxytoluol (Reissert, B. 42, 1369).

- **3-Nitroso-1-methyl-benzol, m-Nitroso-toluol** $C_7H_7ON = ON \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus m-Tolylhydroxylamin durch Oxydation mit wäßr. Eisenchloridlösung (Bamberger, B. 28, 248; B., Rising, A. 316, 284). — Nädelchen. F: 53-53,5°. Flüchtig mit Wasserdampf.
- **4-Nitroso-1-methyl-benzol**, p-Nitroso-toluol $C_7H_7ON = ON \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus p-Tolylhydroxylamin durch Oxydation mit wäßr. Eisenchloridlösung oder Dichromat-Schwefelsäure-Gemisch (Bamberger, B. 28, 247; Ba., Brady, B. 33, 274; Ba., RISING, A. 316, 282). Aus p-Toluidin mit Sulfomonopersäure (BA., TSCHIRNER, B. 32, 1677). Bei der Oxydation von p-Toluidin mit KMnO₄ in schwefelsaurer Lösung in Gegenwart von etwas Formaldehyd (Ba., T., B. 31, 1524). Durch Einw. von N_2O_3 oder N_2O_4 auf in kaltem Chloro-Formattenyd (BA., I., B. 31, 1524). Durch Elliw, von N₂U₃ oder N₂U₄ auf in kattem Chloroform gelöstes Quecksilber-di-p-tolyl neben anderen Produkten (Kunz, B. 31, 1528). — Weiße Nadeln (aus Ligroin). Geschmolzen oder in Lösung von grüner Farbe. F: 48,5°. Äußerst leicht flüchtig mit Wasserdampf; leicht löslich in Benzol und heißem Methylalkohol, etwas schwerer in heißem Ligroin, sehr schwer in Wasser (BA., B. 28, 247). Bildet mit p-Nitrotoluol feste Lösungen (Bruni, Callegari, R. A. L. [5] 13 I, 569; G. 34 II, 248). — Gibt bei der Einw. von alkoh. Natronlauge bei 12° neben p-Azoxytoluol eine hochschmelzende Verbindung C₂₁H₁₉O₂N₃ (f) (Reissert, B. 42, 1371). Über die Einw. von Salzsäure und Bromwasserstoffsäure auf p-Nitroso-toluol vgl. Ba., Büsdorf, Szolayski, B. 32, 216.
- 1¹-Nitroso-1-methyl-benzol, ω -Nitroso-toluol $C_7H_7ON=C_6H_5\cdot CH_2\cdot NO$. Dimolekulare Form $C_{14}H_4O_2N_2=[C_6H_5\cdot CH_2]_2N_2O_3$ s. "Bis-nitrosylbenzyl" bei Benzylhydroxylamin, Syst. No. 1934.
- 1^1 -Chlor- 1^1 -nitroso-1-methyl-benzol, ω -Chlor- ω -nitroso-toluol, α -Nitroso-benzylchlorid C₇H₆ONCl = C₆H₅·CHCl·NO. Vgl. dariiber bei Benz-anti-aldoxim, Syst. No. 631.
 - "2.3-Dinitroso-toluol" $C_7H_6O_2N_2$ s. Syst. No. 671 a.
 - "2.5-Dinitroso-toluol" $C_7H_6O_2N_2$ s. Syst. No. 671 a.
 - "3.4-Dinitroso-toluol" $C_2H_6O_2N_2$ s. Syst. No. 671a.

f) Nitro-Derivate.

2-Nitro-1-methyl-benzol, o-Nitro-toluol $C_7H_7O_2N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. *B.* Beim Nitrieren von Toluol, neben p-Nitro-toluol (Rosenstiehl, Z. 1869, 190; A. ch. [4] 27, 433; Beilstein, Kuhlberg, A. 155, 4) und wenig m-Nitro-toluol (Monnet, Reverdin, Noelting, B. 12, 443; Noelting, Witt, B. 18, 1337). Mit 5 Th. Salpetersäure (D: 1,5) erhält man bei 40° ca. $64.8^{\circ}/_{\circ}$ p-Nitro-toluol; mit 1 Tl. derselben Säure bei 40° ca. $43.5^{\circ}/_{\circ}$, bei 10° 33, $4^{\circ}/_{\circ}$ p-Nitro-toluol (Rosenstiehl, A. ch. [4] 27, 459). Toluol gibt mit Salpetersäure allein vorwiegend p-Nitro-toluol ($66^{\circ}/_{\circ}$), mit Salpeterschwefelsäure jedoch hauptsächlich o-Nitrotoluol ($60^{\circ}-_{\circ}$) (Noelting, Forel, B. 18, 2672). Einfluß sehr niedriger Temperatur auf den Verlauf der Nitromurg. Propert C. 2112 212. aug. Westware 2, 4222 210. Under Verlauf der Nitromurg. Propert C. 2112 212. aug. den Verlauf der Nitrierung: Pictet, C. r. 116, 816; vgl. Welter, Z. Ang. 8, 219; Holleman, VAN DEN AREND, R. 28, 416. Versuche über den katalytischen Einfluß von Metallen bezw. Metallsalzen auf die prozentuale Zusammensetzung des Nitrierungsproduktes: HOLDERMANN, B. 39, 1255. o-Nitrô-toluol entsteht aus Toluol und Acetylnitrat als Hauptprodukt neben p-Nitro-toluol (Рістет, Кнотімкку, С. r. 144, 211; В. 40, 1165). Aus überschüssigem Toluol mit Athylnitrat in Gegenwart von ziemlich viel AlCl₃, neben etwas p-Nitro-toluol (Bordtker, Bl. [4] 3, 728). — Aus o-Toluidin und Benzoylhydroperoxyd (Prileshatew, B. 42, 4815). Durch Entamidierung von 6-Nitro-3-amino-toluol (Beilstein, Kuhlberg, A. 158, 348) oder von 2-Nitro-4-amino-toluol (Beil, Ku., A. 155, 24).

Im großen nitriert man 1 Tl. Toluol mit ca. 2,3 Tln. einer Mischsäure, die 55% Schwefelsäure, 25% Salpetersmer und 20% Wasser enthält, bei etwa 30%. Hierbei wird die vorhandene Salpetersmer fest vällig ausgenfätzt, und die Ausbeute ist fest theoretisch (H.

vorhandene Salpetersäure fast völlig ausgenützt und die Ausbeute ist fast theoretisch (H. Brunswig in F. Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. V [Berlin-Wien 1917],

S. 108).

Die Trennung des o-Nitro-toluols von der p-Verbindung erfolgt im großen durch systematische fraktionierte Destillation im Vakuum (Schön, Ch. Z. 21, 791; vgl. Beilstein, Kuhlberg, A. 155, 7). — Um o-Nitro-toluol von einem geringen Gehalte an p-Nitro-toluol (4-5%) zu befreien, kocht man 4 Tle, mit 1 Tl. NaOH, 1 Tl. H₂O und 2 Tln. Alkohol 24 Stunden lang, säuert dann an und destilliert das reine o-Nitro-toluol im Dampfstrome über; das Destillat wird nötigenfalls noch einmal in gleicher Weise behandelt (REVERDIN, DE LA HARPE, Ch. Z. 12, 787). o-Nitro-toluol läßt sich ferner aus einem Gemisch mit p-Nitro-toluol durch Erhitzen mit arsenigsauren Salzen abscheiden, wobei die p-Verbindung reduziert wird (LÖSNER, J. pr. [2] 50, 567; D. R. P. 78002; Frdl. 4, 32). Die Abscheidung aus dem Gemisch kann auch darauf gegründet werden, daß die p-Verbindung durch Sulfide und Hydrosulfide der Alkalien und alkal. Erden (LEBLANCSCHE Sodarückstände) rascher reduziert wird als die o-Verbindung (The Clayton Aniline Comp., D. R. P. 92991; Frdl. 4, 32). Gewinnung sehr reinen o-Nitro-toluols durch teilweises Erstarrenlassen bei einer Temp. zwischen —40 und —100 und Abschleudern des flüssigen Anteils: Höchster Farbw., D. R. P. 158219; C. 1905 I, 702; vgl. dazu HOLLEMAN, JUNGIUS, C. 1905 II, 988; KNOEVENAGEL, B. 40, 512.

o-Nitro-toluol ist bei gewöhnlicher Temp. flüssig. In festem Zustande existiert es in zwei Formen. Die a-Form krystallisiert in durchsichtigen, sternartig verzweigten Nädelchen; die β-Form in undurchsichtigen, schneeartigen Büscheln (Ostromysslenski, Ph. Ch. 57, 344). Der Erstarrungspunkt der a-Form liegt bei -10,560 (O., Ph. Ch. 57, 341; Höchster Farbw., D. R. P. 158219; C. 1905 I, 702), -100 (WALKER, SPENCER, Soc. 85, 1109), -8,950 (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, s. Knoevenagel, B. 40, 510 Anm.). Der Erstarrungspunkt der β -Form liegt bei $-4,25^{\circ}$ (Wa., Spe.), $-4,14^{\circ}$ (O.), -4° (Höchster Farbw.), $-3,6^{\circ}$ (Lepsius, s. Knoevenagel). Beim Einbringen des flüssigen o-Nitro-toluols in eine Kältemischung von -50° bis -60° entsteht zunächst die a-Form, die sich aber bei der tiefen Temperatur sehr schnell in die β -Form verwandelt (O.), und zwar unter Wärmeentwicklung (Knoe.). Auch durch Schütteln mit Salpeterschwefelsäure geht die a- in die β -Form über, desgl. durch Impfen der unterkühlten Substanz mit der β -Form (Lep.; Knoe.). Die β -Form geht beim Erwärmen auf ca. 50° oder beim Impfen der unterkühlten Substanz mit der a-Form in diese über (Lep.; Knoe.). Nach Knoe. (B. 40, 511) scheint die Verschiedenheit der beiden Formen des o-Nitro-toluols auch im flüssigen Zustande fortzubestehen. Man kann die β -Form nach vorausgegangenem längerem Abkühlen auf tiefe Temp. (flüssige Luft) bei Zimmertemperatur schmelzen Iassen und dann bei Zimmertemperatur unter Lichtabschluß lange temperatur schmeizen lassen und dann bei Zimmertemperatur unter Lichtabschluß lange Zeit aufbewahren; das so verflüssigte Prod. erstarrt stets in der β-Form. Erstarrungskurve der Gemische von o- und p-Nitro-toluol: van den Arend, R. 28, 411. — Kp₇₆₀: 220,4° (Kahlbaum, Ph. Ch. 26, 624), 225,7° (Perkin, Soc. 69, 1250); Kp_{749,5}: 224° (Brühl, Ph. Ch. 16, 205); Kp_{749,5}: 218° (Green, Lawson, Soc. 59, 1014); Kp₇₃₄: 218—218,4° (Neubeck, Ph. Ch. 16, 657); Kp: 218° (Streng, B. 24, 1987). Siedepunkte bei verschiedenen Drucken bezw. Dampfdrucke bei verschiedenen Temperaturen: Neubeck, Ph. Ch. 1, 657; Kahlbaum, Ph. Ch. 26, 624. — D;: 1,1742; D¹⁰₁₀: 1,1686; D¹⁵₁₀: 1,1643; D²⁰₂₀: 1,1605; D²⁵₂₀: 1,1572 (Perkin, Soc. 69, 1181); D¹⁵₁₅: 1,168 (Streng, B. 24, 1987); D²⁰₁₀: 1,1625 (Brühl, Ph. Ch. 16, 216); D⁴⁰₁: 1,16742; D⁴⁰₁: 1,14472; D⁴⁰₂: 1,1275; D⁴⁰₁: 1,1877 (Patterson, Soc. 93, 1853). Dichten des bei verschiedenen Drucken siedenden o-Nitro-toluols: Neubeck. Dichten von Gemischen des bei verschiedenen Drucken siedenden o-Nitro-toluols: NEUBECK. Dichten von Gemischen aus o- und p-Nitro-toluol: van den Arend. — $n_{\alpha}^{20,4}$: 1,54104; $n_{\alpha}^{20,4}$: 1,54739; $n_{\gamma}^{20,4}$: 1,57933 (Brühl, Ph. Ch. 16, 219). Absorptionsspektrum: Spring, R. 16, 1. Die alkoh. Lösung des o-Nitro-toluols zeigt bei niedriger Temp. (flüssige Luft) eine schwach gelbliche, kurz andauernde Phosphorescenz (Dzierzbicki, Kowalski, C. 1909 II, 959, 1618). — Innere Reibung von o-Nitro-toluol: Wagner, Ph. Ch. 46, 873. — Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 69, 1239. — Dielektrizitätskonstante: Turner, Ph. Ch. 35, 421. Leitfähigkeit in verflüssigtem Bromwasserstoff: Steele, Mc Intosh, Archibald, Ph. Ch. 55, 157.

Durch Einw. eines elektrisch erhitzten Glühkörpers auf o-Nitro-toluol-Dampf in Gegenwart von Wasserdampf entsteht Anthranilsäure (Löb, Z. El. Ch. 8, 775). — o-Nitro-toluol liefert bei der elektrolytischen Oxydation in Essigsäure-Schwefelsäure bei 90° in geringer Ausbeute o-Nitro-benzylalkohol (Pierron, Bl. [3] 25, 853). Leitet man gasförmige "salpetrige Säure" in o-Nitro-toluol, das auf 150—200° erhitzt ist, so bildet sich o-Nitro-benzaldehyd und weiterhin o-Nitro-benzoesäure (Lauth, Bl. [3] 31, 134). o-Nitro-toluol liefert mit Isoamylnitrit und Natriumäthylat das Natriumsalz des o-Nitro-benzaldoxims (Syst. No. 636) (Höchster Farbw., D. R. P. 107095; C. 1900 I, 886; Lapworth, Soc. 79, 1274). Beim Kochen von o-Nitro-toluol mit Salpetersäure von 25—36° Bé entsteht o-Nitro-benzoesäure (Lauth, Bl. [3] 31, 134). Bei mehrtägigem Kochen von 10 g o-Nitro-toluol mit 40 g Kaliumdichromat, 55 g H₂SO₄ und 60 g Wasser blieb das Nitrotoluol größtenteils unverändert (Beiletein, Kuhlberg, A. 155, 17). Verrührt man 10 g o-Nitro-toluol 24 Stdn. lang mit 15 g Kaliumdichromat, 153 g H₂SO₄ und 17 g Wasser bei 10—15°, so erhält man in einer Ausbeute von 6—8°/₀ o-Nitro-benzeldehyd (Lauth, Bl. [3] 31, 134). Läßt man auf 10 g o-Nitro-toluol 50 g Kaliumdichromat, 366 g H₂SO₄ und 200 g Wasser einwirken, so erhält man 8 g o-Nitro-benzoesäure (Lauth, Bl. [3] 31, 134). o-Nitro-toluol gibt, in einer Mischung von Eisessig, Essigsäureanhydrid und Schwefelsäure mit Chromsäure oxydiert, o-Nitro-benzylidendiacetat (Thiele, Winter, A. 311, 356; Bayer & Co., D. R. P. 121788; C. 1901 II, 70). o-Nitro-toluol gibt mit CrO₂Cl₂ eine Verbindung, die durch Wasser größtenteils unter Rückbildung von o-Nitro-toluol zerlegt wird; es entstehen gleichzeitig nur sehr wenig o-Nitro-benzaldehyd und o-Nitro-benzoesäure

(v. Richter, B. 19, 1062; vgl. Law, Perkin, Soc. 93, 1633). Bei der Oxydation von o-Nitrotoluol mit Braunstein und Schwefelsäure oberhalb 100° entstehen je nach Konzentration der Schwefelsäure o-Nitro-benzaldehyd oder o-Nitro-benzoesäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 179589; C. 1907 I, 383). Die Oxydation von o-Nitro-toluol mit Mangandioxydsulfat führt zu o-Nitro-benzaldehyd und o-Nitro-benzoesäure (B. A. u. S., D. R. P. 175295; C. 1906 II, 1589). Beim Eintragen von Kaliumpermanganat in eine auf 95° erwärmte Suspension von o-Nitro-toluol in Wasser erfolgt glatte Oxydation zu o-Nitro-benzoesäure (Ullmann, Uzbachian, B. 36, 1799; Schroeter, Eisler, A. 367, 128). Behandelt man o-Nitro-toluol bei 90-100° mit Nickeloxyd oder Kobaltoxyd, so entstehen o-Nitro-benzaldehyd und o-Nitrobenzoesäure (B. A. u. S., D. R. P. 127388; C. 1902 I, 150). o-Nitro-benzaldehyd und o-Nitrobenzoesäure entstehen auch, wenn man o-Nitro-toluol in $60-70^{\circ}$ giger Schwefelsäure bei $80-85^{\circ}$ mit Cerdioxyd verrührt (Höchster Farbw., D. R. P. 174238; C. 1906 II, 1297). — o-Nitro-toluol gibt beim Kochen mit konz. alkoh. Natronlauge oder beim Erhitzen mit wäßr. konz. Natronlauge auf 150° Anthranilsäure, neben Azo- und Azoxybenzoesäuren (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 114839; C. 1900 II, 1092; vgl. Preuss, Bnz, Z. Ang. 13, 385); beim Erhitzen mit wäßr. Natronlauge entstehen ferner (als mit Wasserdampf flüchtige Produkte) o-Nitroso-benzylalkohol und Anthranil (Kalle & Co., D. R. P. 194811; C. 1908 I, 1345). Beim Kochen mit methylalkoholischer Natriummethylatlösung gibt o-Nitro-toluol vorwiegend o-Azoxytoluol (Klinger, Pitschke, B. 18, 2554). Beim Kochen von o-Nitrotoluol mit Natriumdisulfid Na2Sa in Alkohol entsteht hauptsächlich o Toluidin (Blanksma, R. 28, 109). Leitet man ein Gemisch der Dämpfe von o-Nitro-toluol und Wasser über glühendes Kupfer, so erhält man o-Toluidin (Löb, Z. El. Ch. 8, 777). Die Reduktion des o-Nitro-toluols in wäßr. Alkohol mit Zinkstaub bei Gegenwart von Salmiak führt zum o-Tolylhydroxylamin (BAMBERGER, RISING, A. 316, 278). Dieses bildet sich auch, wenn man in Gegenwart von CaCl₂ in 60% igem, mit Äther versetztem Alkohol mit Zinkstaub reduziert (Bertschneider, J. pr. [2] 55, 293). Auch elektrolytisch kann man o-Nitro-toluol, gelöst in verd. Essigsäure, in o-Tolylhydroxylamin überführen (Haber, Z. El. Ch. 5, 78). Bei der elektrolytischen Reduktion in alkoholisch-schwefelsaurer Lösung an Kohlenstoffanode und Platinkathode liefert o-Nitro-toluol o-Tolidin neben wenig o-Toluidin (HAEUSSERMANN, Ch. Z. 17, 209), während an Bleielektroden im wesentlichen o-Toluidin entsteht (Elbs, Silbermann, Z. El. Ch. 7, 591). Bei der Elektrolyse der Lösung von o-Nitro-toluol in konz. Schwefelsäure entsteht eine Sulfonsäure des 3-Oxy-6-amino-toluols (GATTERMANN, B. 26, 1847; 27, 1929; BAYER & Co., D. R. P. 75260; Frdl. 3, 53). Bei der Reduktion yon o-Nitro-toluol mit Salzsäure und Zinn oder Zinnchlorur in siedender alkoh. Lösung entstehen neben o-Toluidin 5-Chlor-2-aminotoluol und etwas 3-Chlor-2-amino-toluol; ähnlich verläuft die Reaktion mit Bromwasserstoffsäure (Blanksma, R. 25, 370). Beim Erhitzen von o-Nitro-toluol mit Eisen und Alkalilauge entsteht, neben o-Azoxy- und o-Azotoluol sowie Spuren von Toluidin und Anthranilsäure, 2'-Methyl-azobenzol-carbonsäure-(2) (Syst. No. 2139) (Weiler-ter-Meer, D. R. P. 145063; C. 1903 II, 973). Bei der Reduktion von o-Nitro-toluol mit Natriumamalgam entsteht o-Azotoluol (Petreljew, Dissertation [Odessa 1872], S. 56; Pospjechow, J. 19, 412) und weiterhin o-Hydrazotoluol (Petre, B. 6, 557; Posp., J. 19, 409, 412). o-Nitro-toluol wird von Magnesiumamalgam in Methylakohol zu o-Azotytoluol, in Athylakohol zu o-Azotytoluol, in A reduziert (Evans, Fry, Am. Soc. 26, 1167). Die Reduktion von o-Nitro-toluol in alkoh. Natronlauge mit Zinkstaub führt zu o-Azoxytoluol (Guitermann, B. 20, 2016) bezw. o-Azotoluol (Pospiechow, Ж. 19, 406; С. 1887, 1550) und weiterhin o-Hydrazotoluol. Bei der elektrolytischen Reduktion von o-Nitro-toluol in alkoh. Lösung in Gegenwart von Natriumacetat erhält man o-Azotoluol und o-Hydrazotoluol (Elbs, Kopp, Z. El. Ch. 5, 108; Anilinölfabrik Wülfing, D. R. P. 100234; C. 1899 I, 720). Auch in Gegenwart von Alkali entsteht bei der elektrolytischen Reduktion von o-Nitro-toluol in alkoh. Lösung o-Azotoluol (Löb, Z. El. Ch. 5, 459). Die elektrolytische Reduktion von o-Nitrotoluol, das in wäßr. Alkali- oder Alkalisalzlösung suspendiert ist, liefert o-Azoxytoluol (Löb, B. 33, 2333). Phenylhydrazin reduziert o-Nitro-toluol zu o-Toluidin (Walther, J. pr. [2] 52, 143). — Chlor wirkt bei Zimmertemperatur im direkten Sonnenlicht nicht auf o Nitrotoluol ein (SRPEK, M. 11, 432). Bei der partiellen Chlorierung von o-Nitro-toluol bei 120-140° entstehen neben o-Nitro-benzylchlorid auch o-Chlor-toluol und o-Chlor-benzylchlorid (und andere Produkte) (KALLE & Co., D. R. P. 110010; C. 1900 II, 460). Chloriert man o-Nitrotoluol in Anwesenheit von Schwefel bei 120-130°, so geht bei der Destillation mit Wasserdampf außer unverändertem o-Nitro-toluol nur o-Nitro-benzylchlorid über (HAEUSSERMANN, BECK, B. 25, 2445). Bei der Chlorierung von o-Nitro-toluol in Gegenwart von SbCl₅ ent-stehen 6-Chlor- und 4-Chlor-2-nitro-toluol (P. Cohn, M. 22, 473; vgl. v. Janson, D. R. P. 107505; C. 1900 I, 1110). Brom wirkt bei Zimmertemperatur im direkten Sonnenlicht nicht auf o-Nitro-toluol ein (Septek, M. 11, 432). Brom, in auf 170° erhitztes o-Nitro-toluol getröpfelt, erzeugt 3.5-Dibrom-2-amino-benzoesäure (Wachendorff, A. 185, 281; Greiff, B. 13, 288; Friedlander, Laske, M. 28, 988). — Bei der Nitrierung gibt o-Nitro-toluol 2.4-Dinitro-toluol (Rosenstiehl, A. ch. [4] 27, 470; Beilstein, Kuhlberg, A. 155, 13.

Beim Kochen von o-Nitro-toluol mit gefälltem Quecksilberoxyd und verd. Natronlauge entsteht hauptsächlich die Verbindung $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH < \frac{Hg}{Hg} > O$ als Niederschlag; versetzt man die alkalische Mutterlauge mit Salzsäure, so wird o-Nitro-benzylquecksilberchlorid $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot HgCl$ gefällt (Reissert, B. 40, 4209; vgl. D. R. P. 182 217, 182 218; C. 1907 I, 1294, 1295). Untersuchungen über die Existenz von Additionsverbindungen des o-Nitro-toluols mit Quecksilberhalogeniden: Mascarelli, R. A. L. [5] 15 II, 464; M., Ascoli, G. 37 I, 138. o-Nitro-toluol verbindet sich mit LiI zu einer Additionsverbindung $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 + \text{LiI}$ (Dawson, Goodson, Soc. 85, 800). Gibt mit AlCl₃ ein Additionsprodukt $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 + \text{AlCl}_3$ (Walker, Spencer, Soc. 85, 1109).

Bei der Kondensation von Formaldehyd mit o-Nitro-toluol durch konz. Schwefelsäure erhält man Dinitroditolylmethan (Syst. No. 479) (Bayer & Co., D. R. P. 67001; Frdl. 3, 76). Bei der Einw. von Alkylformiaten und Natriumäthylat auf o-Nitro-toluol entsteht 2.2'-Dinitro-dibenzyl (Lapworth, Soc. 79, 1275). o-Nitro-toluol liefert mit der gleichmolekularen Menge Oxalsäurediäthylester in Gegenwart alkoh. Natriumäthylatlösung o-Nitro-phenylbrenztraubensäure (Syst. No. 1290) (Reissert, B. 30, 1036; D. R. P. 92794; Frdl. 4, 160).

— Beim Erwärmen von o-Nitro-toluol mit m-Nitro-benzylalkohol und konz. Schwefelsäure auf 140° entsteht 3.3'-Dinitro-4-methyl-diphenylmethan (Syst. No. 479) (Gattermann, Rüdt, B. 27, 2296). Bei der Kondensation von p-Nitro-benzylacetat mit o-Nitro-toluol durch konz. Schwefelsäure entsteht 3.4'-Dinitro-4-methyl-diphenylmethan (Gattermann, Rüdt, B. 27, 2296). Kondensation von o-Nitro-toluol mit 4.4'-Bis-[dimethylamino]-benzhydrol: Bayer & Co., D. R. P. 63743; Frdl. 3, 128. Bei der elektrolytischen Reduktion eines Gemisches von o-Nitro-toluol und Nitrobenzol in alkoholisch-alkalischer Lösung erhält man neben Azobenzol und o-Azotoluol das 2-Methyl-azobenzol (Löb, Z. El. Ch. 5, 460; B. 31, 2205; D. R. P. 102891; C. 1899 II, 408). Erwärmt man o-Nitro-toluol mit o-Hydrazo-toluol und 10% jeger Natronlauge auf 90%, so erhält man o-Azoxy-toluol und o-Azotoluol (Dieffenbach, D. R. P. 197714; C. 1908 I, 1749).

o-Nitro-toluol ist wenig giftig für Fäulniserreger (Bokorny, Z. Ang. 10, 336; vgl. Carnelley, Frew, Soc. 57, 637). Auf Tiere wirkt o-Nitro-toluol anfangs giftig; doch tritt bald Gewöhnung ein (Jaffé, H. 2, 48). Über Umwandlung im Organismus s. u. bei Uronitro-toluolsäure.

In der Technik braucht man o-Nitro-toluol zur Darstellung von o-Toluidin und o-Tolidin. Nitrotoluol gibt mit pulverisiertem Natriumhydroxyd (Unterschied von Nitrobenzol), sowie mit festem Kaliumhydroxyd und Gasolin braune Färbung (RAIKOW, ÜRKEWITSCH, Ch. Z. 30, 295). — Zum Nachweis von p-Nitro-toluol im o-Nitro-toluol reduziert man mit Eisen und Salzsäure zu Toluidin und untersucht letzteres auf p-Toluidin (Holleman, R. 27, 461). — Quantitative colorimetrische Bestimmung des p-Nitro-toluols in o-Nitro-toluol (durch Darstellen der Sulfonsäure und Kochen derselben mit Natronlauge): Reverdin, de la Harpe, Ch. Z. 12, 787.

Additionelle Verbindungen des o-Nitro-toluols. $O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_3+LiI.$ Gelb. Krystallinisch (Dawson, Goodson, Soc. 85, 800). — $O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_3+AlCl_3.$ Gelbe Krystalle (aus CS₂) (Walker, Spencer, Soc. 85, 1108).

Uronitrotoluolsäure $C_{13}H_{15}O_9N$. B. o-Nitro-toluol, einem Hunde eingegeben, geht in den Harn über als o-Nitro-benzoesäure und uronitrotoluolsaurer Harnstoff (s. u.). Man verdamptt den Harn im Wasserbade, zieht den Rückstand mit Alkohol aus, verdunstet den Alkohol und behandelt den Rückstand mit verdünnter Schwefelsäure und Äther. Dadurch geht o-Nitro-benzoesäure in den Äther über. Aus der wäßr. Schicht krystallisiert uronitro-toluolsaurer Harnstoff, den man durch Kochen mit Ba CO_3 zerlegt. Das Filtrat wird konzentriert und mit Alkohol gefällt. Aus dem erhaltenen Bariumsalz macht man die Säure durch H_2SO_4 frei (JAFFÉ, H. 2, 47). — Die freie Säure bildet eine strahlig-krystallinische, asbestähnliche Masse. Sie ist in Wasser und Alkohol äußerst zerfließlich. Ihre Lösung ist stark sauer, reduziert schon bei schwachem Erwärmen Fehlingsche Lösung und dreht links. Beim Erwärmen mit Salzsäure (spez. Gew.: 1,12) entweicht stürmisch CO_2 . Zerfällt beim Kochen mit verd. Schwefelsäure (1 Ti. H_2SO_4 , 4-5 Tie. H_2O) in o-Nitro-benzylalkohol und Glykuronsäure. — $Ba(C_{13}H_{14}O_9N)_2$. Krystallpulver. Äußerst leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. — Verbindung mit Harnstoff $C_{13}H_{16}O_9N + H_2N \cdot CO \cdot NH_2 + 2^1/2H_2O$. Lange Nadeln. Schmilzt unter Zersetzung bei 148—149°. In Wasser äußerst leicht löslich, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Äther.

3-Nitro-1-methyl-benzol, m-Nitro-toluol $C_7H_7O_2N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Entsteht in geringer Menge (1–2%) beim Nitrieren von Toluol (Monnet, Reverdin, Noelting, B. 12, 443; Noelting, Witt, B. 18, 1337). Von o- und p-Nitro-toluol kann man dieses m-Nitro-

toluol durch Behandlung mit Oxalsäurediäthylester und alkoh. Natriumäthylatlösung befreien; die m-Verbindung bleibt unverändert, während die Isomeren in o- bezw. p-Nitro-phenylbrenztraubensäuren übergehen (Reissert, B. 30, 1047). m-Nitro-toluol entsteht aus 3-Nitro-tamino-toluol durch Diazotierung und Kochen des Diazoniumsulfats mit absol. Alkohol (Beilstein, Kuhlberg, A. 155, 24). Aus 5-Nitro-2-amino-toluol durch Diazotieren und Erwärmen des Diazoniumsulfats mit Alkohol (Be., Ku., A. 158, 346). — Darst. Man übergießt 1 Tl. 3-Nitro-4-amino-toluol mit 3 Tln. Alkohol, gibt 1 Tl. konz. Schwefelsäure hinzu und tropft nach dem Erkalten eine konz. Lösung von etwas über 1 Mol.-Gew. NaNO₂ hinzu; man läßt einige Zeit stehen, erhitzt darauf langsam zum Kochen, verjagt den Alkohol im Wasserbade und destilliert den Rückstand im Dampfstrome (Buchka, B. 22, 829; vgl. Meyer-Jacobson, Lehrbuch der organischen Chemie, Bd. II, Tl. I [Leipzig 1902], S. 158—159).

emige Zeit stehen, erhitzt darauf langsam zum Kochen, verjagt den Alkohol im Wasserbade und destilliert den Rückstand im Dampfstrome (Buchka, B. 22, 829; vgl. Meyer-Jacobson, Lehrbuch der organischen Chemie, Bd. II, Tl. I [Leipzig 1902], S. 158—159).

Erstarrt im Kältegemisch und schmilzt dann bei +16° (Bei., Ku., A. 155, 25). Kp₇₃₈: 227,2—227,5° (Neubeck, Ph. Ch. 1, 658); Kp: 230—231° (Bei., Ku., A. 155, 25), 228—231° (Bu.). Siedepunkte bei verschiedenen Drucken und Dampfdrucke bei verschiedenen Temperaturen: Neubeck. D²²: 1,168 (Bei., Ku., A. 155, 25); D^{47,5}: 1,1600; D^{43,4}: 1,14028; D⁴³: 1,1240; D^{43,8}: 1,1147; D^{43,6}: 1,0832 (Patterson, Soc. 93, 1854). Dichten des bei verschiedenen Drucken siedenden m-Nitro-toluols: Neubeck. Molekulare Gefrierpunktserniedrigung: 68,4 (Jona, G. 39 II, 292). Innere Reibung: Wagner, Ph. Ch. 46, 873. Die alkoh. Lösung des m-Nitro-toluols zeigt bei niedriger Temp. (flüssige Luft) eine Die alkoh. Lösung des m-Nitro-toluols zeigt bei niedriger Temp. (flüssige Luft) eine schwach gelbliche, kurz andauernde Phosphorescenz (Dzierzbicki, Kowalski, C. 1909 II, 959, 1618). — Liefert bei der elektrolytischen Oxydation in Essigsäure-Schwefelsäure bei 90° in geringer Ausbeute m-Nitro-benzaldehyd (Pierron, Bl. [3] 25, 853). m-Nitro-toluol bildet mit Chromylchlorid eine Verbindung, die bei der Zersetzung durch Wasser m-Nitro-benzaldehyd liefert (LAW, PERKIN, Soc. 93, 1634). Wird von Chromsäuregemisch leicht zu m-Nitro-benzoesäure oxydiert (Beil, Ku., A. 155, 25), desgl. von Permanganat-lösung (Monnet, Reverdin, Noelting, B. 12, 443), während die Oxydation mit alkal. Kaliumferricyanidlösung im gleichen Sinne, aber sehr langsam erfolgt (Noyes, Wairer, Am. 8, 189). Gibt bei 24-stdg. Verrühren mit gepulvertem Atzkali bei Zimmertemperatur 3-Nitro-2-oxy-toluol (Syst. No. 525) (Wohl, D. R. P. 116790; C. 1901 I, 149). Beim Überleiten von m-Nitro-toluol-Dampf mit überschüssigem Wasserdampf über Kupfer bei 300° bis 400° erhält man m-Toluidin (Sabatier, Senderens, C. r. 133, 321). Beim Kochen von m-Nitro-toluol mit Zinkstaub und Wasser erhält man m-Tolylhydroxylamin (Bamberger, B. 28, 248; vgl. B. 27, 1348). Bei der Reduktion von m-Nitro-toluol mit Salzsäure und Zinn, Zinnchlorür oder Zink in siedender alkoh. Lösung entsteht neben m-Toluidin etwas 6-Chlor-3-amino-toluol (Bei., Ku., A. 156, 83; Kock, B. 20, 1567; Blanksma, R. 25, 370). Bei der elektrolytischen Reduktion in verdünnt alkoholisch-schwefelsaurer Lösung liefert m-Nitrotoluol m. Toluidin (Elbs, Silbermann, Z. El. Ch. 7, 591). Bei der elektrolytischen Reduktion von m-Nitro-toluol in konz. Schwefelsäure entsteht 2-Oxy-5-amino-toluol, gelegentlich auch eine Sulfonsäure desselben (GATTERMANN, B. 27, 1930; BAYER, D. R. P. 75260; Frdl. 3, 53). Beim Erwärmen mit methylalkoholischer Natronlauge gibt m-Nitro-toluol m-Azoxytoluol (Buchka, Schachtebeck, B. 22, 834). Bei längerem Kochen von m-Nitro-toluol mit alkoholischem Kali entsteht m-Azotoluol (Goldschmidt, B. 11, 1624). m-Nitro-toluol gibt mit Na₂S₂ in Alkohol hauptsächlich m-Toluidin (Bl., R. 28, 109). Liefert, in alkoh. Lösung unter zeitweisem Zusatz von Wasser mit Natriumamalgam behandelt, m-Azotoluol (BARSILOWSKI, A. 207, 114) und m-Hydrazotoluol (Goldschmidt, B. 11, 1625). Beim Erwärmen von m-Nitro-toluol mit alkoh. Kali und Zinkstaub erhält man m-Azotoluol (BARSILOWSKI, A. 207, 115). Bei der elektrolytischen Reduktion in wäßr. Alkohol in Gegenwart von Natriumacetat wurden m-Azotoluol und m-Hydrazotoluol erhalten (Rноре, С. 1899 I, 422). Elektrolytische Reduktion von m-Nitro-toluol zu m-Toluidin, m-Azoxytoluol und m-Hydrazotoluol bei 50—60° in 2°/aiger Natronlauge unter dem Einfluß veschiedener Kathodenmaterialien: Löb, Schmitt, Z. El. Ch. 10, 757. Beim Erhitzen von m-Nitro-toluol mit 1 Mol.-Gew. Brom auf 120-130° entsteht m-Nitro-benzylbromid, mit 2 Mol.-Gew. Brom m-Nitro-benzalbromid (Wachendorff, A. 185, 277). m-Nitro-toluol gibt mit Brom und etwas Eisenbromür bei 70° 4-Brom-3-nitro-toluol und 6-Brom-3-nitro-toluol (Scheufflen, A. 231, 179). Bei Behandlung von m-Nitro-toluol mit Salpetersäure oder Salpeterschwefelsäure bei einer 95° nicht übersteigenden Temperatur erhält man 3.4- und daneben 2.3- und 2.5-Dinitro-toluol (Bel., Ku., A. 155, 25; Sirks, R. 27, 209; vgl. Haeussermann, Grell, B. 27, 2209). Beim Kochen von m-Nitro-toluol mit einem Gemisch von konz. Salpetersäure und rauchender Schwefelsäure entstehen 2.4.5-Trinitro-toluol und das bei 112° schmelzende 3.x.x-Trinitrotoluol (HEPP, A. 215, 366). Untersuchungen über die Existenz von Additionsverbindungen des m-Nitro-toluols mit Quecksilberhalogeniden: MASCARELLI, R. A. L. [5] 15 II, 199; G. 36 II, 889; R. A. L. [5] 15 II, 463; M., Ascoll, G. 37 I, 135. m-Nitro-toluol liefert in alkoll Lösung unter der Einw. des Lichtes 2.7-Dimethyl-chinolin (Clamician, Silber, G. 33 I, 359). m-Nitro-toluol gibt, mit Anilin und NaOH erwärmt, 3-Methyl-azobenzol (Jacobson, Nan-NINGA, B. 28, 2548).

4-Nitro-1-methyl-benzol, p-Nitro-toluol $C_7H_7O_2N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2$. B. Entsteht beim Nitrieren von Toluol neben o-Nitro-toluol (Rosenstiehl, Z. 1869, 190; A. ch. [4] 27, 433; Beilstein, Kuhlberg, A. 155, 6; vgl. Jaworski, Z. 1865, 223) und wenig m-Nitro-toluol (Monner, Reverdin, Noelting, B. 12, 443; Noelting, Witt, B. 18, 1337); vgl. im Artikel o-Nitro-toluol, S. 318. Aus Toluol durch Acetylnitrat, neben vorwiegendem o-Nitro-toluol (Picter, Khotinsky, C. r. 144, 211; B. 40, 1165). Aus überschüssigem Toluol mit Äthylnitrat in Gegenwart von ziemlich viel AlCl₃, neben viel o-Nitro-toluol (Boedtker, Bl. [4] 3, 728). — Darst. Man gießt tropfenweise Salpetersäure (spez. Gew.: 1,475) in kalt gehaltenes Toluol, bis eine homogene Flüssigkeit entsteht, fällt mit Wasser und schüttelt das gefällte Öl mit Ammoniak. Hierauf wird fraktioniert und das von 230° an Übergehende getrennt aufgefangen. Es erstarrt im Kältegemisch und kann durch Abpressen und Umkrystallisieren aus Alkohol gereinigt werden (Beilstein, Kuhlberg, A. 155, 6). Darst. im großen s. S. 318 bei o-Nitro-toluol.

Krystalle (beim langsamen Verdunsten aus Alkohol oder Äther). Rhombisch bipyramidal (Bodewig, J. 1879, 395; vgl. Calderon, J. 1880, 371; Groth, Ch. Kr. 4, 362). F: 54° (Beilstein, Kuhlberg, A. 155, 8), 54,4° (Patterson, Soc. 93, 1854). Erscheinungen bei unterkühltem Nitrotoluol: Bachmetjew, C. 1903 I, 703. Erstarrungskurve der Gemische von o- und p-Nitro-toluol: van den Arend, R. 28, 411. Kp. 237,7° (Kahlbaum, Ph. Ch. 26, 624); Kp. 237,7° (Neubeck, Ph. Ch. 1, 659); Kp. 238° (Jawobski, Z. 1865, 223); Kp. 104,5° (Pat.). Siedepunkte bei verschiedenen Drucken und Dampfdrucke bei verschiedenen Temperaturen: Neubeck; Kah. D. 25. 1,1392; D. 1,1375; D. 1,1375; D. 1,1358 (Perkin, Soc. 69, 1181). D. 1,0981 (van den Arend, R. 28, 411). Ausdehnung: R. Schiff, A. 223, 261. Dichten des unter verschiedenen Drucken siedenden p-Nitro-toluols: Neubeck. Dichten der Gemische von o- und p-Nitro-toluol: van den Arend, R. 28, 411. — Molekulare Schmelzpunktsdepression: 78 (Auwers, Ph. Ch. 30, 310). Kryoskopisches Verhalten in absoluter Schwefelsäure: Hantzsch, Ph. Ch. 65, 50. Kryoskopisches Verhalten in p-Brom-toluol und p-Jod-toluol: Brunn, Padoa, R. A. L. [5] 12 I, 353. p-Nitro-toluol bildet mit p-Nitroso-toluol feste Lösungen (Bruni, Callegari, R. A. L. [5] 13 I, 569; G. 34 II, 248). — Die alkoh. Lösung des p-Nitro-toluols zeigt bei niedriger Temp. (flüssige Luft) eine schwach gelbliche, kurz andauernde Phosphorescenz (Dzierzbicki, Kowalski, C. 1909 II, 959, 1618). — Innere Reibung von p-Nitro-toluol: Wagner, Ph. Ch. 46, 873. — Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 69, 1239. Elektrisches Leitungsvermögen im flüssigen Zustande: Bartoli, G. 15, 402.

Durch elektrolytische Oxydation von p-Nitro-toluol in Essigsäure + Schwefelsäure entsteht p-Nitro-benzylalkohol (Elbs, Z. El. Ch. 2, 522). Arbeitet man bei Gegenwart eines Mangansalzes (als Sauerstoffüberträger) im Anodenraum, so entsteht p-Nitro-benzoesäure (Böhringer & Söhne, D. R. P. 117 129; C. 1901 I, 285). p-Nitro-toluol liefert mit Isoamylnitrit bei Gegenwart von Natriumäthylat das Natriumsalz des p-Nitro-benzaldoxims (Angell, ANGELICO, R. A. L. [5] 8 II, 32; Höchster Farhw., D. R. P. 107095; C. 1900 I, 886; LAPWORTH, Soc. 79, 1274). Bei der Einw. von Bleisuperoxyd und konz. Schwefelsäure auf p-Nitro-toluol bei 5° entsteht p-Nitro-benzylalkohol (Dieffenbach, D. R. P. 214949; C. 1609 II, 1781). Beim Kochen von 10 g p-Nitro-toluol mit 40 g Kaliumdichromat, 55 g H₂SO₄ und 60 g Wasser erfolgt rasch Oxydation zu p-Nitro-benzoesäure (Beilstein, Geitner, A. 130, 335; vgl. Schlosser, Skraup, M. 2, 519). Beim Eintragen von Chromsäure in die auf 0° abgekühlte Mischung von p-Nitro-toluol mit Eisessig, Essigsäureenhydrid und Schwefelsäure entsteht p-Nitro-benzylidendiacetat (BAYER & Co., D. R. P. 121788; C. 1901 II, 70). p-Nitro-toluol liefert mit Chromylchlorid eine Verbindung $O_2N \cdot C_3H_4 \cdot CH(CrO_2Cl)_2$ (s. bei p-Nitro-benzaldehyd), welche bei der Zersetzung mit Wasser p-Nitro-benzaldehyd liefert (v. RICHTER, B. 19, 1060; LAW, PERKIN, Soc. 93, 1635). Verdünnte wäßr. Permanganatlösung oxydiert p-Nitro-toluol glatt zu p-Nitro-benzoesäure (Michael, Norton, B. 10, 580). Verrührt man p-Nitro-toluol in $60-70\,^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure mit Cerdioxyd bei $80-85\,^{\circ}$, so entstehen p-Nitro-benzaldehyd und p-Nitro-benzoesäure (Höchster Farbw., D. R. P. 174238; C. 1906 II, 1297). — Durch mchrtägiges Kochen von p-Nitro-toluol mit verdünnter methylalkoholischer Natriummethylatlösung erhielt Klinger (B. 16, 941) ein ziegelrotes amorphes Pulver, das bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure p-Toluidin und 4.4'-Diamino-stilben liefert (Kl., B. 16, 943; BENDER, SCHULTZ, B. 19, 3237). O. FISCHER, HEPP (B. 26, 2231) erhielten bei gelindem Erwärmen von p-Nitro-toluol mit einer 20% igen Lösung von NaOH in Methylalkohol als Hauptprodukt eine zu 4.4'-Diamino-stilben reduzierbare gelbrote Verbindung (Krystallwarzen, F: 263°) (vgl. Green, Davies, Horsfall, Soc. 91, 2078), daneben 4.4′-Dinitro-dibenzyl und 4.4′-Dinitro-stilben. Behandelt man p-Nitro-toluol mit 33°/oiger methylalkoholischer Kalilauge in der Weise, daß für gleichzeitige Einw. des Luftsauerstoffs auf die intermediär sich rot färbende Lösung gesorgt ist, so entstehen nur 4.4'-Dinitro-dibenzyl und 4.4'-Dinitro-stilben (Green, Da., Ho.). Bei Einw. von Natriumamalgam auf p-Nitro-toluol in Alkohol entstehen

p-Azoxytoluol und p-Azotoluol (Werigo, J. 1864, 527; Jaworski, J. 1864, 527; Mrlms, B. 3, 550). Bei der Einw. von Natrium auf die äther. Lösung von p-Nitro-toluol entstehen p-Azoxytoluol, p-Azotoluol und eine schwarzbraune, an der Luft selbstentzündliche Natriumverbindung, bei deren Zersetzung mit Salzsäure sich die amorphe rote Verbindung bildet, welche auch beim Kochen von p-Nitro-toluol mit methylalkoholischer Natriummethylat-lösung entsteht (SCHMIDT, B. 32, 2920). p-Nitro-toluol gibt mit alkoh. Lösung von Na₂S₂ oder mit einer Lösung von Schwefel in Alkali p-Toluidin neben einer Verbindung, die mit Essigsäureanhydrid p-Acetamino-benzaldehyd liefert (Blanksma, R. 28, 109; vgl. Geigy & Co., D. R. P. 86874; Frdl. 4, 136). Gibt bei der Reduktion mit alkoh. Schwefelammonium in der Kälte p. Tolylhydroxylamin (WILLSTÄTTER, KUBLI, B. 41, 1937). p-Nitro-toluol wird von Magnesiumamalgam in Äthylalkohol zu p-Azoxytoluol, in Methylalkohol zu p-Azoxytoluol, in Methylalk toluol und p-Azotoluol reduziert (Evans, FRY, Am. Soc. 26, 1167). Behandelt man p-Nitrotoluol in heißer wäßr.-alkoholischer Chlorcalcium enthaltender Lösung mit Zinkstaub, so bildet sich p-Tolylhydroxylamin (BAMBERGER, 28, 1221). Beim Erhitzen von p-Nitroondet sich p-Tolyinydroxylamin (Bamberger, 28, 1221). Beim Erhitzen von p-Nitrotoluol mit konz. wäßr. Natronlauge und Zinkstaub erhält man p-Azotoluol, p-Azoxytoluol und p-Hydrazotoluol (Janovsky, Reimann, B. 21, 1213; 22, 41; Janovsky, M. 10, 595). Die elektrolytische Reduktion von p-Nitro-toluol in alkoholisch-alkalischer Lösung llefert p-Azotoluol (Löb, Z. El. Ch. 4, 436; 5, 459) und p-Azoxytoluol (Elbs, Ch. Z. 17, 210). Elektrolytische Reduktion zu p-Azoxytoluol, p-Azotoluol, p-Hydrazotoluol und p-Toluidin in 2% giger Natronlauge unter dem Einfluß verschiedener Kathodenmaterialien: Löb, Schmitt, Z. El. Ch. 10, 751. Bei der elektrolytischen Reduktion von p-Nitro-toluol in wäßr Alkohol bei Gegenwart von Natriumagetat arhält man n Azotoluol und und zurdenen in wäßr. Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat erhält man p-Azotoluol und p-Hydrazotoluol (Eles, Kopp, Z. El. Ch. 5, 110). Beim Kochen von p-Nitro-toluol mit Disulfitlösung entstehen p-Tolylsulfamidsäure und 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(3) (Weil, D. R. P. 151134; C. 1904 I, 1380). Bei der Reduktion mit Salzsäure und Zinn oder Zinnchlorür in siedender alkoh. Lösung entsteht neben p-Toluidin 3-Chlor-4-amino-toluol (Blanksma, R. 25, 370). alkoh. Lösung entsteht neben p-Toluidin 3-Chlor-4-ammo-toluol (Blanksma, R. 25, 370). Bei der Reduktion mit Eisen und Salzsäure entsteht nur p-Toluidin, kein Chloraminotoluol (Kock, B. 20, 1568). Die elektrolytische Reduktion in rauchender Salzsäure führt zum p-Toluidin (Löb, Z. El. Ch. 4, 436). In alkoholisch-salzsaurer Lösung entstehen p-Toluidin und etwas 3-Chlor-4-amino-toluol (Löb, Z. El. Ch. 4, 436; Elbs, Silbermann, Z. El. Ch. 7, 590). Besonders glatt verläuft die elektrolytische Reduktion zum p-Toluidin in alkoholisch-salzsaurer Lösung bei Anwendung von Zinnkathoden oder bei Zusatz von SnCl₂ zur Kathodenflüssigkeit bei Gebrauch indifferenter (Pt-)kathoden (Böhringer & Söhne, D. R. P. 116049; C. 1901 I. 150; Chul Recomet Z. El. Ch. 7, 770). Bei der elektrolytischen D. R. P. 116942; C. 1901 I, 150; CHILESOTTI, Z. El. Ch. 7, 770). Bei der elektrolytischen Reduktion des p-Nitro-toluols in Gegenwart von Salzsäure und Formaldehyd entstehen Dimethyl-p-toluidin und Anhydroformaldehyd-toluidin (Löb, Z. El. Ch. 4, 434; Goecke, Z. El. Ch. 9, 470). Bei der Elektrolyse einer Lösung von p-Nitro-toluol in konz. Schwefelsäure entsteht 5-Nitro-4'-amino-2-methyl-diphenylmethan (Syst. No. 1734) (GATTERMANN, Saure entstent 5-Nitro-4-amino-2-metayl-dipnenylimethan (Syst. No. 1734) (GATTERMANN, B. 26, 1852; BAYER, D. R. P. 75261; Frdl. 3, 54; vgl. GATTERMANN, KOPPERT, B. 26, 2810). Phenylhydrazin reduziert p-Nitro-toluol zu p-Toluidin (WALTHER, J. pr. [2] 52, 143). Aus p-Nitro-toluol und Hydroxylamin entsteht bei Gegenwart von Natriumäthylat p-Tolyl-nitroso-hydroxylamin (Syst. No. 2219) (ANGELI, ANGELICO, R. A. L. [5] 8 II, 29). — Durch Chlorierung von p-Nitro-toluol bei 185—190° erhält man p-Nitro-benzylchlorid (WACHENDORFF, A. 185, 271; vgl. dazu ZIMMERMANN, A. MÜLLER, B. 18, 996). Beim Erwärmen von Nitro-toluol and 100° erhält man p-Nitro-toluol. p-Nitro-toluol mit SbCls auf 100° erhält man 2-Chlor-4-nitro-toluol (Wachendorff, A. 185, 259; LELLMANN, B. 17, 534; TIEMANN, B. 24, 706). p-Nitro-toluol gibt, mit 1 Mol.-Gew. Brom auf 125—130° erhitzt, p-Nitro-benzylbromid, mit 2 Mol.-Gew. Brom auf 140° erhitzt, p-Nitro-benzalbromid (Wachendorff, A. 185, 266). — Bei der Nitrierung liefert p-Nitrotoluol das 2.4-Dinitro-toluol (Rosenstiehl, A. ch. [4] 27, 467; Beilstein, Kuhlberg, A. 155, 13). — Beim Erwärmen von p-Nitro-toluol mit rauchender Schwefelsäure entsteht 4-Nitrotoluol-sulfonsäure-(2) (Beilstein, Kuhlberg, A. 155, 8). Über die Kinetik der Sulfurierung vgl. Martinsen, Ph. Ch. 62, 714, 724. — p-Nitro-toluol liefert mit AlCl₃ eine Doppelverbindung (Perrier, C. r. 120, 930). Untersuchungen über die Existenz von Additionsverbindungen des p-Nitro-toluols mit Quecksilberhalogeniden: Mascarelli und Mitarbeiter, R. A. L. [5] 14 II, 205; 15 II, 200, 461; 17 I, 35; G. 36 I, 229; II, 890; 37 I, 132; 39 I, 257. Läßt man p-Nitro-toluol mit Formaldehyd in konz. Schwefelsäure 8 Tage stehen, so erhält man 5.5'-Dinitro-2.2'-dimethyl-diphenylmethan (Syst. No. 479) (Weil, B. 27, 3314; Bayer & Co., D. R. P. 67001; Frdl. 3, 76). Die Einw. von 2 Mol.-Gew. Natriumäthylat und 1 Mol.-Gew. Oxalsäurediäthylester auf 1 Mol.-Gew. p-Nitro-toluol in alkoh. Lösung ergibt r. Nitro-phenylbrangtraubensäure: wandet man dagegen nur 1 Mol.-Gew. Natriumäthylat. gibt p-Nitro-phenylbrenztraubensäure; wendet man dagegen nur 1 Mol.-Gew. Natriumäthylat und $^{1}/_{2}$ Mol.-Gew. Oxalester an und arbeitet in absol. Ather, so entsteht fast ausschließlich 4.4'-Dinitro-dibenzyl (Reissert, B. 30, 1047, 1053; D. R. P. 92794; Frdl. 4, 160). Erwärmt man p-Nitro-toluol mit p-Nitro-benzylalkohol in konz. Schwefelsäure auf 1200 bis 130°, so erhält man 5.4'-Dinitro-2-methyl-diphenylmethan (Syst. No. 479) (GATTERMANN, KOPPERT, B. 26, 2811). Bei der gemeinsamen elektrolytischen Reduktion von p-Nitro-toluol

und m-Nitro-benzoesäure in alkal. Lösung erhält man 4'-Methyl-azobenzol-carbonsäure-(3) (Löb, B. 31, 2204). Mit p-Amino-benzylalkohol in konz. Schwefelsäure auf 160–170° erhitzt, gibt p-Nitro-toluol das 5-Nitro-4'-amino-2-methyl-diphenylmethan (Syst. No. 1734) (GA., Ko.). p-Nitro-toluol kondensiert sich mit Tetramethyl-4.4'-diamino-benzhydrol in konz. Schwefelsäure zu einem Triphenylmethanderivat (BAYER & Co., D. R. P. 63743; Frdl. 3, 128).

p-Nitro-toluol ist giftig für Fäulniserreger (Bokorny, Z. Ang. 10, 338; vgl. Carnelley, FREW, Soc. 57, 637). p-Nitro-toluol ist für Hunde fast ungiftig; es geht im Örganismus der Hunde in p-Nitro-benzoesäure und p-nitro-hippursauren Harnstoff (Syst. No. 938) über

(JAFFÉ, B. 7, 1674).

In der Technik dient p-Nitro-toluol zur Darstellung von p-Toluidin, ferner zur Gewinnung von Stilbenfarbstoffen (z. B. Sonnengelb G; vgl. Schultz, Tab. No. 9 ff.) und von Türkisblau B,

G (Schultz, Tab. No. 498).

Nachweis von p-Nitro-toluol im o-Nitro-toluol: Holleman, R. 27, 461. Quantitative Bestimmung neben o-Nitro-toluol: Schoen, Ch. Z. 12, 494; Reverdin, de la Harpe, Ch. Z. 12, 787; GLASMANN, B. 36, 4260.

 $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 + AlCl_3$. B. Aus p-Nitro-toluol und AlCl_2 beim Erwärmen mit CS_2 (Perrer, C. r. 120, 930). Gelbe Blätter. F: 105° . — $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 + HgCl_2$. B. Aus p-Nitro-toluol in alkoh. Lösung mit der äquimolekularen Menge HgCl_2 (MASCARELLI, R. A. L. [5] 14 II, 205; MASCARELLI, DE VECCHI, G. 36 I, 229). Schwach gelbliche prismatische Krystalle (aus absol. Alkohol). Erweicht bei etwa 105°, fängt bei 150° zu schmelzen an und schwärzt sich bei etwa 222°. Zersetzt sich an der Luft.

1¹-Nitro-1-methyl-benzol, ω -Nitro-toluol, Phenylnitromethan $C_7H_7O_2N=C_6H_5$. CH₂ NO₂. B. Aus Toluol and Salpetersäure (D: 1,12) durch 48-stdg. Erhitzen auf 100° in geschlossenen Röhren; die Verbindung wird in das Natriumsalz des Phenylisonitromethans (S. 326) übergeführt und aus diesem mit Kohlendioxyd, Schwefelwasserstoff oder Borsäure regeneriert (Konowalow, B. 28, 1861; 31, 254; C. 1899 I, 1237; vgl. dazu van Raalte, R. 18, 384). — Man übergießt je 17 g AgNO₂ mit 12 g Benzylchlorid unter Abkühlen, läßt einen Tag stehen, zieht mit Ather aus, verdunstet die über CaCl₂ entwässerte, ätberische Lösung und versetzt je 100 g des Rückstandes mit 100 ccm einer Lösung von 4 g Natrium in 100 g absol. Methylalkohol; das gefällte Salz des Phenylisonitromethans wird abgepreßt, worauf man je 50 g desselben in Wasser löst, die Lösung ausäthert, dann mit 1 Mol.-Gcw. Essigsäure versetzt und wieder mit Äther ausschüttelt (Holleman, R. 13, 405; vgl. van Ra., R. 18, 386). Beim Eintragen von AgNO₂ in eine auf 0° abgekühlte ätherische Lösung von Benzyljodid (Hantzsch, Schultze, B. 29, 700; vgl. van Ra., R. 18, 386). — Bei der Oxydation des Benzaldoxims mit Sulfomonopersäure, neben Benzhydroxamsäure und anderen Produkten (Bamberger, B. 33, 1781, 1785). — Aus der Verb. Na₂C₁₅H₉O₅N, welche beim Auflösen von Nitrobenzalphthalid C₈H₄ >O (Syst. No. 2468) in heißer verd.

lösen von Nitrobenzalphthalid C_6H_4 (Syst. No. 2468) in heißer verd.

Natronlauge entsteht (Syst. No. 2468), durch Ansäuern mit Essigsäure und Dampfdestillation, neben Phthalsäureanhydrid (GABRIEL, B. 18, 1253, 1256). Aus der Verbindung $C_2H_5 \cdot C(CO_2H)$: C(C₈H₅)·CO·CH(NO₂)·C₆H₅ (Syst. No. 1304) durch Kochen mit Wasser (G. COHN, B. 24, 3867). — Bei der Einw. von alkalisch gemachter Benzoldiazoniumchloridlösung auf alkalische Nitromethanlösung entsteht neben vielen anderen Verbindungen das Natriumsalz des Pbenylisonitromethans, das durch Ansäuern mit Schwefelsäure und Dampfdestillation in Phenylnitromethan übergeführt wurde (BAMBERGER, SCHMIDT, LEVINSTRIN, B. 33, 2053). — Durch Einw. von Athylnitrat auf Phenylessigester in absol. Ather bei Gegenwart von Natrium und Kochen des erhaltenen Natriumsalzes des Phenylisonitroessigsäureäthylesters C_6H_5 . C(: NO·ONa)·CO₃·C₂H₅ mit Natronlauge erhält man die Natriumverbindung des Phenylisonitromethans (W. Wisliamus, Endres, B. 35, 1755). Durch Einw. von Kaliumäthylat auf Phenylessigester und Äthylnitrat in Alkohol-Äther erhält man — neben Kohlensäurediäthylester — das Kaliumsalz des Phenylisonitromethans (W. Wi., Grützner, B. 42, 1932). Die Natriumverbindung des Phenylisonitromethans entsteht ferner durch Kochen der Natriumverbindung des Phenyl-isonitro-acetonitrils $C_6H_5\cdot C(:NO\cdot ONa)\cdot CN$ mit starker Natronlauge bis zur Beendigung der NH_3 -Entwicklung (W. WI., En., B. 35, 1759; Meisen-HEIMER, JOCHELSON, A. 355, 284).

Phenylnitromethan ist eine gelbe Flüssigkeit, welche im Eis-Kochsalz-Gemisch nicht erstarrt (Kon., B. 28, 1861). Siedet bei 225—227°, dabei in H_2O , Stickoxyde und Benzaldehyd zerfallend (Ga., B. 18, 1254; Kox., B. 28, 1861; vgl. Holl., R. 14, 121); Kp₃₅: 141—142° (geringe Zers.) (Kon., B. 28, 1861); Kp₁₆: 118—119° (W. Wr., En., B. 35, 1760). D₀°: 1,1756; D₀°: 1,1598; n₅°: 1,53230 (Kon., B. 28, 1861). Gibt in wasserfreien Lösungsmitteln mit NH₃ keine Fällung (Hantzsch, Veit, B. 32, 620). Wird in alkoh. Lösung von Eisenchlorid nicht gefärbt (Ha., Schultze, B. 29, 701). Geht mit Alkalien in die Salze des Phenylisonitromethans über; aus dem Natriumsalze wird durch CO₂ Phenylnitromethan, durch überschüssige starke Salzsäure in der Kälte aber momentan Phenylisonitromethan gefällt (Ha., Schu., B. 29, 700, 2257). — Phenylnitromethan wird von Zinn und Salzsäure in Benzylamin umgewandelt (Ga., B. 18, 1254). Auch die elektrolytische Reduktion liefert Benzylamin (Böhringer & Söhne, D. R. P. 116942; C. 1901 I, 150). Gibt mit Brom Phenyldibromnitromethan C₆H₅· CBr₂· NO₂ (Ponzio, G. 38 II, 418). Beim Erhitzen von Phenylnitromethan mit mäßig konz. Schwefelsäure am Rückflußkühler bildet sich in geringer Menge Benzhydroxamsäure (Bamberger, Rüst, B. 35, 52). Phenylnitromethan wird von rauchender Salzsäure bei 150° in Hydroxylamin und Benzoesäure zerlegt (Gabriel, Kopp, B. 19, 1145). Beim Erhitzen mit Natronlauge auf 160° entstehen Stilben und Natriumnitrit (W. Wi., En., B. 36, 1195). Phenylnitromethan reagiert nicht mit PCl₅ (Ha., V., B. 32, 614). Phenylnitromethan kondensiert sich mit Benzaldehyd in Gegenwart von etwas Methylamin zu Benzylidenphenylnitromethan C₆H₅· CH: C(NO₂)· C₆H₅ (Syst. No. 480) (Knoevenagel, Walter, B. 37, 4508). Wird von Phenylisocyanat nicht verändert (Ha., Schu., B. 29, 2254).

aci-l¹-Nitro-l-methyl-benzol, ω -Isonitro-toluol, Phenylisonitromethan $C_7H_7O_2N = C_6H_5 \cdot CH - N \cdot OH = C_6H_5 \cdot CH : NO_2H$. Zur Konstitution vgl. Ha., Schu., B. 29, 699, 702,

2251. — B. Man stellt aus Phenylnitromethan das Natriumsalz des Phenylisonitromethans dar und zersetzt dieses durch starke Salzsäure in der Kälte (Ha., Schy., B. 29, 700). Bei allen Synthesen des Phenylnitromethans (S. 325), die in alkalischer Lösung vorgenommen

werden, entstehen Alkalisalze des Phenylisonitromethans.

Kryställchen (aus absol. Äther. + Petroläther) (HA., Schu., B. 29, 700). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 84° (HA., Schu., B. 29, 2251). Leicht löslich in Äther und Alkohol, etwas schwerer in Benzol, fast unlöslich in Petroläther (HA., Schu., B. 29, 700). Leicht löslich in Sodalösung (HA., Schu., B. 29, 701). Elektrische Leitfähigkeit des Phenylisonitromethans und seines Natriumsalzes: HA., Schu., B. 29, 2259. Kryoskopisches Verhalten: HA., Schu., B. 29, 2264. Phenylisonitromethan gibt mit Ammoniak in wasserfreien Lösungsmitteln sofort eine Fällung des Ammoniumsalzes (HA., Veit, B. 32, 620). Die alkoh. Lösung des Phenylisonitromethans wird durch FeCl₃ intensiv rotbraun gefärbt (HA., Schu., B. 29, 701). Phenylisonitromethan gibt in Äther mit trocknem Chlorwasserstoff (oder mit Acetylchlorid), namentlich beim Erwärmen, eine himmelblaue Färbung (HA., Schu., B. 29, 2252). — Geht beim Erwärmen mit Äther oder Alkohol und auch schon beim Stehen mit Salzsäure in Phenylnitromethan über (HA., Schu., B. 29, 701). Verfolgung der Umwandlung in Phenylnitromethan in Weinsäuredipropylester-Lösung: Patterson, Mc MILLAN, Soc. 93, 1048. Bei der Reduktion mit Natriumamalgam oder Zinkstaub in alkal. Lösung entsteht Benzaldoxim (HA., Schu., B. 29, 2252). Beim Eintragen der alkal. Lösung in kalte Salzsäure erhält man Phenylisonitromethan (HA., Schu., B. 29, 700) und in geringer Menge auch Benzhydroxamsäure (Bamberger, Rüst, B. 35, 51). Liefert bei Einw. von salpetriger Säure Benznitrolsäure und das Peroxyd des Benzaldoxims (Wieland, Smare, B. 39, 2524). Reagiert in indifferenten Lösungsmitteln heftig mit PCl₅ (HA., Veit, B. 32, 620). Durch Einw. von Acetylchlorid auf das Natriumsalz entsteht Benzhydroxamsäureaeetat C₆H₅. CO·NH·O·CO·C₆H₄·NO₂): N·O·CO·C₆H₄·NO₂ (Syst. No. 930) (van Raalte, R. 18, 383). Analog entsteht mit Benzoylchlorid Dibenzhydroxamsäure C₆H₅. CO·NH·O·CO·C₆H₄·NO₂): N·O·CO·C₆H₄·NO₂ (Syst. No. 938) (Hol., R. 15, 360). Phenylisonitr

salzes des Phenylisonitromethans erhält man Phenylnitroformaldehyd-phenylhydrazon $C_6H_5\cdot C(NO_2)$; $N\cdot NH\cdot C_6H_5$ (Syst. No. 2013) (Hol., R. 13, 408; vgl. Ba., B. 33, 1787). Ammoniumsalz. Weiße Masse. F: 89–90° (Hantzsch, Vett, B. 32, 620; vgl. auch Konowalow, \mathcal{H} . 32, 73; C. 1900 I, 1092). — Na $C_7H_6O_2N$. Pulver (Holleman, R. 13, 405). — K $C_7H_6O_2N$. Farblose Flocken (aus Alkohol durch Ather) (Wislicenus, Grützner, B. 42, 1932). — Cu $(C_7H_6O_2N)_2$. Braunrote Nädelchen (Ha., Schu., B. 29, 2252). — Ag $C_7H_6O_2N$. Zersetzt sich spontan unter Bildung metallischen Silbers, der beiden stereoisomeren Diphenyldinitroäthane und von Stilben (Angell, Castellana, Ferrero, R. A. L. [5] 18 II, 45).

6-Fluor-2-nitro-1-methyl-benzol, 6-Fluor-2-nitro-toluol $C_7H_6O_2NF = O_2N \cdot C_6H_3F \cdot CH_3$. B. Man führt 6-Nitro-2-amino-toluol in das Diazopiperidid über und erhitzt dieses mit trocknem Fluorwasserstoff-Fluorkalium (Van Loon, V. Meyer, B. 29, 841). — Öl. Kp: 218°. — Gibt beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,38) 6-Fluor-2-nitro-benzoesäure.

1¹.1¹.1¹.Trifluor-3-nitro-1-methyl-benzol, $\omega.\omega.\omega$ -Trifluor-m-nitro-toluol, m-Nitro-benzotrifluorid $C_7H_4O_2NF_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CF_3$. B. Aus $\omega.\omega.\omega$ -Trifluor-toluol und rauchender Salpetersäure (Swarts, C. 1898 II, 26). — Farblose Flüssigkeit. Kp₇₆₈: 201,5°. D¹5: 1,43571. n: 1,47582. — Kann durch Zinnchlorür zu dem entsprechenden Amin reduziert werden.

3-Chlor-2-nitro-1-methyl-benzol, 3-Chlor-2-nitro-toluol $C_7H_8O_2NCl = O_2N-C_6H_3Cl\cdot CH_3$. B. Aus 5-Chlor-6-nitro-2-amino-toluol durch Diazotieren in $50^6/_{\rm o}$ iger Schwefelsäure und Verkochen der Lösung mit Alkohol (Brand, Zöller, B. 40, 3332; vgl. Cohrn, Hodsman, Soc. 91, 974). Desgleichen aus 3-Chlor-2-nitro-4-amino-toluol durch Entamidierung (B., Z.). - Krystallmasse. F: $22-23^6$ (C., H.). - Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ in Gegenwart von MgSO₄ 3-Chlor-2-nitro-benzoesäure (B., Z.).

4-Chlor-2-nitro-1-methyl-benzol, 4-Chlor-2-nitro-toluol C₇H₈O₂NCl = O₂N·C₆H₃Cl·CH₃. B. Aus 2-Nitro-4-amino-toluol durch Austausch von NH₂ gegen Cl (Beilstein, Kuhlberg, A. 158, 336; Varnholt, J. pr. [2] 36, 29; Green, Lawson, Soc. 59, 1017). Man tröpfelt in 100 g gut gekühltes p-Chlor-toluol ein Gemisch aus 120 g konz. Salpetersäure und 170 g konz. Schwefelsäure; das mit Äther isolierte Reaktionsprodukt unterwirft man der fraktionierten Destillation, wobei 4-Chlor-2-nitro-toluol bei 240-245° übergeht, während die höher destillierenden Anteile noch 4-Chlor-3-nitro-toluol enthalten (Goldschmidt, Hönig, B. 19, 2440; vgl. Engelbercht, B. 7, 797). — Nadeln. F: 38° (B., K.). Erstarrungspunkt: 38,2° (Van den Arend, R. 28, 419); Kp₇₁₈: 239,5-240° (Go., H.). Leicht flüchtig mit Wasserdämpfen (B., K.). D³°: 1,2559 (Van den A.). In Äther und heißem Alkohol leicht löslich (B., K.; Go., H.). — Gibt bei der Oxydation mit Salpetersäure (Var.; Grohmann, B. 24, 3814; Cohen, Candlish, Soc. 87, 1271) oder mit Kaliumpermanganat (Green, L.) 4-Chlor-2-nitro-benzoesäure (Syst. No. 938). Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 4-Chlor-2-amino-toluol (Go., H.).

5-Chlor-2-nitro-1-methyl-benzol, 5-Chlor-2-nitro-toluol $C_7H_6O_2NCl = O_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot CH_3$. B. Aus 6-Nitro-3-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumlösung mit CuCl (Cohen, Hodsman, Soc. 91, 975). Aus 5-Chlor-2-nitro-4-amino-toluol durch Diazotierung in $50^9/_0$ iger Schwefelsäure und Verkoehen der Lösung mit Alkohol (Brand, Zöller, B. 40, 3334). Im Gemisch mit 3-Chlor-4-nitro-toluol durch Nitrieren von m-Chlor-toluol mit Salpetersäure (D: 1,52) (Reverdin, Crépteux, Bl. [3] 23, 838; B. 33, 2505, 2506). — Krystalle (aus Petroläther), die bei Handwärme schmelzen (B., Z.). — Wird durch neutrale Kaliumpermanganatlösung zu 5-Chlor-2-nitro-benzoesäure oxydiert (B., Z.). Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 5-Chlor-2-amino-toluol (R., Cr.).

6-Chlor-2-nitro-1-methyl-benzol, 6-Chlor-2-nitro-toluol $C_7H_6O_2NCl = O_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot CH_3$. B. Durch Chlorierung von o-Nitro-toluol bei Gegenwart von SbCl₅ (v. Janson, D. R. P. 107505; C. 1900 I, 1110), neben 4-Chlor-2-nitro-toluol (P. Cohn, M. 22, 474). Durch Behandeln von diazotiertem 6-Nitro-2-amino-toluol mit CuCl oder Kupferpulver (Green, Lawson, Soc. 59, 1017; Noellting, B. 37, 1018; Ullmann, Panchaud, A. 350, 110). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 37,5°(N.), 37°(G., L.; P. C.). Kp: 238°(P. C.), 236—238°(v. J., D. R. P. 107505; C. 1900 I, 1110). Flüchtig mit Wasserdampf (G., L.). — Gibt bei der Oxydation mit Salpetersäure (V. Meyer, B. 28, 183; P. C.) oder mit KMnO₄ (G., L.) 6-Chlor-2-nitro-benzoesäure. Wird in saurer Lösung zu 6-Chlor-2-amino-toluol reduziert (v. J., D. R. P. 107505; C. 1900 I, 1110; P. C.). Liefert mit Brom bei 160—180° 6-Chlor-2-nitro-benzylbromid (v. J., D. R. P. 107501; C. 1900 I, 1106). Die Nitrierung führt zu 6-Chlor-2-3-dinitro-toluol (v. J., D. R. P. 107505; C. 1900 I, 1110; P. C.).

1¹-Chlor-2-nitro-1-methyl-benzol, ω-Chlor-o-nitro-toluol, o-Nitro-benzylchlorid $C_7H_6O_2NCl=O_2N\cdot C_8H_4\cdot CH_2Cl$. B. Entsteht neben p-Nitro-benzylchlorid und m-Nitro-benzylchlorid beim Behandeln von Benzylchlorid mit rauchender Salpetersäure (Abelli, G. 13, 97; Noelting, B. 17, 385; Kumpf, A. 224, 100; vgl. Beilstein, Geitner, A. 139, 337). Beim Nitrieren von Benzylchlorid mit Acetylnitrat in einer Menge von $60^9/_0$, neben $40^9/_0$ p-Nitro-benzylchlorid (Pictet, Khotinsky, B. 40, 1165). Man leitet bei $120-130^9$ Chlor durch ein Gemenge von 2 Tln. o-Nitro-toluol und 1 Tl. Schwefel (Habussermann, Beck, B. 25, 2445). Aus o-Nitro-benzylalkohol, gelöst in 10 Tln. CHCl₃, mit PCl₅ in der Kälte (Gabriel, Borgmann, B. 16, 2066; Geigy, Koenigs, B. 18, 2402).

Kalkspatähnliche Krystalle (aus Petroläther) (Gabriel, Borgmann, B. 16, 2066). Erzeugt Brennen auf der Haut (Kumpf, A. 224, 102). F: 48—49° (Gab., Borg.). Leicht löslich in kaltem Benzol, heißem Äther und Alkohol (Kumpf). — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat o-Nitro-benzoesäure (Kumpf; Noelting, B. 17, 385). Bei der Behandlung von o-Nitro-benzylchlorid mit der theoretischen Menge (3 Mol.-Gew.) (vgl. E. Thiele, Weil, B. 28, 1650; J. Thiele, Dimroth, A. 305, 106, 116; s. auch Dimroth, J. Thiele, B. 28, 914, 915) Zinnehlorür in Salzsäure erhält man das Zinndoppelsalz des o-Benzylen-

imids $(C_7H_7N)_X = \begin{pmatrix} -CH_2 \\ -NH \end{pmatrix}_X$ (?) (s. bei o-Amino-benzylalkohol, Syst. No. 1855) (Lell-MANN, STICKEL, B. 19, 1611). Trägt man o-Nitro-benzylchlorid bei ca. 40-50° in überschüssige salzsaure Zinnchlorürlösung ein, so entsteht eine Lösung, die bei der Behandlung mit H₂S 2.2'-Diamino-dibenzylsulfid, bei der Einw. von Zinkstaub o-Toluidin liefert; diese Lösung gibt unter gewissen Bedingungen mit überschüssiger Natronlauge eine klare Mischung, welcher durch Äther nichts entzogen wird (Abwesenheit von o-Amino-benzylchlorid und o-Amino-benzylalkohol) (J. Thi., Di., A. 305, 105, 106, 122). Die Reduktion mit Zinnchlorür in alkoh. Salzsäure führt zu Äthyl-[o-amino-benzyl]-äther (J. Thi., Di., A. 305, 112). o-Nitro-benzyl-chlorid gibt mit wäßr. Alkalicarbonatiösung bei $80-90^{\circ}$ glatt o-Nitro-benzylalkohol (Söderbaum, Widman, B. 25, 3291; Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 128046; C. 1902 I, 445), desgl. beim Kochen mit Wasser und Calciumcarbonat (HAEUSSERMANN, BECK, B. 25, 2445; BECK, J. pr. [2] 47, 400). Einw. von alkoh. Kalilauge s. u. o-Nitro-benzylchlorid liefert beim Kochen mit KI und Alkohol o-Nitro-benzyljodid (Kumpf, A. 224, 103). Beim Erhitzen von o-Nitro-benzylchlorid mit wäßr, Ammoniak im geschlossenen Rohr erhält man Tris-[o-nitro-benzyl]-amin (Lellmann, Stickel, B. 19, 1605). Läßt man o-Nitro-benzylchlorid mit alkoh. Ammoniak längere Zeit stehen, so bildet sich hauptsächlich Bis-{o-nitro-benzyl]-amin, daneben etwas o-Nitro-benzylamin (Gabriel, Jansen, B. 24, 3093). Bei Einw. von NH_3 und H_2S auf o-Nitro-benzylchlorid in Alkohol entstehen o-Nitrobenzylmercaptan (Syst. No. 528) (Jahoda, M. 10, 874, 883; vgl. Cassirer, B. 25, 3029; Garriel, Stellner, B. 29, 161; Price, Twiss, Soc. 95, 1727) und Bis-[o-nitro-benzyl]-sulfid (Syst. No. 528) (Jah.). Mit Na₂S₂ in siedendem Alkohol reagiert o-Nitro-benzylchlorid glatt unter Bildung von Bis-[o-nitro-benzyl]-disulfid (Syst. No. 528) (Blanksma, R. 20, 137). Aus o-Nitro-benzylchlorid und Na₂S₂O₃ erhält man beim Kochen mit wäßr. Alkohol das Natriumsalz der o-Nitro-benzylthioschwefelsäure (PRICE, TWISS, Soc. 93, 1404); Geschwindigkeit dieser Reaktion: Slator, TWISS, Soc. 95, 97. Beim Kochen von o-Nitro-benzylchlorid in Alkohol mit einer Kaliumselenosulfatlösung, hergestellt aus K₂SO₃ und Se in siedendem Wasser, gelangt man zum Kaliumsalz der o-Nitro-benzylselenoschwefelsäure O₂N·C₆H₄·CH₂·Se·SO₂·OH (PRICE, JONES, Soc. 95, 1735). o-Nitro-benzylchlorid setzt sich mit methylalkoholischer Natriummethylatlösung zu Methyl-[o-nitro-benzyl]-äther und ctwas 2.2'-Dinitro-stilben um (J. Thi., Di., A. 305, 108). Bei der Einw. von Natriumäthylat oder alkoh. Kalilauge auf o-Nitro-benzylchlorid entsteht 2.2'-Dinitro-stilben (in zwei stereoisomeren Formen) (vgl. Bischoff, B. 21, 2072) als Hauptprodukt neben Athyl-[o-nitrobenzyl]-äther (J. THIE., DI., A. 305, 111). Geschwindigkeit der Umsetzung von o-Nitrobenzylchlorid mit Natriumäthylat in sehr verd. Lösung zu Äthyl-[o-nitro-benzyl]-äther: LULOFS, R. 20, 321. Äthyl-[o-nitro-benzyl]-äther wird auch gebildet beim Erhitzen von o-Nitro-benzylchlorid mit Alkohol im geschlossenen Gefäß (Errera, G. 18, 235). Einw. von alkoh. Salzsäure in Gegenwart von Zinnehlorür s. o. Beim Kochen von o-Nitro-benzylchlorid mit wäßr. Natriumacetatlösung erhält man o-Nitro-benzylacetat (PAAL, BODEWIG, B. 25, 2962). Beim Kochen von o-Nitro-benzylchlorid mit Kaliumeyanid und Alkohol + wenig Wasser entstehen o-Nitro-benzylcyanid (Syst. No. 941), a. \(\theta\)-Bis-[o-nitro-phenyl]-a-cyan-\(\text{athan}\) (Syst. No. 952) und eine geringe Menge der Verbindungen $C_{15}H_9O_3N_3$ und $C_{22}H_{14}O_5N_4$ (s. bei $\alpha.\beta$ -Bis-[o-nitro-phenyl]- α -cyan-āthan, Syst. No. 952) (Bamberger, B. 19, 2635). o-Nitrobenzylchlorid setzt sich beim Kochen mit Kaliumrhodanid in absol. Alkohol zu o-Nitrobenzylrhodanid (Syst. No. 528) um (Cassirer, B. 25, 3028). Bei der Kondensation von o-Nitro-benzylchlorid mit Benzol in Gegenwart von AlCl₃ entsteht Phenyl-[2-nitro-phenyl]methan (Gergy, Königs, B. 18, 2402; Städel, A. 283, 157; Gabriel, Stelzner, B. 29, 1303; SCHORLEMMER, J. pr. [2] 65, 305); bei abnorm stürmischem Verlauf dieser Reaktion 1303; SCHORLEMMER, J. pr. [2] 65, 305); bei abnorm sturmischem verlauf dieser Keaktion wurden neben wenig Phenyl-[2-nitro-phenyl]-methan geringe Mengen der Hydrochloride einer in farblosen Nadeln krystallisierenden, bei $185-190^{\circ}$ schmelzenden Base und einer Base $C_{13}H_{9}ON$ (hellgelbe Nädelchen, F: 169°) beobachtet (Freund, M. 17, 395). o-Nitrobenzylchlorid liefert mit Toluol und $AlCl_{3}$ [2-Nitro-phenyl]-p-tolyl-methan (Kliegl, B. 41, 1847). Gibt beim Erhitzen mit einem Gemisch von β -Naphthol (oder β -Naphthylamin oder Phenyl- β -naphthylamin), SnCl₂, Salzsäure und etwas Alkohol 1.2-Benzo-acridin (BAEZNER, B. 37, 3078); über ähnliche Reaktionen mit Dioxynaphthalinen und SnCl₂ vgl.: Bae., B. 37, 3080; 39, 2652; Bae., Gueorguieff, Gardiol, B. 39, 2445. Beim Kochen von o-Nitrobenzylchlorid mit (2 Mol.-Gew.) Anilin und Alkohol erhält man Phenyl-[c-nitro-benzyl-lamin) benzylchlorid mit (2 Mol.-Gew.) Anilin und Alkohol erhält man Phenyl-[o-nitro-benzyl]-amin und Phenyl-bis-[o-nitro-benzyl]-amin (Syst. No. 1702) (LELLMANN, STICKEL, B. 19, 1605; vgl. PAAL, D. R. P. 51712; Frdl. 2, 125). Beim Erhitzen von o-Nitro-benzylchlorid mit Phthalimidkalium, zweckmäßig bei Gegenwart von Benzylcyanid als Verdünnungsmittel, entsteht N-[o-Nitro-benzyl]-phthalimid (GABRIEL, B. 20, 2227; GABRIEL, JANSEN, B. 24, 3092).

2-Chlor-3-nitro-1-methyl-benzol, 2-Chlor-3-nitro-toluol $C_7H_6O_2NCl=O_2N\cdot C_6H_3Cl\cdot CH_3$. B. Aus 3-Nitro-2-amino-toluol durch Diazotieren und Behandlung der Diazo-

niumlösung mit CuCl (WYNNE, GREEVES, P. Ch. S. No. 154; COHEN, DAKIN, Soc. 79, 1127; HOLLEMAN, R. 27, 456). — Krystalle. F: 21,5° (H.). Kp₇₆₀: 263° (W., G.). Mit Wasserdampf flüchtig (C., D.). — Gibt bei der Reduktion 2-Chlor-3-amino-toluol (W., G.; C., D.).

- 4-Chlor-3-nitro-1-methyl-benzol, 4-Chlor-3-nitro-toluol C₇H₆O₂NCl = O₂N·C₆H₃Cl·CH₃. B. Aus p-Chlor-toluol mit Salpeterschwefelsäure, neben 4-Chlor-2-nitro-toluol (Goldschmidt, Hönig, B. 19, 2440, 2442; vgl. Engelbrecht, B. 7, 797). Durch Zufügen von Natriumnitritösung zu einem siedenden Gemisch von 3-Nitro-4-amino-toluol, Cupro-chlorid und Salzsäure (Gattermann, Kaiser, B. 18, 2600); läßt man salzsaure Cupro-chlorid-Lösung in die gekühlte Lösung von diazotiertem 3-Nitro-4-amino-toluol eintropfen, so entsteht neben wenig 4-Chlor-3-nitro-toluol hauptsächlich 2.2'-Dinitro-4.4'-dimethyl-diphenyl (Ullmann, Forgan, B. 34, 3804). Flüssig. Erstartt im Kältegemisch; F: 7° (Ga., K.). Erstarrungspunkt: 5,8° (van den Arend, R. 28, 419). Kp₇₄₅: 260°; D²²: 1,297 (Ga., K.); D⁸⁰: 1,2296 (v. d. A.). Gibt bei der Reduktion 4-Chlor-3-amino-toluol (Ga., K.).
- 5-Chlor-3-nitro-1-methyl-benzol, 5-Chlor-3-nitro-toluol C₇H₃O₂NCl = O₂N·C₆H₃Cl·CH₃. B. Aus 5-Nitro-3-amino-toluol durch Austausch der Aminogruppe gegen Cl nach dem Sandmeyerschen Verfahren (Hönig, B. 20, 2419). Aus 3-Chlor-5-nitro-2-amino-toluol durch Entamidierung (Wynne, Greeves, P. Ch. S. No. 154). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 61° (W., G.), 55° (H.). Mit Wasserdampf flüchtig (H.). Gibt bei der Reduktion 5-Chlor-3-amino-toluol (H.; W., G.).
- 6-Chlor-3-nitro-1-methyl-benzol, 6-Chlor-3-nitro-toluol $C_7H_6O_2NCl = O_2N-C_6H_3Cl\cdot CH_3$. B. Beim Nitrieren von o-Chlor-toluol (Goldschmidt, Hönig, B. 19, 2443). Aus 5-Nitro-2-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumchlorid-Lösung mit Cuprochlorid-Lösung (G., H., B. 20, 199). Gelbliche Pyramiden. F: 44°; Kp_{711} : 248° (G., H., B. 20, 200). Gibt bei der Reduktion 6-Chlor-3-amino-toluol (G., H., B. 19, 2443; 20, 200).
- 1¹-Chlor-3-nitro-1-methyl-benzol, ω-Chlor-m-nitro-toluol, m-Nitro-benzylchlorid $C_7H_6O_2NCl = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2Cl$. B. Beim Behandeln von m-Nitro-benzylalkohol mit PCl_5 (GABRIEL, BORGMANN, B. 16, 2064). Bildet sich neben o- und p-Nitro-benzylchlorid beim Eintragen von Benzylchlorid in Salpetersäure (spez. Gew.: 1,5) (ABELLI, G. 13, 98; KUMPF, A. 224, 101, 103). Hellgelbe lange Nadeln (aus Petroläther) (G., B.). Erzeugt Brennen auf der Haut (G., B.). F: $45-47^\circ$; Kp_{30-35} : $173-183^\circ$ (G., B.). Mit Wasserdämpfen flüchtig (A.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol (G., B.). Geschwindigkeit der Reaktion mit Na₂S₂O₂: SLATOR, TWISS, Soc. 95, 97. Reaktion mit Kaliumselenosulfat: PRICE, JONES, Soc. 95, 1735. m-Nitro-benzylchlorid gibt beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge Äthyl-[m-nitro-benzyl]-äther (ERRERA, G. 18, 234). Durch Kochen mit Kaliumcyanid in wäßr. Alkohol entsteht m-Nitro-benzylcyanid (G., B.; Heller, A. 358, 357).
- 2-Chlor-4-nitro-1-methyl-benzol, 2-Chlor-4-nitro-toluol C₇H₆O₂NCl = O₂N·C₆H₃Cl·CH₃. B. Aus p-Nitro-toluol und SbCl₅ bei 100° (Wachendorff, A. 185, 273; Lellmann, B. 17, 534). Darst. 20 g 4-Nitro-2-amino-toluol werden in 10 cem konz. Salzsäure gelöst, auf 40 cem Salzsäure + 200 g Eis gegossen, mit 9,3 g NaNO₂ diazotiert und in 40° warme CuCl-Lösung (aus 30 g CuCl₂ in 70 cem verd. Salzsäure und 10 g Zinkblech) gegossen (Ullmann, Wagner, A. 355, 360; vgl. Green, Lawson, Soc. 59, 1017). Nadeln (aus Alkohol). F: 68° (G., La.), 65,5° (Wach.), 65° (U., Wag.). Ungemein flüchtig mit Wasserdampf; leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, schwer in heißem Wasser (Wach.). 2-Chlor-4-nitro-toluol gibt bei der Oxydation mit Permanganatlösung 2-Chlor-4-nitro-benzoesäure (Wach.; vgl. Le.). Beim Kochen von 2-Chlor-4-nitro-toluol mit überschüssigem Alkali oder Natriumäthylat in alkoh. Lösung entsteht ein rotbraunes schwer lösliches Produkt (Witt, B. 25, 81; vgl. Green, Soc. 85, 1424, 1425; Green, Crosland, Soc. 89, 1603). Behandelt man 2-Chlor-4-nitro-toluol mit alkoh. Kalilauge und läßt gleichzeitig Luft oder NaOCl auf die intermediär sich purpurrot färbende Lösung einwirken, so erhält man zwei stereoisomere 2.2'-Dichlor-4-d'-dinitro-stilbene (Syst. No. 480) (G., Marsden, Scholleffeld, Soc. 85, 1436; vgl. Witt). Beim Erhitzen mit einer Lösung von Schwefel in Alkalilauge unter Zusatz von Alkohol werden 2-Chlor-4-amino-benzaldehyd (Syst. No. 1873) und etwas 2-Chlor-4-aminotoluol gebildet (Geigy & Co., D. R. P. 86874; Frdl. 4, 137). Die Reduktion mit Zinn und Salzsäure führt zu 2-Chlor-4-amino-toluol (Le.). 2-Chlor-4-nitro-benzylbromid (Tiemann, B. 24, 706).
- 3-Chlor-4-nitro-1-methyl-benzol, 3-Chlor-4-nitro-toluol $C_7H_8O_2NCl = O_2N \cdot C_8H_3Cl \cdot CH_3$. B. Im Gemisch mit 5-Chlor-2-nitro-toluol aus m-Chlor-toluol und Salpetersäure (D: 1,52) (Reverdin, Crépieux, B. 33, 2505). Wurde im Gemisch nachgewiesen durch Überführung in 3-Chlor-4-acetamino-toluol.
- 1¹-Chlor-4-nitro-1-methyl-benzol, ω -Chlor-p-nitro-toluol, p-Nitro-benzylchlorid $C_2H_6O_2NCl = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2Cl$. B. Aus Benzylchlorid mit rauchender Salpetersäure (Beilstein, Geitner, A. 139, 337; Grimaux, A. 145, 48), neben o-Nitro-benzylchlorid (Noeltting,

B. 17, 385; Kumpf, A. 224, 100) und etwas m-Nitro-benzylchlorid (Abelli, G. 13, 98; Kumpf). Beim Nitrieren von Benzylchlorid mit Acetylnitrat in einer Menge von 40%, neben 60% o-Nitro-benzylchlorid (Pictet, Khotinsky, B. 40, 1165). Beim Einleiten von 1 Mol.-Gew. Chlor in p-Nitro-toluol, das auf 185—190% erhitzt ist (Wachendorff, A. 185, 271). — Darst. Man läßt ein Gemisch von 90 g rauchender Salpetersäure und 180 g konz. Schwefelsäure bei —5% bis —10% innerhalb 70 Minuten zu 120 g Benzylchlorid fließen (Alway, Am. Soc. 24, 1062; vgl. Stbakosch, B. 6, 1056).

Blätter oder Nadeln (aus Alkohol). Erzeugt Brennen auf der Haut (Gr.; Ku.). F: 71° (Bei., Gei.). Sehr leicht löslich in siedendem Alkohol und in Äther (Gr.).

Gibt bei der Oxydation p-Nitro-benzoesäure (Beilstein, Geitner, A. 139, 338). Wird durch ein Gemisch von Pyrogallol und alkoh. Kali in p-Nitro-toluol umgewandelt (Pellizzari, G. 14, 481). Die Reduktion mit Zink und Salzsäure liefert p-Toluidin (Rudolph, D. R. P. 34234; Frdl. 1, 15). Beim Eintragen von p-Nitro-benzylchlorid in 80—90° warme, stark alkal. Zinnehlorürlösung entsteht 4.4. Dinitro-dibenzyl (Syst. No. 479) (Roser, A. 238, 364; D. R. P. 39381; Frdl. 1, 464). p-Nitro-benzylchlorid gibt, mit der berechneten Menge (3 Mol.-Gew.) (E. Thiele, Weil, B. 28, 1650; J. Thiele, Dimroth, A. 305, 116) Zinnehlorür

in konz. Salzsäure reduziert, das Zinndoppelsalz des p-Benzylenimids $(C_7H_7N)_4 = (C_6H_4)$ NH /4 (s. bei p-Amino-benzylalkohol, Syst. No. 1855) (Lellmann, Stickel, B. 19, 1612). Bei der Verwendung eines Überschusses an Zinnchlorür erhält man eine Lösung, die folgendes Ver-Bei der halten zeigt: sie gibt unter gewissen Bedingungen mit überschüssiger Natronlauge eine klare Mischung, welcher durch Äther nichts entzogen wird (Abwesenheit von p-Amino-benzylchlorid und p-Amino-benzylalkohol); sie liefert mit H₂S [4.4′-Diamino-dibenzylsulfid; sie gibt bei weiterer Reduktion mit Zinkstaub p-Toluidin; nach Alkalisierung wird sie durch Oxydation mit Ammoniumpersulfat in eine Zinnverbindung C, H, O2NSn übergeführt (J. THIE., DI., A. 305, 106, 116). Chlor ist bei 180-190° ohne Wirkung auf p-Nitro-benzylchlorid (Wachenborf, A. 185, 273). p-Nitro-benzylchlorid setzt sich mit KI beim Kochen in alkoh. Lösung zu p-Nitro-benzyljodid um (Kumpr, A. 224, 99). Reagiert mit AgNO₃ in Alkohol unter Bildung von p-Nitro-benzylnitrat (STADEL, A. 217, 214). Bei der Einw. von wäßr. Ammoniak Bildung von p-Nitro-benzylnitrat (STADEL, A. 217, 214). Bei der Einw. von waßt. Ammoniaκ auf p-Nitro-benzylchlorid bei 100° entstehen Bis-[p-nitro-benzyl]-amin, eine damit isomere Base C₁₄H₁₃O₄N₃, deren Hydrochlorid bei 173° schmilzt, und Tris-[p-nitro-benzyl]-amin (STRAKOSCH, B. 6, 1056). p-Nitro-benzylchlorid gibt bei der Einw. von alkoh. Schwefel-ammonium p-Nitro-benzylmereaptan, Bis-[p-nitro-benzyl]-sulfid und Bis-[p-nitro-benzyl]-disulfid (PRICE, TWISS, Soc. 95, 1728). Durch Kochen von p-Nitro-benzylchlorid mit Natrium-thiosulfat in wäßt. Alkohol gelangt man zum Natriumsalz der p-Nitro-benzylthioschwefelsäure O₂N·C₆H₄·CH₂·S₂O₃Na (PRICE, TWISS, Soc. 93, 1403); Geschwindigkeit dieser Reaktion: SLATOR, TWISS, Soc. 95, 97. Beim Kochen von p-Nitro-benzylchlorid in Alkohol mit einer Kaliumsalenosulfatlöhung hergestellt aus K-SO. und Se in siedendem Wasser, erhält einer Kaliumselenosulfatlösung, hergestellt aus K2SO3 und Se in siedendem Wasser, erhält man das Kaliumsalz der p-Nitro-benzylselenoschwefelsäure O₂N·C₆H₄·CH₂·Se·SO₂·OK (PRICE, JONES, Soc. 95, 1732). — Bei der Einw. von alkoh. Kalilauge auf p-Nitro-benzylchlorid entsteht 4.4'-Dinitro-stilben (STRAKOSCH, B. 6, 329) in zwei stereoisomeren Formen (Walden, Kernbaum, B. 23, 1958). Beim Erwärmen von p-Nitro-benzylehlorid mit methylalkoholischer Natriummethylatlösung wird neben 4.4'-Dinitro-stilben Methyl-[p-nitro-benzyl-] äther gebildet (Romeo, G. 35 I, 111). Geschwindigkeit der Umsetzung von p-Nitro-benzylehlorid mit Natriumalkoholaten: Lulofs, R. 20, 319. Erhitzen von p-Nitro-benzyl-chlorid mit Alkohol im geschlossenen Gefäß führt zu Äthyl-[p-nitro-benzyl-] äther (Errera, G. 18, 232). Beim Kochen von p-Nitro-benzylchlorid mit Phenolkalium in Alkohol erhält man Phenyl for itte benzyl father (Errera). man Phenyl-[p-nitro-benzyl]-äther (Kumpf, A. 224, 104). Durch Erhitzen mit alkoh. Kaliumacetatlösung entsteht p-Nitro-benzylacetat (Syst. No. 528) (Grimaux, A. 145, 49). p-Nitrobenzylchlorid gibt mit Athan-a.a.β.β-tetracarbonsäure-tetramethylester in Gegenwart von Natriummethylat α -[p-Nitro-benzyl]-äthan- $a.a.\beta.\beta$ -tetracarbonsäure-tetramethylester O_2N - $C_6H_4\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot CH_3)_2\cdot CH(CO_2\cdot CH_3)_2$; daneben entsteht 4.4'-Dinitro-stilben (BISCHOFF, B. 40, 3176). p-Nitro-benzylchlorid kondensiert sich, mit der äquimolekularen Menge Natrium-Acctondicarbonsäurediäthylester in alkoh. Lösung gekocht, zu asymm. Bis-[p-nitro-benzyl]-acetondicarbonsäurediäthyleser (O₂N·C₆H₄·CH₂)₂C(CO₂·C₂H₅)·CO·CH₂·CO₂·C₂H₅, symm. Bis-[p-nitro-benzyl]-aceton O₂N·C₆H₄·CH₂·CC₄CH₂·CO·CH₂·CC₄H₄·NO₂ und einem öligen Gemisch, das beim Kochen mit Salzsäure p-Nitro-benzylaceton, p-Nitro-hydrozimtsäure und Bis-[p-nitro-benzyl]-essigsäure (O₂N·C₆H₄·CH₂)₂CH·CO₂H liefert; bei der Kondensation von 3 Mol.-Gew. p-Nitro-benzylchorid mit 1 Mol.-Gew. Acetondicarbonsäurediäthylester bei Gesenvert von 2 Mol. Gew. Natroippäthylatentethen Tip pitro benzyllacetondianbon. Gegenwart von 3 Mol. Gew. Natriumäthylat entstehen Tris. [p-nitro-benzyl]-acetondicarbon-same diathylester $(O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2)_2$. Tetrakis-[p-nitro-benzyl]-aceton $(O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2)_2CH \cdot CO \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2)_2$. Bis. [p-nitro-benzyl]-essigester und daneben etwas 4.4'-Dinitro-stilben (Fichter, Wortsmann, B. 37, 1992). p-Nitrobenzylchlorid liefert mit Benzol bei Gegenwart von AlCl₃ Phenyl-[4-nitro-phenyl]-methan

(STÄDEL, A. 283, 160; BAEYER, VILLIGER, B. 37, 605). Chlorbenzol reagiert mit p-Nitrobenzylchlorid und AlCl₃ unter Bildung von [4-Chlor-phenyl]-[4-nitro-phenyl]-methan und [2(1)-Chlor-phenyl]-[4-nitro-phenyl]-methan (BOESEKEN, R. 23, 107). Umsetzung von p-Nitro-benzylchlorid mit Phenolkalium s. S. 330. p-Nitro-benzylchlorid kondensiert sich mit Phenolen bei Gegenwart von FeCl₃ oder SnCl₄ zu Farbstoffen! (Lembach, Schleicher, D. R. P. 14945; Frdl. 1, 48). p-Nitro-benzylchlorid (1 Mol.-Gew.) liefert beim Erhitzen mit Methylamin (2 Mol.-Gew.) in Alkohol wenig Methyl-[p-nitro-benzyl]-amin und viel Methylbis-[p-nitro-benzyl]-amin (Paal., Sprenger, B. 30, 62); dagegen wird mit Anilin Phenyl-p-nitro-benzyl]-amin als Hauptprodukt gebildet neben wenig Phenyl-bis-[p-nitro-benzyl]-amin (Paal., Sp.: Alway, Walker, Am. 30, 109; vgl. Strakosen, B. 6, 1062). p-Nitro-benzyl]amin (PAAL, Sp.; ALWAY, WALKER, Am. 30, 109; vgl. Strakosch, B. 6, 1062). p-Nitrobenzylchlorid bildet mit primären, sekundären und tertiären aromatischen Aminen bei Gegenwart von FeCl₃ oder SnCl₄ Farbstoffe (Greiff, D. R. P. 15120; Frdl. 1, 49; Lembach, Schleicher, D. R. P. 14945; Frdl. 1, 48). p-Nitro-benzylchlorid liefert mit p-Nitroso-DALIGO, BOLLERONZE, D. IV. I. 14 949; FIM. I. 48). p-Nitro-Denzylchlorid negert mit p-Nitrosodiäthylanilin in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Natronlauge das p-Diäthylanino-anil des p-Nitro-benzaldehyds O₂N·C₆H₄·CH:N·C₆H₄·N(C₂H₅)₂ (Syst. No. 1769) (Sachs, Barschall, B. 35, 1238). Aus Phthalimidkalium und p-Nitro-benzylchlorid entsteht beim Erhitzen N-[p-Nitro-benzyl]-phthalimid (H. Salkowski, B. 22, 2142).

O₂N·C₆H₄·CH₂Cl + AlCl₃. B. Aus p-Nitro-benzylchlorid und AlCl₃ in Schwefelkohlenstofflösung (Boeseken, R. 23, 102). Gelbliche Blättehen. Bei 100° beständig. Liefert, mit Wasser behandelt. p.Nitro-benzylchlorid und Blättehen. Bei 100° beständig.

Liefert, mit Wasser behandelt, p-Nitro-benzylchlorid zurück. Gibt mit Benzol eine Molekularverbindung von AlCl₃ mit Phenyl-[4-nitro-phenyl]-methan.

4-Chlor-1¹-nitro-1-methyl-benzol, p-Chlor-ω-nitro-toluol, [p-Chlor-phenyl]-nitromethan $C_7H_6O_2NCl=C_9H_4Cl\cdot CH_2\cdot NO_2$. B. Durch Eintragen von Silbernitrit in die getrocknete äther. Lösung von p-Chlor-benzyljodid. Nach 24-stdg. Stehen wird die Verbindung isoliert und mittels einer $4^0/_0$ igen methylalkoholischen Natriummethylatlösung in die Natriumverbindung des [p-Chlor-phenyl]-isonitromethans (s. u.) verwandelt. Aus deren wäßr. Lösung wird beim Durchleiten von CO2 bei 00 [p-Chlor-phenyl]-nitromethan, beim Zufügen von korz. Salzsäure dagegen [p-Chlor-phenyl]-isonitromethan gefällt (van Raalte, R. 18, 392, 399). — Krystalle. F: 33—34°. Sehr wenig löslich in Wasser. Die wäßr. Lösung reagiert neutral. Die wäßr.-methylalkoholische Lösung zeigt nur sehr geringes elektrisches Leitvermögen. — Löst sich nur langsam in Kalilauge. Geht in wäßrig-methylalkoholischer Lösung auf Zusatz von wäßrig-methylalkoholischem Kali ziemlich schnell in die Isoform (s. u.) über. Gibt, in Ather mit trocknem $\mathrm{NH_3}$ behandelt, nach wenigen Augenblicken das Ammoniumsalz der Isoform. — Gibt mit $\mathrm{FeCl_3}$ keine Färbung.

aci-4-Chlor-1¹-nitro-1-methyl-benzol, [p-Chlor-phenyl]-isonitromethan $C_7H_6O_2NCl = C_6H_4Cl\cdot CH\cdot N\cdot OH = C_6H_4Cl\cdot CH: NO_2H.$ B. Siehe oben bei [p-Chlor-phenyl]-nitromethan

(VAN RAALTE, R. 18, 400). — Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 64°. In Wasser sehr wenig mit saurer Reaktion löslich. Leicht löslich in Sodalösung. Leitet in wäßr. methylalkoholischer Lösung gut die Elektrizität, geht aber schnell in die nichtleitende normale Form (s. o.) über. Geht in festem Zustand, über Natronkalk auf bewahrt, langsam in die normale Form über. Gibt mit Eisenchlorid eine dunkle Färbung. Liefert auf Zusatz von Ammoniak zur äther. Lösung sofort ein krystallisiertes Ammoniumsalz [kleine Platten; F: 118-1190] (Zers.)]. Die wäßr. Lösung des Natriumsalzes reagiert neutral.

 $1^1.1^1$ -Difluor- 1^1 -chlor-3-nitro-1-methyl-benzol, $\omega.\omega$ -Difluor- ω -chlor-m-nitro-toluol, (m-Nitro-benzodifluoridehlorid $C_7H_4O_2NClF_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CClF_2$. B. Durch Nitrierung von Benzodifluoridchlorid mittels rauchender Salpetersäure bei 0° oder besser mittels eines Gemisches von rauchender Salpetersäure und Phosphorsäureanhydrid (neben m-Nitrobenzoesäure) (Swarts, Bull. Acad. roy. Belgique 1900, 419, 422; C. 1900 II, 667). — Flüssig. Kp: 230°. D¹⁵: 1,4638. n²¹: 1,5043. Unlöslich in Wasser. — Liefert beim längeren Kochen mit Wasser wenig m-Nitro-benzoesäure. Wird von Salpetersäure nicht angegriffen.

3.5-Dichlor-2-nitro-1-methyl-benzol, 3.5-Dichlor-2-nitro-toluol $C_7H_5O_2NCl_2 =$ O2N·C6H2Cl2·CH3. B. Aus 3.5-Dichlor-toluol durch Nitrierung (Cohen, Dakin, Soc. 79, 1134). — Nadeln (aus Alkohol und Essigsäure). F: 61—62° (C., D., Soc. 79, 1134). — Durch Reduktion entsteht 3.5-Dichlor-2-amino-toluol (C., D., Soc. 81, 1348).

4.5-Dichlor-2-nitro-1-methyl-benzol, 4.5-Dichlor-2-nitro-toluol $C_7H_5O_9NCl_2 =$ O₂N·C₆H₂Cl₂·CH₃. B. Durch Nitrierung von 1 Tl. 3.4-Dichlor-toluol mit 2 Tln. konz. Salpetersäure (D: 1,4) und 4 Tln. konz. Schwefelsäure (Cohen, Dakin, Soc. 79, 1133). Aus diazotiertem 5-Chlor-2-nitro-4-amino-toluol durch CuCl (C., D., Soc. 81, 1333, 1349). — Nadeln (aus Alkohol und Essigsäure). F: 63—64° (C., D., Soc. 79, 1133). — Liefert bei der Reduktion 4.5-Dichlor-2-amino-toluol (C., D., Soc. 81, 1333).

- **4.6-Dichlor-2-nitro-1-methyl-benzol**, **4.6-Dichlor-2-nitro-toluol** $C_7H_5O_2NCl_2 = O_2N \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot CH_3$. B. Aus 4-Chlor-6-nitro-2-amino-toluol durch die Sandmeyersche Reaktion (Cohen, Mc Candlish, Soc. 87, 1266). Platten. F: 59—60°.
- 1°.1°-Dichlor-2-nitro-1-methyl-benzol, $\omega.\omega$ -Dichlor-o-nitro-toluol, o-Nitro-benzalchlorid, o-Nitro-benzylidenchlorid $C_7H_5O_2NCl_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CHCl_2$. B. Aus o-Nitro-benzaldehyd und PCl_5 in Benzol, neben wenig $\alpha.\alpha'$ -Dichlor-2.2°-dinitro-dibenzyläther (Kliegl, B. 40, 4939). Citronengelbe Flüssigkeit. Der Geruch ist in der Kälte nicht unangenehm aromatisch, in der Hitze stechend und die Schleimhäute reizend. Erstarrt im Kältegemisch zu nadligen Krystallen. Kp₁₂: 143—144° (korr.). Bräunt sich durch Licht; zersetzt sich bei längerem Stehen an der Luft. Durch gelindes Erwärmen mit konz. Schwefelsäure wird unter Chlorwasserstoff-Entwicklung o-Nitro-benzaldehyd zurückgebildet. Durch Einw. von Benzol und AlCl₃ entsteht Diphenyl-[2-nitro-phenyl]-methan.
- 2.5-Dichlor-3-nitro-1-methyl-beazol, 2.5-Dichlor-3-nitro-toluol $C_7H_5O_2NCl_2=O_2N\cdot C_6H_2Cl_2\cdot CH_3$. B. Aus 5-Chlor-3-nitro-2-amino-toluol nach der Sandmeyerschen Methode (Cohen, Dakin, Soc. 81, 1330). Nadeln (aus Alkohol). F: 54—55°. Leicht flüchtig mit Dampf. Gibt bei der Reduktion 2.5-Dichlor-3-amino-toluol.
- 2.6-Dichlor-3-nitro-1-methyl-benzol, 2.6-Dichlor-3-nitro-toluol $C_7H_5O_2NCl_2=O_2N\cdot C_6H_2Cl_2\cdot CH_3$. B. Aus 2.6-Dichlor-toluol durch Erhitzen mit 2 Tln. Salpetersäure (D: 1,4) und 3 Tln. konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Cohen, Dakin, Soc. 79, 1132) oder durch Einw. von rauchender Salpetersäure in der Kälte (C., D., Soc. 81, 1346). Nadeln (aus Alkohol + Essigsäure). F: 53 $^\circ$ (C., D., Soc. 79, 1132). Durch Reduktion entsteht 2.6-Dichlor-3-amino-toluol (C., D., Soc. 81, 1346).
- **4.5-Dichlor-3-nitro-1-methyl-benzol, 4.5-Dichlor-3-nitro-toluol** $C_7H_5O_2NCl_2=O_2N\cdot C_6H_2Cl_2\cdot CH_3$. As diazotiertem 5-Chlor-3-nitro-4-amino-toluol durch CuCl (Cohen, Dakin, Soc. 81, 1338). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: $49-50^\circ$. Gibt bei der Reduktion 4.5-Dichlor-3-amino-toluol.
- 4.6-Dichlor-3-nitro-1-methyl-benzol, 4.6-Dichlor-3-nitro-toluol $C_7H_5O_2NCl_2=O_2N\cdot C_5H_2Cl_2\cdot CH_3$. B. Aus 2.4-Dichlor-toluol durch Nitrierung (Seelig, A. 237, 163; Cohen, Dakin, Soc. 79, 1129). Aus 6-Chlor-3-nitro-4-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumlösung mit CuCl (C., D., Soc. 81, 1348). Nadeln (aus Methylalkohol). F: 54-55° (C., D., Soc. 79, 1129), 53° (S.). Gibt bei der Reduktion 4.6-Dichlor-3-aminotoluol (C., D., Soc. 81, 1348).
- 5.6-Dichlor-3-nitro-1-methyl-benzol, 5.6-Dichlor-3-nitro-toluol $C_7H_3O_2NCl_2=O_2N\cdot C_6H_2Cl_2\cdot CH_3$. B. Aus 3-Chlor-5-nitro-2-amino-toluol nach der Sandmeyerschen Reaktion (Wynne, Greeves, P. Ch. S. No. 154). Nadeln. F: 83°. Gibt bei der Reduktion 5.6-Dichlor-3-amino-toluol.
- 1¹.1¹-Dichlor-3-nitro-1-methyl-benzol, $\omega.\omega$ -Dichlor-m-nitro-toluol, m-Nitro-benzalchlorid, m-Nitro-benzylidenchlorid $C_7H_5O_2NCl_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CHCl_2$. B. Aus m-Nitro-benzaldehyd und PCl_5 (Widman, B. 13, 678; Ehrlich, B. 15, 2010), neben etwas a.a'-Dichlor-3.3'-dinitro-dibenzyläther (Kliegl, Haas, B. 42, 2585). Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine siedende Lösung von m-Nitro-benzaldehyd in Phosphoroxychlorid bei Gegenwart von Phosphoroxure (Kl., H.). Krystelle (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Haushofer, J. 1881, 399; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 445). F: 65° (W.). Leicht löslich in kochendem Alkohol und Äther (W.). Gibt bei der Reduktion m-Toluidin (W., E.).
- 2.3-Dichlor-4-nitro-1-methyl-benzol, 2.3-Dichlor-4-nitro-toluol $C_7H_5O_2NCl_2=O_2N\cdot C_6H_2Cl_2\cdot CH_3$. B. Aus 2.3-Dichlor-toluol durch Nitrieren (Seelig, A. 237, 163; Cohen, Dakin, Soc. 79, 1128; 81, 1327, 1347). Nädelchen (aus Alkohol + Eisessig). F: 50,5° bis 51,5° (C., D., Soc. 79, 1128), 51° (S.). Gibt bei der Reduktion 2.3-Dichlor-4-amino-toluol (C., D., Soc. 81, 1327, 1347).
- 2.5-Dichlor-4-nitro-1-methyl-benzol, 2.5-Dichlor-4-nitro-toluol $C_7H_5O_2NCl_2=O_8N\cdot C_6H_2Cl_2\cdot CH_3$. B. Aus 2.5-Dichlor-toluol durch Nitrierung (Cohen, Dakin, Soc. 79, 1130; 81, 1347). Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: $50-51^\circ$ (C., D., Soc. 79, 1131). Durch Reduktion entsteht 2.5-Dichlor-4-amino-toluol (C., D., Soc. 81, 1347).
- 1¹.1¹-Dichlor-4-nitro-1-methyl-benzol, ω.ω-Dichlor-p-nitro-toluol, p-Nitro-benzalchlorid, p-Nitro-benzylideńchlorid $C_7H_5O_2NCl_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CHCl_2$. B. Aus p-Nitro-benzaldehyd und PCl_5 (ZIMMERMANN, MÜLLER, B. 18, 997), neben etwas a.a-Dichlor-4.4′-dinitro-dibenzyläther (KLIEGL, HAAS, B. 42, 2581, 2587). Über die Bildung von p-Nitro-benzalchlorid beim Nitrieren von Benzalchlorid vgl. HÜBNER, BENTE, B. 6, 805. Prismen (aus Alkohol). F: 46°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.
- l¹-Fluor-l¹.l¹-dichlor-3-nitro-1-methyl-benzol, ω -Fluor- ω . ω -dichlor-m-nitrotoluol, m-Nitro-benzofluoriddichlorid $C_7H_4O_2NCl_2F=O_2N\cdot C_8H_4\cdot CCl_2F$. B. Bei der

Nitrierung von Benzofluoriddichlorid mittels eines Gemisches von rauchender Salpetersäure und Phosphorsäureanhydrid (Swarts, *Bull. Acad. roy. Belgique* 1900, 429; *C.* 1900 II, 668). — Flüssig. Kp: 260°. D¹⁸: 1,408. — Wird von Wasser nur wenig angegriffen, von siedender Salpetersäure (D: 1,5) in m-Nitro-benzoesäure verwandelt.

- 3.4.5-Trichlor-2-nitro-1-methyl-benzol, 3.4.5-Trichlor-2-nitro-toluol $C_7H_4O_2NCl_3 = O_2N\cdot C_6HCl_3\cdot CH_3$. B. Aus 3.4.5-Trichlor-toluol und kalter rauchender Salpetersäure (Cohen, Dakin, Soc. 81, 1338). Prismen (aus Alkohol). F: $81-82^{\circ}$. Schwer löslich in Alkohol.
- 2.4.5-Trichlor-8-nitro-1-methyl-benzol, 2.4.5-Trichlor-8-nitro-toluol $C_7H_4O_2NCl_3=O_2N\cdot C_6HCl_3\cdot CH_3$. B. Beim Lösen von 2.4.5-Trichlor-toluol in Salpetersäure (D: 1,52). (Beilstein, Kuhlberg, A. 152, 240; Schulz, A. 187, 277). Nadeln oder Blättchen. F: 92° (Seelig, A. 237, 140). 100 Tle, absol, Alkohols von 20° lösen 4,9 Tle. (Sch.). Liefert beim Austausch von NO_2 gegen Cl 2.3.4.5-Tetrachlor-toluol (C., D., Soc. 89, 1454, 1455).
- **2.4.6-Trichlor-3-nitro-1-methyl-benzol, 2.4.6-Trichlor-3-nitro-toluol** $C_7H_4O_2NCl_3 = O_2N\cdot C_6HCl_3\cdot CH_3$. *B.* Aus 2.4.6-Trichlor-toluol durch Lösen in rauchender Salpetersäure (C., D., Soc. 81, 1335). Nadeln (aus Alkohol + Essigsäure). Schmilzt unscharf bei 54°.
- 2.5.6-Trichlor-3-nitro-1-methyl-benzol, 2.5.6-Trichlor-8-nitro-toluol C₇H₄O₂NCl₃ = O₂N·C₆HCl₃·CH₃. B. Aus 2.3.6-Trichlor-toluol durch kalte rauchende Salpetersäure (Cohen, Dakin, Soc. 81, 1332). Nadeln (aus Alkohol). F: 57-58° (C., D., Soc. 81, 1332). Liefert bei der Reduktion 2.5.6-Trichlor-3-amino-toluol (C., D., Soc. 85, 1281).
- **4.5.6-Trichlor-2** oder 3-nitro-1-methyl-benzol, **4.5.6-Trichlor-2** oder 3-nitro-toluol $C_7H_4O_2NCl_3 = O_2N \cdot C_6HCl_3 \cdot CH_3$. *B.* Beim Auflösen von 2.3.4-Trichlor-toluol in rauchender Salpetersäure (Seelig, *A.* **237**, 140; Cohen, Dakin, *Soc.* **81**, 1328). Nadeln (aus Alkohol). F: 60° (S.), $60-61^{\circ}$ (C., D.).
- 3.5.6-Trichlor-2-nitro- oder 2.3.5-Trichlor-4-nitro-1-methyl-benzol, 3.5.6-Trichlor-2-nitro- oder 2.3.5-Trichlor-4-nitro-toluol $C_7H_4O_2NCl_3=O_2N\cdot C_6HCl_8\cdot CH_3$. B. Aus 2.3.5-Trichlor-toluol durch Lösen in kalter rauchender Salpetersäure (Cohen, Dakin, Soc. 81, 1330). Nadeln (aus Alkohol oder Essigsäure). F: $58-59^\circ$.
- 2.4.5.6-Tetrachlor-3-nitro-1-methyl-benzol, 2.4.5.6-Tetrachlor-3-nitro-toluol $C_7H_3O_2NCl_4=O_2N\cdot C_6Cl_4\cdot CH_3$. B. Durch Nitrierung von 2.3.4.6-Tetrachlor-toluol (COHEN, Dakin, Soc. 85, 1280). Nadeln (aus Alkohol). F: $131-134^{\circ}$. Schwer löslich in Alkohol, ziemlich in Eisessig.
- 2.3.5.6-Tetrachlor-4-nitro-1-methyl-benzol, 2.3.5.6-Tetrachlor-4-nitro-toluol $C_7H_3O_2NCl_4=O_2N\cdot C_6Cl_4\cdot CH_3$. B. Durch Nitrieren von 2.3.5.6-Tetrachlor-toluol (Cohen, Dakin, Soc. 85, 1282). Platten (aus Methylalkohol). F: 150--1526.
- 4-Brom-2-nitro-1-methyl-benzol, 4-Brom-2-nitro-toluol C₇H₆O₂NBr = O₂N·C₈H₃Br·CH₃. B. Beim Nitrieren von p-Brom-toluol, neben 4-Brom-3-nitro-toluol; beim Abkühlen des Reaktionsproduktes krystallisiert das 4-Brom-2-nitro-toluol, während das Isomere zunächst flüssig bleibt (Wroblewski, A. 168, 176). Die Trennung der beiden Isomeren kann auch durch Erwärmen mit Piperidin erfolgen; dieses liefert mit 4-Brom-3-nitro-toluol N·[2-Nitro-4-methyl-phenyl]-piperidin, das durch Salzsäure in Lösung gebracht wird, während 4-Brom-2-nitro-toluol nicht reagiert (Lellmann, Just, B. 24, 2101). 4-Brom-2-nitro-toluol entsteht aus 2-Nitro-4-amino-toluol durch Diazotieren und Erwärmen des Diazoniumperbromids mit Alkohol (Behstein, Kuhlberg, A. 158, 339). Gelbliche Nadeln (aus wäßr. Alkohol). Triklin pinakoidal (Scacchi; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 365). F: 47° (L., J.), 45,5° (Hübner, Roos, B. 6, 799). Kp: 256—257° (W.). Gibt bei der Elektrolyse in konz. Schwefelsäure 4-Brom-3-oxy-6-amino-toluol (Gattermann, B. 27, 1931). Liefert mit Zinn und Salzsäure 4-Brom-2-amino-toluol (W.; H., R.). Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Cyankalium auf 220° 6-Brom-3-methyl-benzoesäure (v. Richter, B. 5, 424; 8, 1420).
- 5-Brom-2-nitro-1-methyl-benzol, 5-Brom-2-nitro-toluol $C_7H_6O_2NBr = O_2N \cdot C_6H_3Br \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von m-Brom-toluol mit nicht zu starker rauchender Salpetersäure in der Kälte (Weoblewski, A. 168, 170; Grete, A. 177, 246). Krystalle (aus Alkohol). F: 55°; Kp: 267° (W.). Wird durch Reduktion in 5-Brom-2-amino-toluol übergeführt (G.).
- 6-Brom-2-nitro-1-methyl-benzol, 6-Brom-2-nitro-toluol $C_7H_6O_2NBr=O_2N\cdot C_6H_3Br\cdot CH_3$. B. Durch Behandlung von diazotiertem 6-Nitro-2-amino-toluol mit Cupro-bromid (NOELTING, B. 37, 1021). Gelblichweiße Nadeln (aus verdünntem Alkohol). F: 41°.
- **4-Brom-3-nitro-1-methyl-benzol, 4-Brom-3-nitro-toluol** $C_7H_8O_2NBr = O_2N \cdot C_6H_3Br \cdot CH_3$. B. Aus p-Brom-toluol beim Nitrieren, neben 4-Brom-2-nitro-toluol; bleibt

beim Abkühlen des Reaktionsproduktes zunächst flüssig, während das Isomere schnell erstarrt (Wroblewsee, A. 168, 176). Entsteht aus 3-Nitro-4-amino-toluol durch Diazotieren und Erwärmen des Diazoniumperbromids mit absol. Alkohol (Beilstein, Kuhlberg, A. 158, 344). Aus m-Nitro-toluol durch Erwärmen mit Brom und etwas Febr₂ auf 70°, neben 6-Brom-3-nitro-toluol (Scheufelen, A. 231, 180, 184). — Schwach gelbliche Nadeln. F: 33—34° (B., K.), 31—32° (Nevile, Winther, B. 13, 972). — Gibt bei der Elektrolyse in konz. Schwefelsäure 4-Brom-2-oxy-5-amino-toluol (Gattermann, B. 27, 1931). Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 4-Brom-3-amino-toluol (N., Wi.).

5-Brom-3-nitro-1-methyl-benzol, 5-Brom-3-nitro-toluol $C_7H_8O_2NBr = O_2N \cdot C_8H_3Br \cdot CH_3$. B. Aus 5-Brom-3-nitro-4-amino-toluol durch Behandlung der alkoh. Lösung mit salpetriger Säure (WROBLEWSKI, A. 192, 203). Aus 5-Brom-3-nitro-2-amino-toluol durch Diazotieren und Zersetzen der Diazoniumverbindung mit Alkohol (WR., A. 192, 207). Desgleichen aus 3-Brom-5-nitro-2-amino-toluol durch Entamidierung (NEVILE, WINTHER, B. 13, 968). — Prismen. F: 81,4–81,8° (N., WI.). Kp: $269-270^{\circ}$ (WR.). — Gibt bei der Reduktion 5-Brom-3-amino-toluol (N., WI.).

6-Brom-3-nitro-1-methyl-benzol, 6-Brom-3-nitro-toluol $C_7H_6O_2NBr = O_2N \cdot C_6H_3Br \cdot CH_8$. B. Aus m-Nitro-toluol durch Erwärmen mit Brom und etwas FeBr₂ auf 70°, neben 4-Brom-3-nitro-toluol (Scheufelen, A. 231, 180). Aus 5-Nitro-2-amino-toluol durch Diazotierung und Zersetzung des Diazoniumperbromids mit Alkohol (Nevile, Winther, B. 13, 969). — Krystalle (aus Alkohol). F: 78° (Sch.), 76,3° (N., W.). Leicht löslich in Äther, CS_2 und in heißem Alkohol (Sch.). — Gibt bei der Reduktion 6-Brom-3-amino-toluol (N., W.).

1¹-Brom-3-nitro-1-methyl-benzol, ω-Brom-m-nitro-toluol, m-Nitro-benzylbromid $C_7H_6O_2NBr=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2Br$. B. Aus m-Nitro-toluol und Brom im geschlossenen Rohr bei 125–130° (Wachendorff, A. 185, 277). — Nadeln oder Blättchen. F: 57–58°.

2-Brom-4-nitro-1-methyl-benzol, 2-Brom-4-nitro-toluol $C_7H_6O_2NBr = O_2N \cdot C_8H_3Br \cdot CH_3$. B. Aus 10 g p-Nitro-toluol mit 11,7 g Brom und 1 g FeBr₂ bei 170° (Scheufelen, A. 231, 171). Aus 6-Brom-4-nitro-3-amino-toluol durch Entamidierung (Nevile, Winther, B. 14, 418). Durch Kochen von 4-Nitro-toluol-2-diazopiperidid (Syst. No. 3038) mit konz. Bromwasserstoffsäure (Wallach, A. 235, 248). — Nadeln (aus Alkohol). F: 77,5° (Sch.), 77° (Wa.), 74—75° (N., Wi.). Leicht löslich in Ather, CS₂ und heißem Alkohol (Sch.). — Gibt bei der Oxydation 2-Brom-4-nitro-benzoesäure (Sch.). Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 2-Brom-4-amino-toluol (Sch.).

1¹-Brom-4-nitro-1-methyl-benzol, ω-Brom-p-nitro-toluol, p-Nitro-benzylbromid $C_7H_6O_2NBr=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2Br$. B. Beim Erhitzen von p-Nitro-toluol mit 1 Mol.-Gew. Brom im Druckrohr auf 125–130° (Wachendorff, A. 185, 266). — Nadeln (aus Alkohol). Erzeugt Brennen auf der Haut. Die Dämpfe reizen Augen und Nasenschleimhaut aufsheftigste. F: 99–100°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, spurenweise in kaltem Wasser. — Gibt bei der Oxydation mit Dichromatmischung p-Nitro-benzoesäure.

4-Brom-1¹-nitro-1-methyl-benzol, p-Brom-ω-nitro-toluol, [p-Brom-phenyl]-nitromethan $C_7H_6O_2NBr = C_6H_4Br \cdot CH_2 \cdot NO_2$. B. Aus p-Brom-benzyljodid mit AgNO₂ in Äther; man trägt das Reaktionsprodukt in methylalkoholische Natriummethylatlösung ein und erhält so das Natriumsalz des [p-Brom-phenyl]-isonitromethans (s. u.); dieses wird in wäßr. Lösung mit CO_2 zersetzt, wodurch [p-Brom-phenyl]-isonitromethan regeneriert wird (HANTZSCH, SCHULTZE, B. 29, 2253). Das Natriumsalz der Isonitroverbindung entsteht ferner durch Kochen des Natriumsalzes des [p-Brom-phenyl]-isonitroacetonitrils $C_6H_4Br \cdot C(:NO-ONa) \cdot CN$ mit verd. Natronlauge (W. Wislicenus, Elvert, B. 41, 4129). Das Kaliumsalz der Isonitroverbindung entsteht aus p-Brom-phenylessigester und Äthylnitrat in Gegenwart von Kaliumäthylat in alkoholisch-ätherischer Lösung, neben Kohlensäurediäthylester (W. W., GRÜTZNER, B. 42, 1933). [p-Brom-phenyl]-isonitromethan wandelt sieh leicht, schon bei 12-stdg. Aufbewahren, in die normale Nitroverbindung um (H., Sch.). — Krystalle. F: 60°; 100 g Wasser lösen bei 0° ca. 0,008 g; unlöslich in Sodalösung, löslich in Atzalkalien unter sofortiger Überführung in die Isonitroverbindung (H., Sch.). Gibt keine Eisenchloridreaktion (H., Sch.). Indifferent gegen Phenylisocyanat (H., Sch.).

aci-4-Brom-1¹-nitro-1-methyl-benzol, [p-Brom-phenyl]-isonitromethan $C_7H_6O_2NBr=C_6H_4Br\cdot CH-N\cdot OH=C_6H_4Br\cdot CH\cdot NO_2H$. Aus dem Natriumsalz durch Fällen

seiner wäßr. Lösung mit Salzsäure (Hantzsch, Schultze, B. 29, 2253). Bei allen Synthesen des [p-Brom-phenyl]-nitromethans (s. o.), die in alkalischer Lösung vorgenommen werden, entstehen Alkalisalze des [p-Brom-phenyl]-isonitromethans. — Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 89—90° (H., Sch.). 100 g Wasser lösen bei 0° 0,056 g (H., Sch.). Elektrische Leitfähigkeit: H., Sch. Löslich in Sodalösung und Natronlauge (H., Sch.). — Geht schon bei 12-stdg. Stehen in [p-Brom-phenyl]-nitromethan über (H., Sch.). Das Natriumsalz liefert beim Erhitzen mit Natronlauge auf 150—160° im Druckrohr 4.4'-Dibrom-stilben (W. WISLICENUS,

- ELVERT, B. 41, 4130). Wird durch FeCl_3 braunrot gefärbt (H., Sch.). Reagiert mit Phenylisocyanat unter Bildung von symm. Diphenylharnstoff (H., Sch.). $\operatorname{NaC}_7H_5\operatorname{O}_2\operatorname{NBr}$. Blättchen (aus Alkohol). Löslich in Wasser (neutral). Wird mit FeCl_3 kirschrot (W. W., E.). $\operatorname{KC}_7H_5\operatorname{O}_2\operatorname{NB}$ t. Krystalle (aus Alkohol) (W. W., Grützner, B. 42, 1933).
- 6-Chlor-1¹-brom-2-nitro-1-methyl-benzol, 6-Chlor-1¹-brom-2-nitro-toluol, 6-Chlor-2-nitro-benzylbromid $C_7H_5O_2NClBr = O_2N\cdot C_6H_3Cl\cdot CH_2Br$. B. Aus 6-Chlor-2-nitro-toluol durch Einw. von Brom bei 160–180° (v. Janson, D. R. P. 107501; C. 1900 I, 1086). Krystalle. F: $51-51.5^\circ$.
- 2-Chlor-1¹-brom-4-nitro-1-methyl-benzol, 2-Chlor-1¹-brom-4-nitro-toluol, 2-Chlor-4-nitro-benzylbromid C₇H₅O₂NClBr = O₂N·C₆H₃Cl·CH₂Br. B. Bei 4-stdg. Erhitzen von 2-Chlor-4-nitro-toluol mit 1 Mol.-Gew. Brom auf 130—135° (TIEMANN, B. 24, 706). Säulen (aus Alkohol). F: 49—50° (T.). Wenig löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem Alkohol, in heißem Äther und CHCl₃, schwerer in Ligroin (T.). Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat 2-Chlor-4-nitro-benzoesäure (T.). Beim Kochen mit wäßr. Bleinitratiösung entsteht 2-Chlor-4-nitro-benzoldehyd (T.). Beim Leiten von Ammoniak in die siedende alkoholische Lösung entsteht Bis-[2-chlor-4-nitro-benzyl]-amin neben wenig Tris-[2-chlor-4-nitro-benzyl]-amin (WITT, B. 25, 88). Beim Kochen mit methylalkoholischer Kalilösung oder mit Natriummethylatlösung entsteht Methyl-[2-chlor-4-nitro-benzyl]-äther (W., B. 25, 83). Mit äthylalkoholischer Alkalilauge entstehen 2.2'-Dichlor-4.4'-dinitrostilben (Syst. No. 480), 3.3'-Dichlor-4.4'-bis-[oxymethyl]-hydrazobenzol (Syst. No. 2078) und ein rotbraunes schwer lösliches Produkt (W., B. 25, 78; vgl. Green, Crosland, Soc. 89, 1603). Durch Erhitzen mit Alkohol und Kaliumcyanid auf 100° läßt sich Äthyl-[2-chlor-4-nitro-benzyl]-äther erhalten (W., B. 25, 84).
- 3-Chlor-4-brom-x-nitro-1-methyl-benzol, 3-Chlor-4-brom-x-nitro-toluol $C_7H_5O_2NCIBr=O_2N\cdot C_6H_2CIBr\cdot CH_3$. B. Aus einem Gemisch von 2-Chlor-4-brom-toluol und 3-Chlor-4-brom-toluol durch Nitrieren (Willebrodt, Salzmann, J. pr. [2] 39, 478). Nadeln. F: 61°. Leicht löslich in heißem Alkohol.
- 2-Chlor-x-brom-x-nitro-1-methyl-benzol, 2-Chlor-x-brom-x-nitro-toluol $C_7H_5O_2NClBr = O_2N \cdot C_6H_2ClBr \cdot CH_3$. B. Durch Nitrieren von bromiertem o-Chlor-toluol (Willgebodt, Salzmann, J. pr. [2] 39, 479). Nadeln. F: 68°.
- 2.5 (?)-Dichlor-4-brom-x-nitro-1-methyl-benzol, 2.5 (?)-Dichlor-4-brom-x-nitro-toluol $C_7H_4O_2NCl_2Br=O_2N\cdot C_6HCl_2Br\cdot CH_3$. B. Aus 2.5 (?)-Dichlor-4-brom-toluol (F: 87°) durch Nitrieren (WILLGERODT, SALZMANN, J. pr. [2] 39, 480). Blättchen (aus Alkohol). F: 106°.
- 3.5.6-Trichlor-4-brom-2-nitro- oder 2.5.6-Trichlor-4-brom-3-nitro-1-methylbenzol, 3.5.6-Trichlor-4-brom-2-nitro- oder 2.5.6-Trichlor-4-brom-3-nitro-toluol $C_7H_3O_2NCl_3Br = O_2N\cdot C_6Cl_3Br\cdot CH_3$. B. Durch Nitrieren von 2.3.5- oder 2.3.6-Trichlor-4-brom-toluol (F: 55-60°) (S. 307) (WILLGERODT, SALZMANN, J. pr. [2] 39, 483). Nadeln. F: 162°.
- 3.5-Dibrom-2-nitro-1-methyl-benzol, 3.5-Dibrom-2-nitro-toluol $C_7H_8O_2NBr_2=O_2N\cdot C_6H_2Br_2\cdot CH_3$. B. Aus 3.5-Dibrom-2-nitro-4-amino-toluol durch Diazotieren und Kochen mit Alkohol (Blanksma, C. 1909 II, 1220). Farblose Krystalle (aus Petroläther). F: 67°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Petroläther. Nitrierung mit Salpetersäure (D: 1,52) liefert ein Gemisch von 3.5-Dibrom-2.4-dinitro-toluol und 3.5-Dibrom-2.6-dinitro-toluol; Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure gibt 3.5-Dibrom-2.4.6-trinitro-toluol.
- 4.5-Dibrom-2-nitro-1-methyl-benzol, 4.5-Dibrom-2-nitro-toluol $C_7H_5O_2NBr_2=O_2N\cdot C_6H_2Br_2\cdot CH_3$. B. Beim Nitrieren von 3.4-Dibrom-toluol (Wroblewski, A. 168, 184; Neville, Winther, B. 14, 417). Nadeln (aus wäßr. Alkohol). F: 86—87° (Wr.), 86,6° bis 87,5° (N., Wi., B. 13, 970). Gibt bei der Reduktion 4.5-Dibrom-2-amino-toluol (N., Wi., B. 13, 970).
- l¹.l¹-Dibrom-2-nitro-1-methyl-benzol, $\omega.\omega$ -Dibrom-o-nitro-toluol, o-Nitro-benzalbromid, o-Nitro-benzylidenbromid $C_7H_5O_2NBr_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CHBr_2$. B. Bei der Einw. alkal. Bromlösung auf o-Nitro-phenylbrenztraubensäure (Reissert, B. 30, 1043). Prismen (aus Alkohol). F: 46°. Gibt beim Kochen mit Sodalösung o-Nitro-benzaldehyd.
- 2.5-Dibrom-3-nitro-1-methyl-benzol, 2.5-Dibrom-3-nitro-toluol $C_7H_5O_2NBr_2=O_2N\cdot C_6H_2Br_2\cdot CH_3$. B. Aus 5-Brom-3-nitro-2-amino-toluol durch Austausch von NH_2 gegen Brom (Neville, Winther, B. 13, 974). F: 69,5—70,2°. Gibt bei der Reduktion 2.5-Dibrom-3-amino-toluol.

- 4.5-Dibrom-3-nitro-1-methyl-benzol, 4.5-Dibrom-3-nitro-toluol $C_1H_5O_2NBr_2 = O_2N \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH_3$. B. Aus 5-Brom-3-nitro-4-amino-toluol durch Austausch von NH_2 gegen Brom (Neville, Winther, B. 13, 974). Blättehen. F: $62-63,6^{\circ}$. Gibt bei der Reduktion 4.5-Dibrom-3-amino-toluol.
- 4.6-Dibrom-3-nitro-1-methyl-benzol, 4.6-Dibrom-3-nitro-toluol $C_7H_5O_2NBr_2=O_2N\cdot C_6H_2Br_2\cdot CH_3$. B. Aus 2.4-Dibrom-toluol durch vorsichtige Einw. von rauchender Salpetersäure (D: 1,52) (Nevile, Winther, Soc. 37, 440; Davis, Soc. 81, 872). F: $81-82^0$ (D.). Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 4.6-Dibrom-3-amino-toluol (D.).
- 5.6-Dibrom-3-nitro-1-methyl-benzol, 5.6-Dibrom-3-nitro-toluol $C_7H_5O_2NBr_2=O_2N\cdot C_6H_2Br_2\cdot CH_3$. B. Aus 3-Brom-5-nitro-2-amino-toluol durch Diazotieren und Erwärmen des Diazoniumperbromids mit Eisessig (Neville, Winther, B. 13, 965). F: 105,4°. Gibt bei der Reduktion mit Eisen und Essigsäure 5.6-Dibrom-3-amino-toluol.
- 1¹.1¹-Dibrom-3-nitro-1-methyl-benzol, $\omega.\omega$ -Dibrom-m-nitro-toluol, m-Nitro-benzalbromid, m-Nitro-benzylidenbromid $C_7H_5O_2NBr_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CHBr_2$. B. Aus m-Nitro-toluol und 2 Mol.-Gew. Brom im Rohr bei 140° (Wachendorff, A. 185, 278). Mikroskopische Nadeln (aus Alkohol). F: $101-102^\circ$.
- 2.5-Dibrom-4-nitro-1-methyl-benzol, 2.5-Dibrom-4-nitro-toluol $C_7H_5O_2NBr_2=O_2N\cdot C_5H_2Br_2\cdot CH_3$. B. Beim Nitrieren von 2.5-Dibrom-toluol (Wroblewski, A. 168, 185; Nevile, Winther, B. 13, 963; 14, 417). Aus 6-Brom-4-nitro-3-amino-toluol durch Diazotieren und Erwärmen des Diazoniumperbromids mit Eisessig (N., Wi., B. 13, 972). Beim Behandeln von 2.5-Dibrom-1-methyl-4-isopropyl-benzol mit Salpeterschwefelsäure (Claus, J. pr. [2] 37, 18). Nadeln (aus Alkohol). F: 87° (Wr.), 88,2—88,6° (N., Wi., B. 13, 963). Gibt bei der Reduktion 2.5-Dibrom-4-amino-toluol (Wr.; N., Wi., B. 18, 963).
- 2.6-Dibrom-4-nitro-1-methyl-benzol, 2.6-Dibrom-4-nitro-toluol $C_7H_5O_2NBr_2=O_2N\cdot C_5H_2Br_2\cdot CH_3$. B. Aus p-Nitro-toluol mit 2 Mol.-Gew. Brom in Gegenwart von FeBr_2 bei 90° (SCHEUFELEN, A. 231, 178). Aus 2-Brom-4-nitro-toluol mit 1 Mol. Gew. Brom und FeBr_2 bei 90° (SCH.). Aus 2.6-Dibrom-4-nitro-3-amino-toluol mit Alkohol und salpetriger Säure (Neville, Winther, B. 13, 973). Nadeln. F: 57–58° (SCH.), 56,8–57° (N., W., B. 14, 419). Leicht löslich in Äther, CS_2 und heißem Alkohol (SCH.). Gibt bei der Reduktion 2.6-Dibrom-4-amino-toluol (N., Wi., B. 13, 973).
- **3.5-Dibrom-4-nitro-1-methyl-benzol, 3.5-Dibrom-4-nitro-toluol** $C_7H_5O_2NBr_2=O_2N\cdot C_6H_2Br_2\cdot CH_3$. B. Aus 3.5-Dibrom-4-nitro-2-amino-toluol durch Diazotieren und Kochen mit Alkohol (Blanksma, C. 1909 II, 1220). Farblose Krystalle (aus Petroläther). F: 84°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol. Die Nitrierung ergibt 3.5-Dibrom-2.4-dinitro-toluol und sodann 3.5-Dibrom-2.4,6-trinitro-toluol.
- 1¹.1¹-Dibrom-4-nitro-1-methyl-benzol, $\omega.\omega$ -Dibrom-p-nitro-toluol, p-Nitro-benzalbromid, p-Nitro-benzylidenbromid $C_7H_5O_2NBr_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CHBr_2$. B. Aus p-Nitro-toluol und 2 Mol.-Gew. Brom im geschlossenen Rohr bei 140^o (Wachendorff, A. 185, 268). Nadeln oder rechtwinklige Blättchen (aus Alkohol) (W.). F: $82-82,5^o$ (W.). In Alkohol und Äther leicht löslich, in heißem Wasser so gut wie unlöslich (W.). Gibt bei der Oxydation p-Nitro-benzoesäure (W.). Liefert beim Erhitzen mit Anilin Pararosanilin (Syst. No. 1865) (ZIMMERMANN, MÜLLER, B. 17, 2936).
- 5.6-Dibrom-2-nitro- oder 2.3-Dibrom-4-nitro-1-methyl-benzol, 5.6-Dibrom-2-nitro- oder 2.3-Dibrom-4-nitro-toluol $C_7H_5O_2NBr_2=O_2N\cdot C_6H_2Br_2\cdot CH_3$. B. Durch Nitrieren von 2.3-Dibrom-toluol (Neville, Winther, B. 13, 965; 14, 419). Nadeln. F: $56,5-57,5^{\circ}$.
- 1¹.1¹-Dibrom-1¹-nitro-1-methyl-benzol, $\omega.\omega$ -Dibrom- ω -nitro-toluol, Phenyldibrom-nitromethan $C_7H_6O_2NBr_2=C_6H_5\cdot CBr_2\cdot NO_2$. B. Beim Versetzen einer wäßr. Lösung des Natriumsalzes von Nitrobenzalphthalid C_6H_4 CO>O (Syst. No. 2468) mit
- Bromwasser (Gabriel, Koppe, B. 19, 1145). Aus Phenylnitromethan in Alkalilauge mit Brom unter Eiskühlung (Ponzio, G. 38 II, 418). Stechend riechendes Öl. Mit Wasserdampf flüchtig (G., K.). Gibt mit Zinn und Salzsäure behandelt Benzoesäure (G., K.). Liefert mit KNO₂ in alkal. Lösung Phenyldinitromethan (P.).
- 2.4.5-Tribrom-3 (?)-nitro-1-methyl-benzol, 2.4.5-Tribrom-3 (?)-nitro-toluol $C_2H_4O_2NBr_3=O_2N\cdot C_6HBr_3\cdot CH_3$. B. Aus 2.4.5-Tribrom-toluol und roter rauchender Salpetersäure (JAEGER, Z. Kr. 40, 365). Farblose Blättchen (aus Benzol + Schwefelkohlenstoff). Monoklin prismatisch. F: 135°. D¹⁷: 2,452.
- 2.4.6-Tribrom-3-nitro-1-methyl-benzol, 2.4.6-Tribrom-3-nitro-toluol $C_7H_4O_2NBr_3 = O_2N \cdot C_6HBr_3 \cdot CH_3$. Beim Nitrieren von 2.4.6-Tribrom-toluol (Wroblewski, A. 168, 195). Blättrige Krystalle. F: 215°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Benzol.

2.3.6-Tribrom-4-nitro-1-methyl-benzol, 2.3.6-Tribrom-4-nitro-toluol $C_7H_4O_2NBr_3$ = $O_2N \cdot C_6HBr_3 \cdot CH_3$. *B.* Aus 2.6-Dibrom-4-nitro-3-amino-toluol durch Diazotieren und Erwärmen des Diazoniumperbromids mit Eisessig (Neville, Winther, *B.* 14, 418). — Nadeln. F: $105.8-106.8^{\circ}$.

4-Jod-2-nitro-1-methyl-benzol, 4-Jod-2-nitro-toluol, $C_7H_6O_2NI=O_2N\cdot C_6H_3I\cdot CH_3$. B. Durch Nitrieren von p-Jod-toluol, neben anderen Produkten (Reverdin, Kacer, B. 30, 3001). Aus 2-Nitro-4-amino-toluol durch Diazotierung und Bebandlung der Diazoniumsulfatlösung mit Jodwasserstoffsäure (Beilstein, Kuhlberg, Heynemann, A. 158, 337). — Schwach gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: $60.5-61^\circ$; siedet bei 286° unter starker Zersetzung; sehr leicht löslich in CS_2 und Äther (B., K., H.).

5-Jod-2-nitro-1-methyl-benzol, 5-Jod-2-nitro-toluol $C_7H_6O_2NI = O_2N \cdot C_6H_3I \cdot CH_3$. B. Man diazotiert 6-Nitro-3-amino-toluol und gießt die Diazoniumsulfatlösung in eine 40° warme wäßr. Lösung von KI (AETMANN, M. 26, 1096). — Schwach orangefarbene Nadeln (aus Ligroin). F: 84°. Schwer löslich in heißem Wasser, leicht in Alkohol, Äther, Benzol.

6-Jod-2-nitro-1-methyl-benzol, 6-Jod-2-nitro-toluol $C_7H_8O_2NI=O_2N\cdot C_8H_8I\cdot CH_3$. B. Aus 6-Nitro-2-amino-toluol durch Diazotieren und Eingießen der Diazoniumsulfatlösung in eine konz. Lösung von KI (Noellting, B. 37, 1024). — Gelblich weiße Krystalle. F: $35,5^{\circ}$ (N.), $34-36^{\circ}$ (Cohen, Miller, Soc. 85, 1627).

 $1^1\text{-Jod-2-nitro-1-methyl-benzol},~\omega\text{-Jod-o-nitro-toluol},~\text{o-Nitro-benzyljodid} C_7H_6O_2NI = O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2I.~B.$ Aus o-Nitro-benzylchlorid und KI in Alkohol (Kumpf, A. 224, 103). — Blättehen. F: 75°.

2-Jod-3-nitro-1-methyl-benzol, 2-Jod-3-nitro-toluol $C_7H_6O_2NI=O_2N\cdot C_8H_3I\cdot CH_3$. B. Aus 3-Nitro-2-amino-toluol durch Diazotieren und Erwärmen der Diazoniumsulfatlösung mit Kaliumjodidlösung auf dem Wasserbade (Wheeler, Liddle, Am. 42, 451). — Hellgelbe Platten (aus Alkohol). F: 67-68°.

4-Jod-3-nitro-1-methyl-benzol, 4-Jod-3-nitro-toluol $C_7H_6O_2NI = O_2N \cdot C_6H_3I \cdot CH_3$. B. Aus 3-Nitro-4-amino-toluol durch Diazotieren und Erwärmen der Diazoniumsulfatlösung mit KI auf dem Wasserbade (Beilstein, Kuhlberg, A. 158, 344; Willgerodt, Simonis, B. 39, 269). — Nadeln (aus Alkohol). F: 55-56° (B., K.), 55° (W., S.). Kaum flüchtig mit Wasserdampf (W., S.). Leicht löslich in kochendem Alkohol (B., K.).

4-Jodoso-3-nitro-1-methyl-benzol, 4-Jodoso-3-nitro-toluol $C_7H_8O_3NI = O_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot IO$ und Salze vom Typus $O_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot IAc_2$. B. Das salzsaure Salz $O_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot ICl_2$ entsteht beim Einleiten von Chlor in die Chloroformlösung des 4-Jodoso-3-nitro-toluols unter Kühlung; es gibt bei Bebandlung mit Natronlauge das freie 4-Jodoso-3-nitro-toluol (Willgerodt, Simonis, B. 39, 269). — Rotes beständiges Pulver. Verpufft bei 129°. — Salzsaures Salz, 2-Nitro-4-methyl-phenyljodidchlorid $O_2N \cdot C_6H_3(CH_4) \cdot ICl_2$. Gelbe Tafeln. Zersetzt sich bei 71°. — $O_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot I(OH) \cdot IO_3$. Gelbe Krystall-krusten. Beginnt bei 80°, sich zu zersetzen, ist bei 130° vollständig zerfallen. — $[O_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot I(OH)]_2SO_4$. Blaßgelbe Krystalle. Explodiert bei 94°; zersetzt sich beim Liegen. — $O_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot I(OH)]_2CrO_4$. Orangegelbe Krystalle. Explodiert bei 94°; zersetzt sich beim Liegen. — $O_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot I(OH) \cdot NO_3$. Hellgelb. Schmilzt bei 132° unter Aufschäumen. — Ameisensaures Salz $O_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot I(C_2H_3O_2)_2$. Orangefarbenes Pulver. Verpufft bei 72°. — Essigsaures Salz $O_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot I(C_2H_3O_2)_2$. Hellgelbe Nadeln. Explodiert gegen 200°. In feuchtem Zustande erweicht es bei 80° und beginnt bei dieser Temperatur, sich zu zersetzen. Geht beim Erwärmen in Jodosonitrotoluol über.

4-Jodo-3-nitro-1-methyl-benzol, 4-Jodo-3-nitro-toluol $C_7H_6O_4NI=O_2N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot IO_2$. B. Aus 2-Nitro-4-methyl-phenyljodidchlorid (s. o.) durch Behandlung mit Natronlauge und Natriumbypochlorit (WILLGERODT, SIMONIS, B. 39, 271). — Nadeln (aus Eisessig oder Wasser). Explodiert bei 196,5° unter heftigem Knall.

Phenyl-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{13}H_{12}O_3NI=O_2N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot I(C_6H_5)\cdot OH$. B. Beim Verreiben äquimolekularer Mengen von Jodobenzol und 4-Jodoso-3-nitro-toluol mit Ag_2O und Wasser (Willgerodt, Simonis, B. 39, 272). — Die freie Base wurde nicht isoliert. Ihre wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch.

Bis-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{14}H_{13}O_5N_2I = [O_2N\cdot C_6H_3(CH_3)]_2I\cdot OH$. B. Beim Verreiben äquimolekularer Mengen von 4-Jodoso-3-nitro-1-methyl-benzol und 4-Jodo-3-nitro-1-methyl-benzol (WILLGERODT, SIMONIS, B. 39, 272). — Die freie Base wurde nicht isoliert. Ihre wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch. — Jodid $[O_2N\cdot C_6H_3(CH_3)]_2I\cdot I$. Nadeln (aus heißem Wasser). Zersetzt sich bei 51°.

6-Jod-3-nitro-1-methyl-benzol, 6-Jod-3-nitro-toluol $C_7H_6O_2NI=O_2N\cdot C_8H_3I\cdot CH_3$. B. Durch langsames Eintröpfeln von o-Jod-toluol in Salpetersäure (D: 1,51) bei gewöbn-

licher Temp. und Stehenlassen der Flüssigkeit, bis ein Tropfen derselben in Wasser erstarrt (Reverdin, Kacer, B. 30, 3000; vgl. Beilstein, Kuhlberg, A. 158, 347). Aus 5-Nitro-2-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumverbindung mit KI (R., Ka.). — Nadeln. F: 103—104°; in siedendem Alkohol ziemlich leicht löslich (B., Ku.).

6-Jodoso-3-nitro-1-methyl-benzol, 6-Jodoso-3-nitro-toluol $C_7H_3O_3NI=O_2N\cdot C_8H_3(CH_3)\cdot IO$ und Salze vom Typus $O_2N\cdot C_8H_3(CH_3)\cdot IAc_2$. B. Das salzsaure Salz $O_2N\cdot C_8H_3(CH_3)\cdot ICl_2$ entsteht beim Einleiten von Chlor in eine gesättigte Lösung von 6-Jod-3-nitro-toluol in Chloroform; es gibt beim Verreiben mit Natronlauge das freie 6-Jodoso-3-nitro-toluol (Mac Crae, Soc. 73, 693). — Gelblich, amorph. F: 175°. In Alkohol schwer löslich. Salzsaures Salz, 4-Nitro-2-methyl-phenyljodidehlorid $O_2N\cdot C_8H_3(CH_3)\cdot ICl_2$. Zersetzt sich bei 102°. Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform. — $O_2N\cdot C_8H_3(CH_3)\cdot I(NO_3)_2$. F: 150°. — Essigsaures Salz $O_2N\cdot C_8H_3(CH_3)\cdot I(C_2H_3O_2)_2$. Farblose Nadeln. F: 135°.

2-Jod-4-nitro-1-methyl-benzol, 2-Jod-4-nitro-toluol $C_7H_6O_2NI = O_2N \cdot C_6H_3I \cdot CH_3$. B. Aus 4-Nitro-2-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung der Diazoniumchloridlösung mit KI (REVERDIN, KACER, B. 30, 3000; WILLGERODT, KOR, B. 41, 2077). — Rhombenförmige Tafeln (aus Äther). F: 58^o (W., Ko.), 51^o (R., Ka.). Mit Wasserdampf ziemlich schwer flüchtig; leicht löslich in Alkohol, Äther, CHCl₃, Benzol, Eisessig, schwer in Ligroin (W., Ko.).

2-Jodoso-4-nitro-1-methyl-benzol, 2-Jodoso-4-nitro-toluol $C_7H_8O_3NI = O_8N \cdot C_8H_3(CH_3) \cdot IO$ und Salze vom Typus $O_2N \cdot C_8H_3(CH_3) \cdot IAc_2$. B. Das salzsaure Salz $O_2N \cdot C_8H_3(CH_3) \cdot ICl_2$ entsteht beim Einleiten von Chlor in die könz. Chloroformlösung des 2-Jod4-nitro-toluols; es gibt beim Verreiben mit Sodalösung unter Zusatz von Natronlauge das freie 2-Jodoso-4-nitro-toluol (WILLGERODT, KÖK, B. 41, 2078). — Pulver. Unlöslich. Explodiert bei 180—181°, indem es vorher in die entsprechende Jodo- und Jodverbindung zerfällt. — Salzsaures Salz, 5-Nitro-2-methyl-phenyljodidchlorid $O_2N \cdot C_8H_3(CH_3) \cdot ICl_2$. Sohwefelgelbe Prismen. Zersetzt sich bei 83°. Löslich in Chloroform und Äther.

2-Jodo-4-nitro-1-methyl-benzol, 2-Jodo-4-nitro-toluol $C_7H_6O_4NI=O_4NI=O_4NI-0_4H_3(CH_2)\cdot IO_2$. B. Aus 5-Nitro-2-methyl-phenyljodidchlorid (s. o.) durch Verreiben mit unterchloriger Säure (W., Kok, B. 41, 2078). — Weiße Flocken (aus Wasser oder Eisessig). Explodiert heftig bei 204°. Schwer löslich in siedendem Eisessig und siedendem Wasser.

Phenyl-[5-nitro-2-methyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{13}H_{12}O_3NI = O_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot I(C_8H_5) \cdot OH$. B. Durch Behandeln äquimolekularer Mengen von 2-Jodo-4-nitrotoluol und Jodosobenzol mit Ag_2O und Wasser (W., K., B. 41, 2080). Das Chlorid entsteht durch Einw. von Quecksilberdiphenyl auf 5-Nitro-2-methyl-phenyljodidehlorid in Gegenwart von Wasser (W., K.). — Salze. $C_{13}H_{11}O_2NI \cdot Cl$. Weiße Nadeln. F: 183°. — $C_{13}H_{11}O_2NI \cdot Cl$. Br. Gelbliche Flocken. F: 165°. — $C_{13}H_{11}O_2NI \cdot I$. Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 131°. — $C_{13}H_{11}O_2NI \cdot I_3$. Dunkelbraune Prismen. F: 50°. Zersetzt sich beim Liegen an der Luft. — $C_{13}H_{11}O_2NI \cdot HSO_4$. Weiße Prismen. F: 142°. — $(C_{13}H_{11}O_2NI)_2Cr_2O_7$. Pulver. F: 137—138° (schwache Explosion). — $C_{13}H_{11}O_2NI \cdot NO_3$. Weiße Prismen. Schmilzt gegen 167° (Zers.). — 2 $C_{13}H_{11}O_2NI \cdot Cl + HgCl_2$. Nadeln (aus Wasser). F: 157° (Zers.). — 2 $C_{13}H_{11}O_2NI \cdot Cl + PtCl_4$. Gelbrote Prismen (aus Wasser). F: 175° (Zers.).

o-Tolyl-[5-nitro-2-methyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{14}H_{14}O_3NI = O_2N \cdot C_8H_3(CH_3) \cdot I(C_8H_4 \cdot CH_3) \cdot OH$. B. Durch Behandlung äquimolekularer Mengen von 2-Jodo-4-nitro-toluol und o-Jodoso-toluol mit Ag_2O in Gegenwart von Wasser (W., K., B. 41, 2082). — Salze. $C_{14}H_{13}O_2NI \cdot Cl$. Nadeln (aus Wasser). F: 170° . — $C_{14}H_{13}O_2NI \cdot Br$. Nadeln (aus Wasser). F: 151° . — $C_{14}H_{13}O_2NI \cdot I$. Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich bei 116° . — $(C_{14}H_{13}O_2NI)_2Cr_2O_7$. Orangefarben. Explodiert bei 136° , ohne vorher zu schmelzen, Unlöslich. — $2C_{14}H_{13}O_2NI \cdot Cl + PtCl_4$. Goldglänzende Blättchen. F: 158° . — $2C_{14}H_{13}O_2NI \cdot Cl + HgCl_2$. Nadeln. F: 168° .

Bis-[5-nitro-2-methyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{14}H_{12}O_5N_2I = [O_2N \cdot C_6H_3(CH_3)]_2I \cdot OH$. B. Durch Einw. von Ag_2O auf ein Gemisch äquimolekularer Mengen von 2-Jodo-4-nitro-toluol und 2-Jodoso-4-nitro-toluol in Wasser (W., K., B. 41, 2079). — Die Base wurde nur in Lösung erhalten. Letztere reagiert schwach alkalisch. — Salze. $C_{14}H_{12}O_4N_2I \cdot Cl$. Nadeln. F: ca. 140^0 . — $C_{14}H_{12}O_4N_2I \cdot Br$. Weiße Flocken. Zersetzt sich bei ca. 145^0 . Löslich in Bromwasserstoffsäure. — $C_{14}H_{12}O_4N_2I \cdot I$. Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 113^0 . Färbt sich am Lichte braun. — $C_{14}H_{12}O_4N_2I \cdot HSO_4$. Weiße Nadeln. F: 165^0 . Sehr leicht löslich in Wasser. — $(C_{14}H_{12}O_4N_2I)_2Cr_2O_7$. Amorph, orangegelb. Explodiert gegen 128^0 . — $C_{14}H_{12}O_4N_2I \cdot NO_3$. Weiße Nadeln. F: 147^0 . Sehr leicht löslich in Wasser. — $2C_{14}H_{12}O_4N_2I \cdot Cl$ —PtCl $_4$. Gelbe Blättohen. Zersetzt sich bei 180^0 .

1¹-Jod-4-nitro-1-methyl-benzol, ω-Jod-p-nitro-toluol, p-Nitro-benzyljodid $C_7H_6O_2NI = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2I$. B. Aus p-Nitro-benzylchlorid und KI in Alkohol (Kumpf, A. 224, 99). — Nadeln (aus Alkohol). F: 127°. Schwer löslich in kaltem Alkohol.

- 3-Jod-x-nitro-1-methyl-benzol, 3-Jod-x-nitro-toluol $C_7H_8O_2NI=O_2N\cdot C_6H_3I\cdot CH_3$. B. Beim Nitrieren von 3-Jod-toluol (Beilstein, Kuhlberg, A. 158, 350). Nadeln (aus Alkohol). F: $108-109^\circ$.
- 5-Brom-2-jod-x-nitro-1-methyl-benzol, 5-Brom-2-jod-x-nitro-toluol $C_7H_5O_2NBrI = O_2N\cdot C_6H_2BrI\cdot CH_3$. B. Beim Nitrieren von 5-Brom-2-jod-toluol (Wroblewski, A. 168, 165). Prismen.
- **2-Brom-4-jod-x-nitro-1-methyl-benzol, 2-Brom-4-jod-x-nitro-toluol** $C_7H_5O_2NBrI = O_2N \cdot C_6H_2BrI \cdot CH_3$. *B.* Durch Eingießen von 2-Brom-4-jod-toluol in eiskalte rauchende Salpetersäure (Hrrz, *B.* **29**, 1405). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 92°.
- 3-Brom-4-jod-x-nitro-1-methyl-benzol, 3-Brom-4-jod-x-nitro-toluol $C_cH_5O_2NBrI=O_2N\cdot C_6H_2BrI\cdot CH_3$. B. Beim Nitrieren von 3-Brom-4-jod-toluol (Wroblewski, A. 168, 160). Nadeln (aus Alkohol). F: 118°.
- 3.5-Dibrom-4-jod-2-nitro-1-methyl-benzol, 3.5-Dibrom-4-jod-2-nitro-toluol $C_7H_4O_2NBr_2I=O_2N\cdot C_6HBr_2I\cdot CH_3$. B. Beim Nitrieren von 3.5-Dibrom-4-jod-toluol (Wroblewski, A. 192, 210). Nadeln (aus Essigsäure). F: 69°. Mit Wasserdämpfen flüchtig.
- **4.x-Dijod-x-nitro-1-methyl-benzol, 4.x-Dijod-x-nitro-toluol** $C_7H_5O_2NI_2=O_2N\cdot C_6H_2I_2\cdot CH_3$. *B.* Neben anderen Produkten bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,51) auf p-Jod-toluol (Reverdin, Kacer, *B.* **30**, 3001). Citronengelbe Prismen (aus Ligroin). F: 112°.
- 3.5-Dibrom-4.6-dijod-2-nitro-1-methyl-benzol, 3.5-Dibrom-4.6-dijod-2-nitro-toluol $C_7H_3O_2NBr_2I_2=O_2N\cdot C_6Br_2I_2\cdot CH_3$. B. Aus 3.5-Dibrom-2.4-dijod-toluol mit rauchender Salpetersäure (Wroblewski, A. 192, 212). Tafeln (aus Alkohol). F: 129°.
- **4-Nitroso-2-nitro-1-methyl-benzol, 4-Nitroso-2-nitro-toluol** $C_7H_6O_3N_2=O_2N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot NO.$ B. Bei der Oxydation des 2-Nitro-4-hydroxylamino-toluols mit Jod oder mit Eisenchlorid in Gegenwart von essigsaurem Natrium (Brand, Zöller, B. **40**, 3333). Weiße Nädelchen (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 87° zu einer grünen Flüssigkeit.
- 6-Nitroso-2-nitro-1-methyl-benzol, 6-Nitroso-2-nitro-toluol $C_7H_8O_3N_2=O_2N-C_6H_3(CH_3)\cdot NO$. B. Man gibt eine heiße alkoh. Lösung von 6-Nitro-2-hydroxylamino-toluol zu einer eiskalten wäßr. Lösung von Eisenchlorid und Natriumacetat (B., Z., B. 40, 3331). Weiße Nadeln (aus Benzol). Schmilzt bei 117° zu einer smaragdgrünen Flüssigkeit.
- 4-Nitroso-3-nitro-1-methyl-benzol, 4-Nitroso-3-nitro-toluol $C_7H_6O_3N_2=O_2N\cdot C_8H_3(CH_3)\cdot NO$. B. Durch Oxydation von 3-Nitro-4-amino-toluol mit Sulfomonopersäure (Bamberger, Hübner, B. 36, 3821). Schwachgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 145–145,5° (korr.). Leicht löslich in heißem Benzol, heißem Aceton, heißem Chloroform, ziemlich in heißem Alkohol, heißem Ligroin, schwer in Äther.

"Dinitrosonitrotoluole" C₂H₅O₄N₃ s. Syst. No. 671 a.

- 2.3-Dinitro-1-methyl-benzol, 2.3-Dinitro-toluol $C_7H_6O_4N_2=(O_2N)_2C_6H_3\cdot CH_3$. B. Aus Toluol mit rauchender Salpetersäure, neben dem Hauptprodukt 2.4-Dinitro-toluol (LIMPRICHT, B. 18, 1402; vgl. STÄDEL, Kolb, A. 259, 216; Noeltting, Stöcklin, B. 24, 564). Bei 6-stdg. Erhitzen von 2.3-Dinitro-4-methyl-benzoesäure mit $5^0/_0$ iger Salzsäure auf 265° (Rožański, B. 22, 2681). Bei der Nitrierung von m-Nitro-toluol, neben viel 3.4- und wenig 2.5-Dinitro-toluol (Sirks, B. 27, 211). Aus 3-Nitro-2-amino-toluol durch Austausch der Amino- gegen die Nitrogruppe nach dem Sandmenerschen Verfahren (Grell, B. 28, 2565). Nadeln (aus Petroläther). F: 63° (R.). Erstarrungspunkt: 59,3° (korr.); D^{111} : 1,2625 (S.). Gibt beim Erhitzen mit Salpetersäure 2.3-Dinitro-benzoesäure (G.; S.). Liefert bei der Reduktion mit Schwefelammon 2-Nitro-3-amino-toluol (L.; vgl. Stä., K.; Noel, Stö.).
- 2.4-Dinitro-1-methyl-benzol, 2.4-Dinitro-toluol $C_7H_6O_4N_2=(O_2N)_2C_6H_3\cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von Toluol mit rauchender Salpetersäure (Deville, A. 44, 307; Beilstein, Kuhlberg, A. 155, 13). Bei der Nitrierung von o-Nitro-toluol (Rosenstiehl, A. ch. [4] 27, 470) oder von p-Nitro-toluol (Ro., A. ch. [4] 27, 647). Aus 4.6-Dinitro-2-amino-toluol durch Diazotieren und Erwärmen der Diazoniumsulfatlösung mit Alkohol (Holleman, Boeseken, R. 16, 427). Desgleichen aus 4.6-Dinitro-3-amino-toluol durch Entamidierung

(Jackson, B. 22, 1232). Beim Kochen von 2.4-Diamino-toluol mit Natriumsuperoxyd-Lösung (O. Fischer, Trost, B. 26, 3085).

Darst. Zu 100 Tln. p-Nitro-toluol läßt man eine Mischung von 75 Tln. Salpetersäure (91—92 %) ig) und 150 Tln. Schwefelsäure (95—96 %) unter Rühren einfließen, indem man die Temp. zwischen 60—65° hält; dann erwärmt man noch ½ Stunde auf 80—85° (Haeussermann, Z. Ang. 4, 661). — Zu 400 g Toluol läßt man bei 60° im Laufe von 4 Stunden ein Gemisch von 700 g konz. Schwefelsäure und 450 g Salpetersäure (von 44,1° Bé) zufließen; man schüttelt dann noch ½ Stunde, trennt das Nitrotoluol von der Säure und fügt im Laufe von ca. 3 Stunden ein Gemisch von 1350 g konz. Schwefelsäure und 450 g Salpetersäure (ca. 46,8° Bé) hinzu, wobei die Temp. 115° erreichen kann. Schließlich erwärmt man noch unter Schütteln 1 Stunde auf kochendem Wasserbade, läßt die Säure ab und gießt das Reaktionsprodukt in kochendes Wasser (Kayser, Zeitschr. f. Farb. u. Textilchemie 2, 32). — Darst. im großen: Kayser, Zeitschr. f. Farb. u. Textilchemie 2, 18.

Nadeln (aus Schwefelkohlenstoff) (Beilstein, Kuelberg, A. 155, 13). Monoklin prismatisch (Bodewig, J. 1879, 395; Groth, Ch. Kr. 4, 363). F: 71° (Deville, A. 44, 307), 70,5° (Beil, Ku., A. 155, 13), 69,21° (Mills, J. 1882, 104); Erstarrungspunkt: 70,1° (korr.); D¹¹¹: 1,2860 (Strks, R. 27, 214); D^{70,5}: 1,3208 (R. Schiff, A. 223, 264). — Schwer löslich in kaltem Alkohol und kaltem Ather, leicht in Benzol (Beil, Ku., A. 155, 13). 100 Tle. CS₂ lösen bei 17° 2,190 Tle. (Beil, Ku., A. 155, 26). Colorimetrische Untersuchung des 2.4-Dinitro-toluols in verschiedenen Mitteln: Hantzsch, Stateer, B. 41, 1206. Schmelzkurve der Gemische von 2.4-Dinitro-toluol und Naphthalin: Kremann, Rodinis, M. 27, 170. Molekulare Schmelzpunktsdepression von 2.4-Dinitro-toluol: 89 (Auwers, Ph. Ch. 30, 310).

Explosionsfähigkeit: WILL, Ch. I. 26, 130. 2.4-Dinitro-toluol wird von rauchender Salpetersäure zu 2.4-Dinitro-benzoesäure oxydiert (Tiemann, Judson, B. 3, 223), desgl. von Permanganat (Harussermann, Z. Ang. 4, 661 Anm.; Sirks, R. 27, 216), desgl. von CrO₃ in konz. Schwefelsäure (Curtius, Bollenbach, J. pr. [2] 76, 287). 2.4-Dinitro-toluol verbindet sich nicht mit CrO₂Cl₂ (v. Richter, B. 19, 1062). Auch bei der elektrolytischen Oxydation von 2.4-Dinitro-toluol entsteht 2.4-Dinitro-benzoesäure (Sachs, Kempf, B. 35, 2711). 2.4-Dinitro-toluol liefert bei der Behandlung mit Jod und methylalkoholischer Kalilauge 2.4.2'.4'-Tetranitro-stilben (GREEN, BADDILEY, Soc. 93, 1725). Die Reduktion des 2.4-Dinitro-toluols mit Eisen und Essigsäure gibt 2.4-Diamino-toluol (A. W. Hofmann, J. 1861, 512). Die partielle Reduktion mit Eisen und Salzsäure, Schwefelsäure oder Essigsäure liefert ein Gemisch von 4-Nitro-2-amino-toluol und 2-Nitro-4-amino-toluol (WÜLFING, D. R. P. 67018; Frdl. 3, 47). 2.4-Dinitro-toluol läßt sich mit der berechneten Menge Zinnehlorür in alkoh. Salzsäure zu 4-Nitro-2-amino-toluol reduzieren (Anschütz, Heusler, B. 19, 2161). Über das Auftreten von Azoxyverbindungen unter den Produkten der Reduktion mit Zinnchlorür in alkoh. salzsaurer Lösung vgl. Flürscheim, Simon, Soc. 93, 1477. Die elektrolytische Reduktion des 2.4-Dinitro-toluols in konz. Schwefelsäure liefert 3-Oxy-4.6-diaminotoluol (Gattermann, B. 26, 1844; Bayer & Co., D. R. P. 75260; Frdl. 3, 54). Bei der elektrolytischen Reduktion in alkoholisch-salzsaurer Lösung bei Gegenwart von CuCl, erhält man in der Hauptsache 2-Nitro-4-amino-toluol (Brand, Zöller, B. 40, 3330). Bei der elektrolytischen Reduktion in alkoholisch-schwefelsaurer Lösung in Gegenwart von Vanadinverbindungen entsteht hauptsächlich 2-Nitro-4-amino-toluol, daneben 2.4-Diamino-toluol und 3.3'-Dinitro-4.4'-dimethyl-azoxybenzol (Hoffer, Jakob, B. 41, 3192). Bei der elektrolytischen Reduktion in schwach essigsaurer Lösung in Gegenwart von Natriumacetat bildet sich 2-Nitro-4-hydroxylamino-toluol (Brand, Zöller, B. 40, 3333). 2.4-Dinitro-toluol gibt bei der Reduktion mit Natriumhydrosulfid in Alkohol + Essigester hauptsächlich 2-Nitro-4-amino-toluol (BRAND, J. pr. [2] 74, 470). Bei der Reduktion mit Schwefelammon in der Kälte entsteht nur 2-Nitro-4-amino-toluol (Beilstein, Kuhlberg, A. 155, 14), während in der Hitze daneben noch 4-Nitro-2-amino-toluol entsteht (Limpricht, B. 18, 1401). Bei der elektrolytischen Reduktion von 2.4-Dinitro-toluol in sodaalkalischer Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat entsteht 3.3'-Dinitro-4.4'-dimethyl-azoxybenzol (Brand, Zöller, B. 40, 3329). Längeres Erhitzen von 2.4-Dinitro-toluol mit einem Gemisch von rauchender Schwefelsäure und rauchender Salpetersäure gibt 2.4.6-Trinitro-toluol (Tiemann, B. 3, 217); Geschwindigkeit der Nitrierung in 95% iger Schwefelsäure: Martinsen, Ph. Ch. 50, 414. — 2.4-Dinitro-toluol gibt mit Aceton und etwas Kalilauge eine blaue Färbung, die durch Essigsäure in violettrot übergeht (Janovsky, B. 24, 972). Kondensiert sich mit Benzaldehyd bei Gegenwart von Piperidin zu 2.4-Dinitro-stilben (Thiele, Escales, B. 34, 2842; Bayer & Co., D. R. P. 124681; C. 1901 II, 1029). Kondensiert sich mit Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) bei Gegenwart $C[: \overrightarrow{\mathrm{CH}} \cdot \overrightarrow{\mathrm{C}_6} \mathbf{H_3} (\mathbf{NO_2})_2] \overrightarrow{\mathrm{CH}}$ von 2 Mol.-Gew. Ätzalkali zu der Verbindung $C_3H_4 < C_0$ -C OH (Syst. No. 755)

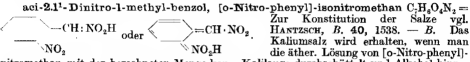
(Sachs, Berthold, Zaar, C. 1907 I, 1131). Liefert mit p-Nitroso-dimethylanilinen in alkoh. Lösung bei Gegenwart von alkal. Mitteln das p-Dimethylanino-anil des 2.4-Dinitro-benz-aldehyds (Sachs, Kempf, B. 35, 1226). Liefert mit 4-Nitroso-3.5-dimethyl-pyrazol das 3.5-Di-

läuft die Reaktion mit 4-Nitroso-3-methyl-5-phenyl-pyrazol (Sachs, Alsleben, B. 40, 668).
Verwendung von 2.4-Dinitro-toluol zur Darstellung brauner bis gelber Schwefelfarbstoffe:
Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 120175; C. 1901 I, 1130; BAYER & Co., D. R. P. 201835, 201836;
C. 1908 II, 1142. 2.4-Dinitro-toluol wird technisch hauptsächlich zur Fabrikation von 2.4.6-Trinitro-toluol und 2.4-Diamino-toluol verwendet.

- 2.5-Dinitro-1-methyl-benzol, 2.5-Dinitro-toluol $C_7H_6O_4N_2=(O_2N)_2C_6H_3\cdot CH_3$. B. Aus m-Nitro-toluol bei der Nitrierung, neben dem als Hauptprodukt entstehenden 3.4-Dinitro-toluol und neben 2.3-Dinitro-toluol (Sirks, R. 27, 211). Aus "2.5-Dinitroso-toluol" (s. bei Toluchinondioxim, Syst. No. 671a) mit kalter rauchender Salpetersäure (Nietzki, Guiterman, B. 21, 433). Aus Toluchinondioxim durch Einw. von N_2O_4 in äther. Lösung (Oliveri-Tortorici, G. 30 I, 534) oder durch Behandlung mit rauchender Salpetersäure (N., Gui.) Bei 6-stdg. Erhitzen von 1 Tl. 2.5-Dinitro-4-methyl-benzoesäure mit 3 Tln. 5% iger Salzsäure auf 250% (Rozański, B. 22, 2679). Aus 5-Nitro-2-amino-toluol durch Austausch von NH2 gegen NO2 nach der Sandmeyerschen Reaktion (Grell, B. 28, 2565). Nadeln (aus Alkohol); derbe keilförmige Krystalle (aus Petroläther oder Benzol). F: 52,5% (R.; Gr.), 48% (N., Gui.; O.-T.). Erstarrungspunkt: 50,2% (korr.); D¹¹¹: 1,2820 (Si.). Sehr leicht löslich in Alkohol, CS2 und Benzol (R.). Gibt bei der Oxydation mit Salpetersäure 2.5-Dinitrobenzoesäure (Gr.; Si.).
- **2.6-Dinitro-1-methyl-benzol**, **2.6-Dinitro-toluol** $C_7H_8O_4N_2 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot CH_3$. B. In geringer Menge bei der Nitrierung des Toluols, neben 2.4-Dinitro-toluol und anderen In geringer Menge bei der Nitrierung des Toluols, neben 2.4-Dinitro-toluol und anderen Nitrierungsprodukten (Cunerth, A. 172, 222; Bernthsen, B. 15, 3016; Claus, Becker, B. 16, 1598; Haeussermann, Grell, B. 27, 2210; Lepsius, B. 15, 3016; Claus, Becker, B. 16, 1598; Haeussermann, Grell, B. 27, 2210; Lepsius, B. 18, 20, 839). — Darst Man diazotiert 2.6-Dinitro-4-amino-toluol in eiskalter Schwefelsäurelösung und schüttet das Produkt rasch in kochenden Alkohol (Holleman, Boeseren, R. 16, 427; vgl. Städel, A. 217, 205). — Nadeln (aus Alkohol). F: 66° (Ho., Boe.), 65,2° (Le.), 60—61° (St.), 59° (Patterson, Soc. 93, 1855). Erstarrungspunkt: 65,2° (korr.); D¹¹¹: 1,2833 (Sirks, R. 27, 214). Ziemlich löslich in Alkohol (St.). Schmelzkurve der Gemische von 2.6-Dinitro-toluol mit Naphthalin: Kremann, Rodinis, M. 27, 170, mit Anilin: Kr., R., M. 27, 176. — 2.6-Dinitro-toluol gibt bei der Oxydation mit Schretorsäure 2.6 Dinitro-longersäure (Morgatur Organische Langersäure (Morgatur Orga toluol gibt bei der Oxydation mit Salpetersäure 2.6-Dinitro-benzoesäure (MICHAEL, OECHSLIN, B. 42, 330; COHEN, ARMES, Soc. 89, 1480), desgl. bei der Oxydation mit Permanganat (HAEU., Z. Ang. 4, 661 Anm.; Sirks, R. 27, 217). Bei der Einw. von Natriumhydrosulfid in einem Gemisch von Alkohol und Essigester erfolgt Reduktion zu 6-Nitro-2-amino-toluol (Brand, J. pr. [2] 74, 469). Durch Reduktion von 2.6-Dinitro-toluol mit Schwefelwasserstoff in alkoh. Ammoniak und Behandlung des Reaktionsproduktes mit siedender Salzsäure wurden 6-Nitro-2-amino-toluol und 2-Nitro-3-oxy-6-amino-toluol erhalten (Co., Marshall, Soc. 85, 527). 2.6-Dinitro-toluol liefert bei der elektrolytischen Reduktion in alkal. Lösung 3.3' Dinitro-2.2'-dimethyl-azoxybenzol, in schwach essigsaurer Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat 6 Nitro-2-hydroxylamino-toluol, in salzsaurer Lösung bei Gegenwart von CuCl₂ 6-Nitro-2-amino-toluol (Brand, Zöller, B. 40, 3324). Bei der elektrolytischen Reduktion in alkoholisch-schwefelsaurer Lösung in Gegenwart von Vanadinverbindungen wurde hauptsächlich 6-Nitro-2-amino-toluol, daneben 3.3'-Dinitro-2.2'-dimethyl-azoxybenzol und 2.6 Diaminotoluol erhalten (HOFER, JAROB, B. 41, 3196). Beim Behandeln von 2.6-Dinitro-toluol mit Hydroxylamin und KOH in Alkohol entsteht in geringer Menge 2.6-Dinitro-3-amino-toluol (MEISENHEIMER, PATZIG, B. 39, 2540). 2.6-Dinitro-toluol gibt mit Aceton und Kalilauge keine Färbung (LE.). Kondensiert sich mit Benzaldehyd in Gegenwart von etwas Pyridin bei ca. 130° zu 2.6-Dinitro-stilben (Pfeiffer, Monath, B. 39, 1305).
- 3.4-Dinitro-1-methyl-benzol, 3.4-Dinitro-toluol $C_7H_8O_4N_2=(O_2N)_2C_6H_3\cdot CH_3$. B. Aus m-Nitro-toluol durch Nitrierung (Beilstein, Kuhlberg, A. 155, 25), neben 2.3- und 2.5-Dinitro-toluol (Sieks, R. 27, 209; vgl. Haeussermann, Grell, B. 27, 2209). Aus 3-Nitro-4-amino-toluol durch Austausch von NH_2 gegen NO_2 nach der Sandmeyerschen Reaktion (H., G.). Nadeln (aus CS_2). F: 61° (H., G.), 60° (B., K.). Erstarrungspunkt: 58,3° (korr.); D^{111} : 1,2594 (S.). 100 The CS_2 von 17° lösen 2,188 The (B., K.). Schmelzpunkte der Gemische von 3.4-Dinitro-toluol mit Naphthalin: Kremann, Rodinis, M. 27, 172, mit Anilin: Ke., R., M. 27, 178. Gibt bei der Oxydation 3.4-Dinitro-benzoesäure (S.; H., G.).
- 3.5-Dinitro-1-methyl-benzol, 3.5-Dinitro-toluol $C_7H_6O_4N_2=(O_2N)_2C_6H_3\cdot CH_3$. B. Aus 3.5-Dinitro-4-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung des Diazoniumsalzes mit kochendem Alkohol (Städel, A. 217, 190; Neville, Winther, B. 15, 2985; vgl. Hübner, A. 222, 74). Aus 3.5-Dinitro-4-amino-toluol in heißem absol. Alkohol mit Nitrosylsulfat (Hönig, B. 20, 2418). Aus 3.5-Dinitro-2-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung des Diazoniumnitrats mit siedendem Alkohol (St., A. 217, 197). Darst. Man suspendiert 1 Tl. 3.5-Dinitro-4-amino-toluol in 20 Vol. Alkohol und 5 Vol. konz. Schwefelsäure, erwärmt

auf dem Wasserbade und trägt 3 Tle. gepulvertes NaNO₂ ein (Cohen, Mc Candlish, Soc. 87, 1271; vgl. Sirks, R. 27, 214). — Nadeln (aus Eisessig) (Hü.). Krystallisiert aus Benzol mit 1 Mol. Benzol, das an der Luft entweicht (St.). Monoklin prismatisch (Barner, J. 1882, 368; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 364). F: 92—93° (St.), 92,4° (N., W.). Erstarrungspunkt: 92,6° (korr.) (St.). Leicht flüchtig mit Wasserdämpfen (Hü.). Unzersetzt sublimierbar (St.). D¹¹¹: 1,2772 (St.). Schwer löslich in Wasser und Ligroin, ziemlich leicht in kaltem Alkohol und CS₂, leicht in der Wärme, in kaltem Chloroform, Äther und Benzol (St.). — Schmelzkurve der Gemische von 3.5-Dinitro-toluol mit Naphthalin: Kremann, Rodinis, M. 27, 174, mit Anilin: Kr., R., M. 27, 177. — Gibt bei der Oxydation mit Dichromatmischung 3.5-Dinitro-benzoesäure (St.). Bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure entsteht 3.5-Diaminotoluol (St.). Alkoholisches Schwefelammon reduziert zu 5-Nitro-3-amino-toluol (St.). 3.5-Dinitro-toluol liefert mit Na₂S₂ in Alkohol 5-Nitro-3-amino-toluol und wenig der entsprechenden Azoxyverbindung (Blanksma, R. 28, 112).

2.1¹-Dinitro-1-methyl-benzol, o. ω -Dinitro-toluol, [o-Nitro-phenyl]-nitromethan $C_7H_6O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot NO_2$. B. Bei 8-stdg. Erhitzen der äther. Lösung von 1 Mol-Gew. o-Nitro-benzyljodid mit 1 Mol.·Gew. AgNO₂ (Holleman, R. 15, 367). — Prismen (aus Alkohol). F: 72° (Ho.). Absorptionsspektrum in Ultraviolett: Hedley, B. 41, 1201. — Gibt beim Erhitzen mit mäßig konz. Schwefelsäure auf 125–130° o-Nitro-benzhydroxamsäure und o-Nitro-benzoesäure (Bamberger, Rüst, B. 35, 35).



nitromethan mit der berechneten Menge konz. Kalilauge durchschüttelt und Alkohol hinzufügt, bis bei weiterem Schütteln die Flüssigkeiten homogen werden; das Kaliumsalz scheidet sich dann krystallinisch aus (H., B. 40, 1554). — Ammoniumsalz. Gelb. — Lithiumsalz. Gelb. — Natriumsalz. Rote Tafeln. — KC₇H₅ O₄N₂ + 2 H₂O. Rote Nadeln. Verliert bei 100° 1 H₂O, zersetzt sich bei 130°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Silbersalz. Gelb. — Mercurosalz. Olivgrün. — Bleisalz. Gelb.

3.1¹-Dinitro-1-methyl-benzol, m. ω -Dinitro-toluol, [m-Nitro-phenyl]-nitromethan $C_7H_6O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_3\cdot NO_2$. B. Beim Eintragen von Phenylnitromethan in Salpetersäure (D: 1,5) unterhalb 10^6 (Lobry de Bruyn, R. 14, 123). Aus m-Nitro-benzylchlorid und AgNO₂ (Hantzsch, B. 40, 1555). — Krystalle (aus Eisessig). F: 94° (L. de B.). Absorptions-spektrum im Ultraviolett: Hedley, B. 41, 1231. Leicht löslich in Alkalien (L. de B.). Elektrische Leitfähigkeit: Ley, Hantzsch, B. 39, 3159. — Spaltet in wäßr. Lösung sehr langsam, in saurer Lösung schon in wenigen Minuten meßbare Mengen salpetriger Säure ab (L., Ha.). Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ m-Nitro-benzoesäure (L. de B.).

aci-3.1¹-Dinitro-1-methyl-benzol, [m-Nitro-phenyl]-isonitromethan $C_7H_6O_4N_2$. Zur Konstitution der Salze vgl. Hantzsch, B. 40, 1538, 1555. — $NH_4C_7H_5O_4N_2+H_2O$. Gelbe Nadeln. Verliert an der Luft alles NH_3 (L. de B., R. 14, 126). — $NaC_7H_5O_4N_2$. Rote Nadeln (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser (L. de B.). — $KC_7H_5O_4N_2$. Rote Nadeln (L. de B.). — Mercurisalz. Weiß (Ha., B. 40, 1538, 1555).

4.1'-Dinitro-1-methyl-benzol, p.ω-Dinitro-toluol, [p-Nitro-phenyl]-nitromethan C₇H₆O₄N₂ = O₂N·C₆H₄·CH₂·NO₂. B. Aus p-Nitro-benzyljodid, gelöst in Ather, beim Kochen mit AgNO₂ (Holleman, R. 15, 365). — Darst. Man läßt p-Nitro-benzyljodid und AgNO₂ mit einem bei ca. 50° siedendem Gemisch von Benzol und Ather 12 Stdn. stehen und kocht dann 2 Stdn. (Hantzsch, Veit, B. 32, 621); man schüttelt die ätherisch-benzolische Lösung mit Natronlauge aus und fällt aus der alkal. Lösung rasch und unter Kühlung durch verd. Säure das [p-Nitro-phenyl]-isonitromethan aus, das beim Stehen, rascher beim Erhitzen oder durch Umkrystallisieren aus Alkohol in das echte [p-Nitro-phenyl]-nitromethan übergeht (Ha., V.; vgl. Ho.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 91° (Ha., V.), 90° (Ho.). Absorptionsspektrum im Ultraviolett: Hedley, B. 41, 1200. — Reagiert nicht mit PCl₅ (Ha., V.). Gibt keine Farbreaktion mit FeCl₃ (Ha., V.). Gibt beim Erhitzen mit mäßig konz. Schwefelsäure p-Nitro-benzoesäure und etwas p-Nitro-benzhydroxamsäure neben viel Hydroxylamin (Bamberger, Rüst, B. 35, 52). Reagiert nicht mit Phenylisocyanat (Ha., V.).

aci-4.1¹-Dinitro-1-methyl-benzol, [p-Nitro-phenyl]-isonitromethan $C_7H_6O_4N_2=O_2N$: CH: NO₂H oder HO₂N: : CH· NO₂ (vgl. Hantzsch, B. 40, 1538). — Darst. s. bei [p-Nitro-phenyl]-nitromethan. — Gelblichweiß. Zeigt den Schmelzpunkt 91° des echten [p-Nitro-phenyl]-nitromethans (Hantzsch, Veit, B. 32, 622). In Wasser schwer, aber doch leichter löslich als das echte [p-Nitro-phenyl]-nitromethan (H., V.). Geht beim Auf-

bewahren, beim Schmelzen und durch Wasser, Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform am schnellsten durch Wasser, am langsamsten durch Chloroform - in die echte Nitroverbin-

am schnellsten durch wasser, am langsamsten durch Chlorotom — in die eente Matoverbindung über (H., V.). Beim Erhitzen mit Alkalilauge wird Nitrit abgespalten (H., V.). Reagiert mit PCl₅ und mit Phenylisocyanat; gibt Farbreaktion mit FeCl₃ (H., V.).

Salze von Isoformen des [p-Nitro-phenyl]-nitromethans. Bekannt sind gelbe, rote, grüne und violette Salze (Chromosalze). Nach Hantzsch (B. 40, 1538) sind diese Chromosalze aus den unbekannten Leukosalzen O₂N·C₆H₄·CH:NO₂Me und MeO₂N:C₆H₄: CH·NO, durch Isomerisation entstanden, wobei die $C_6H_4 \cdot NO$ CoH4: N.OMe echte Nitrogruppe mit der Isonitrogruppe in Beziehung getreten ist. Dies wird für die gelben und roten Salze durch die Formel I (nebenstehend), für die grünen und violetten Salze durch Formel II angedeutet. CH-N·OMe $_{
m CH}$ NO

Ammoniumsalze. a) Gelbes Salz. Dunkelbraune Nadeln (aus Wasser). F: 136°. Die wäßr. Lösung ist rein gelb; sie wird beim Erhitzen rot, beim Erkalten wieder gelb. Kühlt man die gelbe Lösung auf -14° ab, so friert das grüne Salz aus. b) Grünes Salz. Geht beim man die geroe Losung auf – 14° ab, so Friert das grune Salz aus. D) Grünes Salz. Gent beim Umkrystallisieren aus Wasser in das gelbe Salz über (HA., Veit, B. 32, 622; HA., B. 40, 1552). — LiC₇H₅O₄N₂ + 3 H₂O. Gelbe Blättchen. Äußerst löslich in Wasser und Alkohol (HA., B. 40, 1547). — Natriumsalze. a) Rotes Salz. NaC₇H₅O₄N₂ + 3 H₂O. Rote prismatische Nadeln. Verliert gegen 130° das Krystallwasser (HA., V., B. 32, 622; HA., B. 40, 1548). b) Grünes Salz: HA., B. 40, 1548. c) Gelbes Salz NaC₇H₅O₄N₂ + 3 H₂O. Verliert bei 100° 23′₄ Mol. H₂O, indem es in rotes Salz übergeht, bei ca. 130° den Rest des Wassers (HA., B. 40, 1548). c) Gelbes Salz KC HO. N. + 2 HO. Distriction bei 100° 2°/4 Mol. H₂O, indem es in rotes Salz übergeht, bei ca. 130° den Rest des Wassers (HA., B. 40, 1548). — Kaliumsalze. a) Gelbes Salz KC₇H₅O₄N₂ + 2 H₂O. Blättchen (aus Wasser). Schmilzt rasch erhitzt bei 160°. Verliert bei 100° unter Übergang in rotes Salz 1¹/₂-1³/₄ Mol. Wasser, bei 130° unter Violettfärbung den Rest des Wassers. Zersetzt sich oberhalb 130° (HA., B. 40, 1549). b) Rotes Salz: HA., B. 40, 1549. Holleman (R. 15, 366) erhielt ein rotes Salz mit 2 H₂O. c) Grünes Salz KC₇H₃O₄N₂+2 H₂O (H., B. 40, 1550). d) Violettes Salz. Wasserfrei. Absorbiert an der Luft 2 Mol. Wasser und geht in das grüne Salz über (HA., B. 40, 1549). Beim Behandeln des in Benzol verteilten wasserfreien Kaliumsalzes mit. Benzoyleblerid antetaht Banzoyle neitschanzehrdenvannsung (Ha. das grune Salz über (HA., B. 40, 1549). Beim Behandeln des in Benzol verteilten wasserfreien Kaliumsalzes mit Benzoylchlorid entsteht Benzoyl-p-nitrobenzhydroxamsäure (Ho., R. 15, 363). — Rubidiumsalze. a) Gelbes Salz RbC₇H₅O₄N₂+2 H₂O. Blättchen. Geht bei 100° in das violette Salz über (HA., B. 40, 1551). b) Violettes Salz. Wasserfrei. Nimmt an der Luft 2 Mol. Wasser auf und geht in die grüne Modifikation über (HA.). c) Grünes Salz (HA.). — Caesiumsalze. a) Gelbes Salz CsC₇H₅O₄N₂+2 H₂O. Goldgelbe Blättchen. Verliert bei 50° ein Mol. Wasser und wird rot, bei 100° das zweite Mol. und wird violett (HA., B. 40, 1551). b) Rotes Salz CsC₇H₅O₄N₂+ H₂O. Nimmt unter 0° ein zweites Mol. Wasser auf und wird gelb (HA.). c) Violettes Salz CsC₇H₅O₄N₂. Nimmt bei Zimmertemperatur an der Luft ein Mol. Wasser auf und wird rot. Unterhalb — 10° geht das violette Salz an feuchter Luft in ein unbeständiges grünes Salz über, das sich bei 0° sofort in das gelbe Salz verwandelt Luft in ein unbeständiges grünes Salz über, das sich bei 0° sofort in das gelbe Salz verwandelt (Ha.). — $\mathrm{AgC_7H_5O_4N_2}$. Roter gelatinöser Niederschlag, der im Exsiccator bei Lichtabschluß violett wird (Ha., B. 40, 1553). — $\mathrm{Ba(C_7H_5O_4N_2)_2} + 2~\mathrm{H_2O}$. Braune Nadeln (aus Wasser), in feiner Verteilung gelb. Verliert bei 120° 13/4 Mol. Wasser und wird rot (Ha., B. 40, 1553).

1¹.1¹-Dinitro-1-methyl-benzol, ω . ω -Dinitro-toluol, Phenyldinitromethan $C_7H_6O_4N_2$ $= C_6H_5 \cdot CH(NO_2)_2$. Uber Auffassung als Nitrat der Benzhydroximsäure $C_6H_5 \cdot C(O \cdot NO_2)$: NOOH vgl. Ponzio, G. 36 II, 289. — B. Bei Einw. von 1 Mol.-Gew. N₂O₄ auf 1 Mol.-Gew. Benzaldoxim in äther. Lösung, neben Benzaldehyd, Benzaldoximperoxyd $C_8H_5 \cdot CH: N \cdot O \cdot O \cdot N: CH \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 631) und Diphenylfuroxan $C_6H_5 \cdot C - C \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 4629).

Bei Einw. von 2 Mol.-Gew. N_2O_4 auf 1 Mol-Gew. Benzaldoxim, neben Benzaldehyd allein (P., R. A. L. [5] 15 II, 120; J. pr. [2] 73, 494; G. 36 II, 288). Aus dem Monoxim des Acetylbenzoyls C_6H_5 : $C(:N\cdot OH)\cdot CO\cdot CH_3$ mittels N_2O_4 (P., G. 31 I, 262 Anm.; II, 133). Aus dem Monoxim des Benzoylcarbinols C_6H_5 : $C(:N\cdot OH)\cdot CH_2\cdot OH$ in ather. Lösung durch N_2O_4 (P., G. 39 I, 326). Aus Phenyldibromnitromethan durch Behandlung mit KNO2 in alkalischalkoholischer Lösung (P., G. 38 II, 418). — Weiße Prismen (aus Petroläther). F: 79°; flüchtig mit Wasserdampf; leicht löslich in den üblichen organischen Solvenzien, außer in Petroläther, ziemlich leicht in heißem Wasser (P., G. 31 II, 135). Die Lösungen in nicht ionisierend wirkenden Medien (Benzol, Chloroform, Äther) sind farblos, die in Alkohol und Wasser sind, besonders in der Wärme gelb (Hantzsch, B. 40, 1542). Absorptionsspektrum im Ultraviolett: Hedley, B. 41, 1198. Leitfähigkeit in Pyridinlösung: Ha., Caldwell, Ph. Ch. 61, 229. Löslich in Alkalilauge mit gelber Farbe (P., G. 31 II, 135). — Liefert beim Erhitzen auf 130° Benzaldehyd (P., G. 31 II, 136). Auch bei Einw. von Zinkstaub und Eisessig entsteht Benzaldehyd (P., G. 31 II, 137). Gibt mit Aluminiumamalgam in Äther Ammoniak und Benzylamin (P., J. pr. [2] 65, 200). Beständig gegen verdünnte Säuren; gibt, mit konz. Schwefelsäure erwärmt, Benzoesäure (P., G. 31 II, 135, 136). Salze von Isoformen des Phenyldinitromethans. HANTZSCH (B. 40, 1536) unterscheidet:

a) Leukosalze $C_6H_5 \cdot C(NO_2) : NO \cdot OMe$,

b) Chromosalze
$$C_6H_5 \cdot C(NO_2)$$
: NO OMe, $ON = O$

$$C_6H_5 \cdot C = NO \cdot O \cdot Me$$
oder
$$C_6H_5 \cdot C = NO \cdot O \cdot Me$$

$$C_6H_5 \cdot C = N \cdot O \cdot Me$$

Die Leukosalze wurden noch nicht ganz rein (farblos) erhalten, am besten durch Zusammenreiben der gepulverten Substanz mit konz. Alkalilauge. Sie färben sich unter der Mutterlauge leicht gelb, sind aber, wenn einmal isoliert, ziemlich bsetändig. Die Chromosalze treten in einer stabilen gelben Form und in einer weniger stabilen roten Form auf; außerdem kommen beide Formen noch in labilen Zwischenzuständen vor. — Natriumsalze. a) Leukosalz NaC,H₅O₄N₂. Schwach gelblich (HA., B. 40, 1543). b) Gelbes Salz NaC,H₅O₄N₂. Nädelchen (HA.). c) Rotes Salz NaC,H₅O₄N₂. Zinnoberrot oder metallischgrün glänzende Blättchen (HA.). — Kaliumsalze. a) Gelbes Salz KC,H₅O₄N₂. Gelbe Blättchen. Schwer löslich in Alkohol (Ponzio, G. 31 II, 137; HA., B. 40, 1543). Liefert bei der Einw. von Benzoldiazoniumacetat in Wasser bei 0° eine Verbindung C₁₃H₁₀O₄N₄ [vielleicht C₆H₅·C(NO₂)₂·N·N·C₆H₅] (Syst. No. 2193) (P., G. 38 I, 512); analog verläuft die Reaktion mit anderen Diazoverbindungen (P., G. 39 I, 560; P., Charrier, G. 39 I, 627). b) Rotes Salz. Rote Blättchen, die sich schnell in gelbe Prismen verwandeln (P., G. 38 I, 512 Anm.; HA., B. 40, 1544). — AgC,H₅O₄N₂. Gelbbraune Prismen (aus siedendem Wasser) (P., G. 31 II, 137).

6-Chlor-2.3-dinitro-1-methyl-benzol, 6-Chlor-2.3-dinitro-toluol $C_7H_5O_4N_2Cl = (O_2N)_2C_6H_2Cl\cdot CH_3$. B. Aus 6-Chlor-2-nitro-toluol und Salpeterschwefelsäure (v. Janson, D. R. P. 107505; C. 1900 I, 1110; P. Cohn, M. 22, 475). — Weiße, etwas gelbstichige, rhombische (v. Lang, M. 22, 476; Z. Kr. 40, 625) Tafeln. F: $106-107^0$ (v. J.), 106^0 (C.). — Bei der Reduktion entsteht ein Orthodiamin (C.).

5-Chlor-2.4-dinitro-1-methyl-benzol, 5-Chlor-2.4-dinitro-toluol $C_7H_5O_4N_2Cl=(O_2N)_2C_6H_2Cl\cdot CH_3$. B. Durch Nitrieren von m-Chlor-toluol mit Salpeterschwefelsäure (Reverdin, Crépieux, B. 33, 2506). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 91°. Flüchtig mit Wasserdämpfen. — Wird von Zinn und Salzsäure zu 5-Chlor-2.4-diamino-toluol reduziert.

1¹-Chlor-2.4-dinitro-1-methyl-benzol, 1¹-Chlor-2.4-dinitro-toluol, 2.4-Dinitro-benzylchlorid C₇H₅O₄N₂Cl = (O₂N)₂C₆H₃·CH₂Cl. B. Aus o-Nitro-benzylchlorid oder aus p-Nitro-benzylchlorid mit Salpeterschwefelsäure (Krassuski, 3E. 27, 336). — Darst. Man suspendiert 100 g p-Nitro-benzylchlorid in 800 g konz. Schwefelsäure, fügt bei 10-15° ein Gemisch von 85 g Salpetersäure (D: 1,45) und 200 g Schwefelsäure hinzu, läßt die Temp. auf 20-25° steigen und gießt, nachdem das p-Nitro-benzylchlorid verschwunden ist, auf Eis (Friedländer, P. Cohn, M. 23, 546; B. 35, 1266; vgl. Escales, B. 37, 3599). — Tafeln (aus Äther). Rhombisch bipyramidal (v. Lang, M. 23, 546; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 437). Wirkt auf Haut und Schleimhäute energisch ein (F., C.). F: 34° (F., C.), 32° (K.). Löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, schwer löslich in Ligroin, unlöslich in Wasser (F., C.). — Wird von Zinn und Salzsäure zu 2.4-Diamino-toluol reduziert (K.). Liefert mit alkoh. Kalilauge 2.4.2'.4'-Tetranitro-stilben (K.). Setzt sich mit Natriumacetat zu 2.4-Dinitro-benzylacetat um (F., C.). Liefert beim Erhitzen mit β-Naphthol, SnCl₂, Salzsäure und etwas Alkohol das Amino-I.2-benzo-acridin der Formel I (Baezner, B. 37, 3082). Gibt beim Erhitzen mit 2.7-Dioxy-naphthalin, SnCl₂ und Salzsäure das Oxy-amino-1.2-benzo-acridin der Formel II (B., Gueorguteff, B. 39, 2441) und das "Diamino-naphthylen-diacridin" der Formel II (B., Gueorguteff, B. 39, 2441) und das "Diamino-naphthylen-diacridin" der Formel II (B., Gueorguteff, B. 39, 2441) und das "Diamino-naphthylen-diacridin" der Formel II (B., Gueorguteff, B. 39, 2441) und das "Diamino-naphthylen-diacridin" der Formel II (B., Gueorguteff, B. 39, 2441) und das "Diamino-naphthylen-diacridin" der Formel II (B., Gueorguteff, B. 39, 2441) und das "Diamino-naphthylen-diacridin" der Formel II (B., Gueorguteff, B. 39, 2441) und das "Diamino-naphthylen-diacridin" der Formel II (B., G. 2650); ähnlich reagieren andere Dioxynaphthaline und 2-Oxynaphthaline und 2-Oxynaphthaline und 2-Oxynap

2.4-Dinitro-benzylchlorid bildet beim Erwärmen mit Anilin [2.4-Dinitro-benzyl]-anilin (F., C.; Sachs, Everding, B. 35, 1236).

4-Chlor-2.5-dinitro-1-methyl-benzol, 4-Chlor-2.5-dinitro-toluol $C_7H_5O_6N_2Cl=(O_2N)_2C_6H_2Cl\cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Cohen, Mc Candlish, Soc. 87, 1265. — B. Beim Behandeln von 4-Chlor-2-nitro-toluol mit Salpeterschwefelsäure (Hönig, B. 20, 2420). — Nadeln (aus Alkohol). F: 101° .

4-Chlor-2.6-dinitro-1-methyl-benzol, 4-Chlor-2.6-dinitro-toluol $C_7H_8O_4N_2Cl=(O_2N)_2C_6H_2Cl\cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Cohen, Mc Candlish, Soc. 87, 1265. — B. Beim

- Behandeln von p-Chlor-toluol mit Salpetersäure (D: 1,47) (GOLDSCHMIDT, HÖNIG, B. 19, 2439). Aus 2.6-Dinitro-4-amino-toluol durch Austausch der Aminogruppe, gegen Chlor (C., Mc Ca.). Gelbe Nadeln (aus Äther). F: 76—77° (C., Mc Ca.), 76° (G., H.).
- 2-Chlor-3.5-dinitro-1-methyl-benzol, 2-Chlor-3.5-dinitro-toluol $C_7H_5O_4N_2Cl=(O_2N)_2C_6H_2Cl\cdot CH_3$. B. Man trägt 1 Tl. o-Chlor-toluol unter Kühlung in ein Gemisch aus 3 Tln. Salpetersäure (D: 1,48) und 9 Tln. konz. Schwefelsäure ein und erhitzt einige Stunden lang auf 80° (Nietzki, Rehe, B. 25, 3005). Aus 3.5-Dinitro-2-amino-toluol durch Austausch der Aminogruppe gegen Chlor (Rabaut, Bl. [3] 13, 634 Ann.). Gelbe Nadeln. F: $45-46^\circ$ (Ra.), 45° (N., Re.). Leicht löslich in Alkohol und Äther (N., Re.). Gibt bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure 2-Chlor-3.5-diamino-toluol (N., Re.). Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 3.5-Dinitro-2-oxy-toluol (N., Re.). Setzt sich mit alkoh. Ammoniak zu 3.5-Dinitro-2-amino-toluol um (N., Re.).
- 4-Chlor-3.5-dinitro-1-methyl-benzol, 4-Chlor-3.5-dinitro-toluol $C_7H_5O_4N_2Cl = (O_2N)_2C_6H_2Cl \cdot CH_3$. B. Aus 4-Chlor-3-nitro-toluol und rauchender Salpetersäure (Hönig, B. 20, 2420). Nadeln (aus Alkohol). F: 48°. Gibt bei der Reduktion ein bei 111° schmelzendes m-Diamin.
- 1¹-Chlor-1¹-1¹-dinitro-1-methyl-benzol, ω -Chlor- ω - ω -dinitro-toluol, Phenylchlor-dinitromethan $C_7H_5O_4N_2Cl=C_6H_5\cdot CCl(NO_2)_2$. Besitzt nach Ponzio (G. 38 I, 650) vielleicht die Konstitution $C_6H_5\cdot C(NO)(NO_2)\cdot O\cdot Cl.$ B. Man fügt eine verd. Lösung von Phenyldinitromethankalium zu einer alkal. Lösung von Chlor bei 0º (Ponzio, Charrier, G. 38 I, 651). Farbloses beständiges Ol von angenehmem Geruch. Gibt beim Erhitzen mit Wasser unter Entwicklung von Stickoxyden Benzoesäure, mit alkoh. Kalilauge Kaliumbenzoat, Phenyldinitromethankalium, Kaliumnitrit und Kaliumnitrat.
- 3.6-Dichlor-2.4-dinitro-1-methyl-benzol, 3.6-Dichlor-2.4-dinitro-toluol $C_7H_4O_4N_2Cl_2=(O_2N)_2C_6HCl_2\cdot CH_3$. B. Aus 2.5-Dichlor-toluol durch Nitrierung mit 7 Tln. rauchender Salpetersäure und $3^1/_2$ Tln. konz. Schwefelsäure (Cohen, Dakin, Soc. 79, 1131). Krystalle (aus Eisessig). F: $100-101^\circ$ (C., D., Soc. 79, 1131). Die durch Reduktion entstehende Base gibt die Chrysoidinreaktion (C., D., Soc. 81, 1347).
- 5.6-Dichlor-2.4-dinitro-1-methyl-benzol, 5.6-Dichlor-2.4-dinitro-toluol $C_7H_4O_4N_2Cl_2=(O_2N)_2C_6HCl_2\cdot CH_3$. B. Durch Nitrieren von 1 Tl. 2.3-Dichlor-toluol mit 7 Tln. Salpetersäure (D: 1,5) + 3 $^1/_2$ Tln. konz. Schwefelsäure (Cohen, Dakin, Soc. 79, 1128). F: 71-72 0 (C., D., Soc. 79, 1129). Die durch Reduktion entstehende Base gibt die Chrysoidinreaktion (C., D., Soc. 81, 1347).
- 3.4-Dichlor-2.6-dinitro-1-methyl-benzol, 3.4-Dichlor-2.6-dinitro-toluol $C_7H_4O_4N_2Cl_2 \doteq (O_2N)_2C_6HCl_2\cdot CH_3$. B. Aus 3.4-Dichlor-toluol mit Salpeterschwefelsäure (C., D., Soc. 79, 1133). Nadeln (aus Eisessig). F: 91,5—92,5° (C., D., Soc. 79, 1133). Die durch Reduktion entstehende Base gibt die Chrysoidinreaktion (C., D., Soc. 81, 1349).
- 3.5-Dichlor-2.4 oder 2.6-dinitro-1-methyl-benzol, 3.5-Dichlor-2.4 oder 2.6-dinitro-toluol $C_7H_4O_4N_2Cl_2=(O_2N)_2C_8HCl_2\cdot CH_3$. B. Durch Nitrierung von 1 Tl. 3.5-Dichlor-toluol mit 4 Tln. Salpetersäure (D: 1,5) und 4 Tln. konz. Schwefelsäure (Cohen, Dakin, Soc. 79, 1134; vgl. Soc. 81, 1349). Nadeln (aus Alkohol). F: 99--100°.
- 2.4-Dichlor-3.5-dinitro-1-methyl-benzol, 2.4-Dichlor-3.5-dinitro-toluol $C_7H_4O_4N_2Cl_2=(O_2N)_2C_6HCl_2\cdot CH_3$. B. Beim Nitrieren von 2.4-Dichlor-toluol (Seelig, A. 237, 163). Nadeln (aus Methylalkohol). F: 104° (C., D., Soc. 79, 1129), $101-102^{\circ}$ (S.), Die durch Reduktion entstehende Base gibt die Chrysoidinreaktion (C., D., Soc. 81, 1348).
- 2.6-Dichlor-3.5-dinitro-1-methyl-benzol, 2.6-Dichlor-3.5-dinitro-toluol $C_7H_4O_4N_2Cl_2=(O_2N)_2C_6HCl_2\cdot CH_3$. B. Aus 2.6-Dichlor-toluol mit Salpeterschwefelsäure (C., D., Soc. 79, 1132). Nadeln (aus Alkohol). F: $121-122^0$ (C., D., Soc. 79, 1132). Die durch Reduktion entstehende Base gibt die Chrysoidinreaktion (C., D., Soc. 81, 1346).
- 4.5.6-Trichlor-2.3-dinitro-1-methyl-benzol, 4.5.6-Trichlor-2.3-dinitro-toluol $C_7H_3O_4N_2Cl_3=(O_2N)_2C_6Cl_3\cdot CH_3$. B. Aus 2.3.4-Trichlor-toluol durch Erwärmen mit Salpeterschwefelsäure (Seelig, A. 237, 140). Darst. Aus 1 Tl. 2.3.4-Trichlor-toluol und einem Gemisch von 2 Tln. rauchender Schwefelsäure (D: 1,9), 3 Tln. rauchender Salpetersäure (D: 1,5) und 1 Tl. roher Schwefelsäure bei Wasserbadtemperatur (Prentzell, A. 296, 182). Schwach gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 141° (S.). Gibt bei der Reduktion mit Zinnehlorur und Salzsäure 4.5.6-Trichlor-2.3-diamino-toluol (S.; P.). Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 80–100° 4.5.6-Trichlor-2-nitro-3-amino-toluol (S.).
- 3.5.6-Trichlor-2.4-dinitro-1-methyl-benzol, 3.5.6-Trichlor-2.4-dinitro-toluol $C_7H_3O_4N_2CI_3=(O_2N)_2C_6CI_3\cdot CH_3$. B. Aus 2.3.5-Trichlor-toluol durch Nitrierung mit einer

- Mischung von 6 Tln. rauchender Salpetersäure mit 4 Tln. Schwefelsäure (Cohen, Dakin, Soc. 81, 1331). Nadeln (aus Alkohol + Eisessig). F: 149—150°.
- 3.4.6-Trichlor-2.5-dinitro-1-methyl-benzol, 3.4.6-Trichlor-2.5-dinitro-toluol $C_7H_3O_4N_2Cl_3=(O_2N)_2C_8Cl_3\cdot CH_3$. B. Beim Nitrieren von 2.4.5-Trichlor-toluol mit einem Gemenge von 2 Tln. Salpetersäure (D: 1,52) und 1 Tl. konz. Schwefelsäure (Schultz, A. 187, 280). Nadeln (aus Alkohol). F: 225° (Sch.), 227° (Seelig, A. 237, 140). Schwer löslich in Alkohol und Essigsäure, leicht in Benzol (Sch.; Cohen, Dakin, Soc. 81, 1335). Gibt mit Zinnehlorür und Salzsäure 3.4.6-Trichlor-2.5-diamino-toluol (See.). Liefert mit alkoh. Ammoniak bei $80-100^\circ$ ein orangegelbes, bei 191° schmelzendes Trichlornitrotoluidin (See.)
- 3.4.5-Trichlor-2.6-dinitro-1-methyl-benzol, 3.4.5-Trichlor-2.6-dinitro-toluol $C_7H_3O_4N_2Cl_3=(O_2N)_2C_6Cl_3\cdot CH_3$. B. Aus 3.4.5-Trichlor-toluol durch Salpeterschwefelsäure (COHEN, DAKIN, Soc. 81, 1338). Prismatische Nadeln (aus Essigsäure). F: $163-164^{\circ}$. Sehr wenig löslich in Alkohol.
- **2.5.6-Trichlor-3.4-dinitro-1-methyl-benzol**, **2.5.6-Trichlor-3.4-dinitro-toluol** $C_7H_3O_4N_2Cl_3=(O_2N)_2C_6Cl_3\cdot CH_3$. B. Aus 2.3.6-Trichlor-toluol durch Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure (Cohen, Dakin, Soc. **81**, 1332). Prismen (aus Essigsäure). F: $140-142^{\circ}$.
- **2.4.6-Trichlor-3.5-dinitro-1-methyl-benzol, 2.4.6-Trichlor-3.5-dinitro-toluol** $C_7H_3O_4N_2Cl_3=(O_2N)_2C_6Cl_3\cdot CH_3$. *B.* Aus 2.4.6-Trichlor-toluol durch Salpeterschwefelsäure (Сонем, Dakin, Soc. 81, 1336). Krystalle (aus Eisessig). F: 178—180°.
- 5-Brom-2.4-dinitro-1-methyl-benzol, 5-Brom-2.4-dinitro-toluol $C_7H_5O_4N_2Br=(O_2N)_2C_8H_2Br\cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Jackson, B. **22**, 1232. B. Aus 3-Bromtoluol und Salpetersäure (D: 1,54) (Greef, A. 177, 258). Aus 5-Brom-2.4-dinitro-phenylessigsäure beim Kochen mit Alkohol (J., Robinson, Am. 11, 551). Blaßgelbliche Nadeln oder Säulen (aus Alkohol). F: $103-104^{\circ}$ (G.). Liefert mit alkoh. Ammoniak 4.6-Dinitro-3-amino-toluol (J.).
- 2-Brom-3.5-dinitro-1-methyl-benzol, 2-Brom-3.5-dinitro-toluol $C_7H_5O_4N_2Br = (O_2N)_2C_8H_2Br\cdot CH_3$. B. Durch Nitrierung von o-Brom-toluol (BLANKSMA, R. 20, 428). Aus 3.5-Dinitro-2-amino-toluol durch Diazotieren und Erwärmen des Diazoniumperbromids mit Eisessig (ZINCKE, MALKOMESIUS, A. 339, 224). \rightarrow Gelbliche Krystalle (mit Alkohol). F: 91—920 (Z., M.), 820 (B.). Leicht löslich in Eisessig, Benzol, Alkohol (Z., M.). Gibt mit alkoh. Ammoniak 3.5-Dinitro-2-amino-toluol (B.).
- 4-Brom-3.5-dinitro-1-methyl-benzol, 4-Brom-3.5-dinitro-toluol $C_7H_5O_4N_2Br=(O_2N)_2C_8H_2Br\cdot CH_3$. B. Bei anhaltendem Behandeln von 3.5-Dinitro-4-amino-toluol mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,4) und NaNO₂ (JACKSON, ITTNER, Am. 19, 7). Beim Behandeln von 4-Brom-3-nitro-toluol mit Salpetersäure (D: 1,52) (J., I., Am. 19, 9). Prismen (aus Salpetersäure [D: 1,36]). F: 118^0 (J., I., Am. 19, 8). Gibt mit alkoh. Natriumäthylatlösung eine sehr unbeständige Blaufärbung (J., I., Am. 19, 199, 205). Liefert bei der Oxydation mit Dichromatmischung 4-Brom-3.5-dinitro-benzoesäure (J., I., Am. 19, 13). Gibt beim Kochen mit Natronlauge 3.5-Dinitro-4-oxy-toluol (J., I., Am. 19, 9). Wird durch Erwärmen mit Ammoniak in 3.5-Dinitro-4-amino-toluol übergeführt; analog verläuft die Reaktion mit Anilin (J., I., Am. 19, 8, 10).
- 1¹-Brom-1¹.1¹-dinitro-1-methyl-benzol, ω -Brom- ω - ω -dinitro-toluol, Phenylbrom-dinitromethan $C_7H_5O_4N_2Br=C_6H_5\cdot CBr(NO_2)_2$. Besitzt nach Ponzio (G. 38 I, 650) vielleicht die Konstitution $C_6H_5\cdot C(NO)(NO_2)\cdot OBr$. B. Man fügt eine verd. Lösung von Phenyldinitromethankalium zu einer alkal. Lösung von Brom bei 0° (Ponzio, Charrier, G. 38 I, 652). Gelbliches Öl.
- 3.5-Dibrom-2.4-dinitro-1-methyl-benzol, 3.5-Dibrom-2.4-dinitro-toluol $C_7H_4O_4N_2Br_2=(O_2N)_2C_6HBr_2\cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Blanksma, R. 24, 324. B. Aus 3.5-Dibrom-toluol durch Nitrieren mit Salpetersäure (D: 1,52), neben 3.5-Dibrom-2.6-dinitro-toluol (Nevile, Winther, B. 13, 967; B., R. 23, 125). Durch Nitrierung von 3.5-Dibrom-4-nitro-toluol mit Salpetersäure (D: 1,52) (B., C. 1909 II, 1220). Prismen (aus Alkohol), Blättchen (aus CS_2). Triklin pinakoidal (Jaeger, Z. Kr. 40, 366). F: 157,5—158° (N., W.), 157° (B., R. 23, 126). D¹⁵: 2,153 (J.). Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 2.4-Diamino-toluol (B., R. 23, 126; 24, 324). Liefert mit Salpeterschwefelsäure 3.5-Dibrom-2.4.6-trinitro-toluol (B., R. 23, 127; C. 1909 II, 1220). Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak 24-Dinitro-3.5-diamino-toluol (B., R. 23, 126), mit Anilin 2.4-Dinitro-3.5-diamilno-toluol (B., R. 23, 126).
- 3.6-Dibrom-2.4-dinitro-1-methyl-benzol, 3.6-Dibrom-2.4-dinitro-toluol $C_2H_4O_4N_2Br_2 = (O_2N)_2C_6HBr_2 \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von 2.5-Dibrom-1-methyl-4-iso-

- propyl-benzol mit Salpeterschwefelsäure (CLAUS, J. pr. [2] 37, 16). Gelbliche Nadeln oder Prismen (aus Eisessig). F: 142°. Sublimiert ziemlich leicht in Blättchen.
- 3.5-Dibrom-2.6-dinitro-1-methyl-benzol, 3.5-Dibrom-2.6-dinitro-toluol $C_7H_4O_4N_2Br_2=(O_2N)_2C_6HBr_2\cdot CH_3$. B. Neben 3.5-Dibrom-2.4-dinitro-toluol beim Auflösen von 3.5-Dibrom-toluol in Salpetersäure (D: 1,52) (Nevile, Winther, B. 13, 967). Aus 3.5-Dibrom-2.6-dinitro-4-amino-toluol durch Diazotieren und Kochen mit Alkohol (Blanksma, C. 1909 II, 1220). Nadeln (aus Alkohol), Krystalle (aus Petroläther). F: 117° (B.). Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure gibt 3.5-Dibrom-2.4-6-trinitro-toluol (B.).
- 2.4-Dibrom-3.5-dinitro-1-methyl-benzol, 2.4-Dibrom-3.5-dinitro-toluol $C_7H_4O_4N_2Br_2=(O_2N)_2C_6HBr_2\cdot CH_3$. B. Bei längerem Erhitzen von 2.4-Dibrom-toluol mit einer Mischung von rauchender Salpetersäure und konz. Schwefelsäure (Davis, Soc. 81, 873). Hellgelbe Prismen (aus Äthylacetat). F: 127,5°. Gibt mit Zinn und Salzsäure 3.5-Diamino-toluol.
- 2.6-Dibrom-3.4 oder 3.5-dinitro-1-methyl-benzol, 2.6-Dibrom-3.4 oder 3.5-dinitro-toluol $C_7H_4O_4N_2Br_2=(O_2N)_2C_6HBr_2\cdot CH_3$. B. Beim Lösen von 2.6-Dibrom-toluol in Salpetersäure (D: 1,52) (Neville, Winther, B. 13, 973). Nadeln oder Prismen. F: $161,6-162,2^{\circ}$.
- 3.5.6-Tribrom-2.4-dinitro-1-methyl-benzol, 3.5.6-Tribrom-2.4-dinitro-toluol $C_7H_3O_4N_2Br_3=(O_2N)_2C_6Br_3\cdot CH_3$. B. Aus 2.3.5-Tribrom-toluol mit roter rauchender Salpetersäure (JAEGER, Z. Kr. 40, 361). Farblose Krystalle (aus Benzol). Monoklin prismatisch. F: 210°. D^{18} : 2,465.
- 3.4.5-Tribrom-2.6-dinitro-1-methyl-benzol, 3.4.5-Tribrom-2.6-dinitro-toluol $C_7H_3O_4N_2Br_3=(O_2N)_2C_6Br_3\cdot CH_3$. B. Aus 3.4.5-Tribrom-toluol mit roter rauchender Salpetersäure (JAEGER, Z. Kr. 40, 362). Krystalle (aus Benzol). Triklin pinakoidal. F: 216°. D¹⁷: 2,459.
- 2.4.6-Tribrom-3.5-dinitro-1-methyl-benzol, 2.4.6-Tribrom-3.5-dinitro-toluol $C_7H_3O_4N_2Br_3=(O_2N)_2C_6Br_3\cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von 2.4.6-Tribrom-toluol mit Salpetersäure (D: 1,52) (Neville, Winther, B. 13, 975). Farblose Krystalle (aus Benzol). Monoklin prismatisch (Jaeger, Z. Kr. 40, 359). F: 220°; D¹5: 2,456 (J.). Wird von Zinn und Salzsäure zu 3.5-Diamino-toluol reduziert (Blanksma, R. 24, 324).
- 4-Jod-x.x-dinitro-1-methyl-benzol, 4-Jod-x.x-dinitro-toluol $C_7H_5O_4N_2I=(O_2N)_2C_6H_2I\cdot CH_3$. B. Beim Nitrieren von p-Jod-toluol (Hübner, Glassner, B. 8, 561). Krystalle. F: 137-138°.
- x-Brom-3-jod-x.x-dinitro-1-methyl-benzol, x-Brom-3-jod-x.x-dinitro-toluol $C_7H_4O_4N_2BrI=(O_2N)_2C_6HBrI\cdot CH_3$. B. Durch Bromieren von m-Jod-toluol und Kochen des bei $255-265^\circ$ siedenden Reaktionsproduktes mit einem Gemisch aus 1 Tl. rauchender Salpetersäure und 1 Tl. konz. Schwefelsäure (Hirtz, B. 29, 1406). Hellgelbe Nädelchen (aus starker Essigsäure). F; ca. $139-141^\circ$.
 - "Dinitrosodinitrotoluole" $C_7H_4O_6N_4$ s. Syst. No. 671 a.
- 2.4.5-Trinitro-1-methyl-benzol, 2.4.5-Trinitro-toluol (γ -Trinitro toluol) $C_7H_5O_8N_3=(O_2N)_3C_6H_2\cdot CH_3$. Beim Nitrieren von m-Nitro-toluol, neben dem bei 112° schmelzenden β -Trinitrotoluol (Hepp, A. 215, 366; vgl. Beilstein, Kuhlberg, A. 155, 26). Darst. Man bringt 2 Tle. m-Nitro-toluol mit 10 Tln. konzentriertester Salpetersäure zusammen, gibt unter Abkühlen 25 Tle. rauchende Schwefelsäure hinzu, kocht 1 Tag lang und fällt mit Wasser. Man extrahiert das so erhaltene Gemisch von Isomeren mit CS2, wobei 2.4.5-Trinitro-toluol größtenteils ungelöst bleibt, während β -Trinitrotoluol in Lösung geht (H.). Gelbliche Tafeln (aus Aeeton). Rhombisch bipyramidal (Friedlander, A. 215, 367; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 365). F: 104° ; sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, viel leichter in heißem Alkohol und heißem Eisessig, leicht in Äther, Benzol, Aceton (H.). Verbindet sich mit 1 Mol. Naphthalin (H., A. 215, 378). Gibt mit alkoh. Ammoniak 4.6-Dinitro-3-amino-toluol, mit Anilin 4.6-Dinitro-3-anilino-toluol (H.).
- 2.4.6 -Trinitro-1-methyl-benzol, 2.4.6 -Trinitro-toluol (α -Trinitro toluol) $C_7H_5O_6N_3=(O_2N)_3C_6H_2\cdot CH_3$. Be imehrtägigem Kochen von Toluol mit Salpeterschwefelsäure (WILBRAND, A. 128, 178). Aus o-Nitro-toluol oder aus p-Nitro-toluol durch Nitrierung

(Beilstein, Kuhlberg, B. 3, 202; Tiemann, B. 3, 218). Aus 2.4-Dinitro-toluol durch Nitrierung (Tie., B. 3, 217). Aus 2.4.6-Trinitro-phenylessigsäure beim Kochen mit Wasser oder Alkohol (Jackson, Phinney, B. 28, 3067; Am. 21, 431). — Darst. im großen. In einem gußeisernen Doppelkessel, der mit Rührwerk und Einrichtung für Dampfheizung sowie Innenkühlung versehen ist, schmilzt man 500 kg 2.4-Dinitro-toluol und mischt dieses bei 70-75° mit 1500 kg möglichst wasserfreier Mischsähre, bestehend aus 80°/₀ Schwefelsäure und 20°/₀ Salpetersäure. Man erwärmt dann, bis die Temp. von 110° erreicht ist, die 3-4 Stdn. eingehalten wird. Das Trinitrotoluol wird von der Abfallsäure getrennt, mit Wasser bei 40° bis 50° neutral gewaschen und aus Alkohol oder einer Mischung von Benzol und Alkohol umkrystallisiert; Ausbeute an reinem Produkt ea. 85°/₀ der Theorie (H. Brunswig in F. Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. V [Berlin-Wien 1917], S. 108; vgl. Haeussermann, Z. Ang. 4, 661). Siehe ferner H. Kast, Spreng- und Zündstoffe [Braunschweig 1921], S. 253 ff.

Farblose (Wilbrand, A. 128, 178; Hantzsch, B. 39, 1096) Krystalle (aus Alkohol). Rhombisch (Friedlander, A. 215, 364; J. 1879, 395). F: 82° (Wilbrand), 81,5° (Haeusser-MANN, Z. Ang. 4, 662), 78,84° (MILLS, J. 1882, 104). Aus 1 Liter kochend gesättigter wäßr. Lösung scheiden sich beim Erkalten 1,5 g Trinitrotoluol ab; 1 g erfordert bei 22° ca. 61 Tle., bei 58° ca. 10Tle. 98°/olgen Alkohols zur Lösung (Haeu.). 100 Tle. CS₂ von 17° lösen 0,386 Tle. (Beilstein, Kuhlberg, A. 155, 27). Leicht löslich in Äther (Wille.), sehr leicht in Benzol unter Temperaturerniedrigung (Hepp., A. 215, 378). 2.4.6-Trinitro-toluol bildet additionelle Verbindungen mit je 1 Mol. Naphthalin (Hepp., A. 215, 378), Phenanthren (Kremann, M. verundungen mit je 1 Mol. Naphthalin (HEPP, A. 215, 378), Phenanthren (Kremann, M. 29, 865) und Anilin (H., A. 215, 365). Molekulare Schmelzpunktsdepression des 2.4.6-Trinitro-toluols: 115 (Auwers, Ph. Ch. 30, 311). Kryoskopisches Verhalten in absoluter Schwefelsäure: Hantzsch, Ph. Ch. 61, 270; 65, 50; in Ameisensäure: Bruni, Berti, R. A. L. [5] 9 I, 274. Ebullioskopisches Verhalten in Acetonitril: Bruni, Sala, G. 34 II, 482. Elektrische Leitfähigkeit in flüssigen Ammoniak: Franklin, Kraus, Am. 23, 294; in Pyridin: Hantzsch, Caldwell, Ph. Ch. 61, 230. Bindung von Ammoniak durch 2.4.6-Trinitrotoluol: Korczyński, C. 1908 II, 2009. — Über die explosiven Eigenschaften des 2.4.6-Trinitrotoluols well Hariusspunkan Z. Ann 4.502. Will Ch. 1.92, 120 l. Then des 2.4.6-Trinitro-toluols vgl. HAEUSSERMANN, Z. Ang. 4, 508; WILL, Ch. I. 26, 130 1). Über die Zusammensetzung der bei der Explosion, sowie bei der nichtexplosiven thermischen Zersetzung entstehenden Gase vgl. Lewin, Poppenberg, A. Pth. 60, 437, 456. Gibt beim längeren Erwärmen mit rauchender Salpetersäure auf 100° 2.4.6-Trinitro-benzoesäure (Tiemann, Judson, B. 3, 224), desgl. beim längeren Erhitzen mit 5 Tln. starker Salpetersäure (D: 1,4) und 10 Tln. konz. Schwefelsäure auf 112-175° (Montagne, R. 21, 380; vgl. Chem. Fabr. Griesheim, D. R. P. 77559; Frdl. 4, 34). Beim Erhitzen mit rauchender Salpetersäure auf 180° entstehen CO₂ und 1.3.5-Trinitro-benzol (Claus, Becker, B. 16, 1597). 2.4.6-Trinitro-benzoesäure entsteht auch bei der Oxydation von 2.4.6-Trinitro-toluol mit Chromsäure in konz. Schwefelsäure bei 40—50° (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 127325; C. 1902 I, 149) sowie bei der elektrolytischen Oxydation in 30% jeer Schwefelsäure (Sachs, Kempf, B. 35, 2712). Die Reduktion von 2.4.6-Trinitro-toluol mit Zinn und Salzsäure führt zu 2.4.6-Triamino-toluol (Weidel, M. 19, 224). Wird 2.4.6-Trinitro-toluol in alkoh. Suspension bei Gegenwart einer Spur NH₃ mit H₂S behandelt, so bildet sich 2.6-Dinitro-4-hydroxylamino-toluol (Cohen, Dakin, Soc. 81, 27; Cohen, Mc Candlish, Soc. 87, 1265). Bei der Reduktion mit Ammoniumhydrosulfid in Alkohol entsteht 2.6-Dinitro-4-amino-toluol neben sehr wenig 4.6-Dinitro-2-amino-toluol (Holleman, Boeseken, R. 16, 425). der elektrolytischen Reduktion in Gegenwart von Vanadinverbindungen entsteht hauptachter einer Gegenwart von vanaamvermaangen entsteht nauptsachlich 2.6-Dinitro-4-amino-toluol (Hoper, Jakob, B. 41, 3196). Beim Erhitzen von 2.4.6-Trinitro-toluol mit Schwefel und Schwefelalkali entsteht ein brauner Baumwollfarbstoff (Akt.-Ges, f, Anilinf., D. R. P. 121122; C. 1901 I, 1397). — 2.4.6-Trinitro-toluol gibt mit Aceton und Kalilauge eine bordeauxrote Farbe (Lepsius, Ch. Z. 20, 839). Kondensiert sich beim Erwärmen mit Benzaldehyd in Gegenwart von etwas Pyridin oder Piperidin 2.4.6-Trinitro-stilben (Pfeiffere, Monath, B. 39, 1306; Ullman, Gschwind, B. 41, 2906). Cibt mit Naphthachinen (12) gelfonsöure (4) und Nathrachung in wiße albeh B. 41, 2296). Gibt mit Naphthochinon (1.2) sulfonsäure (4) und Natronlauge in wäßr. alkoh.

Lösung die Verbindung C₆H₄ C[:CH·C₆H₂(NO₂)₃]·CH (Syst. No. 755) (SACHS, BERT-HOLD, ZAAR, C. 1907 I, 1131). Liefert mit p-Nitroso-dimethylanilin in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Krystallsoda das p-Dimethylamino-anil des 2.4.6-Trinitro-benzaldehyds (SACHS, EVERDING, B. 35, 1236). Gibt mit 4-Nitroso-3.5-dimethyl-1-p-tolyl-pyrazol das 4.(2.4.6-Trinitro-benzal-aminol-3.5-dimethyl-1-p-tolyl-pyrazol (SACHS, ALSI EREN, R. 40, 670).

4-[2.4.6-Trinitro-benzal-amino]-3.5-dimethyl-1-p-tolyl-pyrazol (Sachs, Alsleben, B. 40, 670).
2.4.6-Trinitro-toluol wird als Sprengstoff verwendet, zumeist als Füllung von Granaten, Minen und Torpedos, ferner als Zusatz zu Knallquecksilber in Sprengkapseln (vgl. Brunswig,

¹⁾ Vgl. hierzu die Abhandlung von Will, B. 47, 704, welche nach dem für die 4. Aufl. dieses Handbuches geltenden Schlußtermin [1. I. 1910] erschienen ist. Vgl. auch H. Kast Spreng- und Zündstoffe [Braunschweig 1921], S. 22, 55, 70, 89, 270.

Explosivstoffe [Leipzig 1909], sowie Artikel in Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. V [Berlin und Wien 1917], S. 107; H. Kast, Spreng- und Zündstoffe [Braunschweig 1921], S. 271).

Trinitrotoluol-Kaliummethylat $C_8H_8O_2N_3K + H_2O$. B. Aus den Komponenten in Methylalkohol bei 0°; Ausfällung durch Ather (HANTZSCH, KISSEL, B. 32, 3140). — Dunkelviolette Krystalle (H., K.). Verpufft beim Erhitzen (H., K.). In Wasser unter starker Hydrolyse leicht löslich, in Alkohol schwer (H., K.). Beim Ansäuern entstehen rote Zersetzungsprodukte (H., Picton, B. 42, 2125).

- 3.x.x-Trinitro-1-methyl-benzol, 3.x.x-Trinitro-toluol (\(\beta\)-Trinitro toluol)\(^1\) $C_7H_5O_6N_3=(O_2N)_3C_6H_2\cdot CH_3$. B. Entsteht, neben mehr γ -Trinitrotoluol, beim Nitrieren von m-Nitro-toluol (Herr, A. 215, 366). — Darst. s. S. 347 bei 2.4.5-Trinitro-toluol. — Wasserheile trikline (VOLHARDT, A. 215, 370) Prismen (aus kaltem Aceton). F: 112°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, leichter in siedendem Alkohol, leicht löslich in Äther, Aceton und Benzol. — Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak ein bei 94° schmelzendes Dinitrotoluidin (Syst. No. 1692a). Liefert mit 1 Mol. Naphthalin ein Additionsprodukt.
- 3-Chlor-2.4.6-trinitro-1-methyl-benzol, 3-Chlor-2.4.6-trinitro-toluol $C_7H_4O_6N_3Cl$ = (O₂N)₃C₆HCl·CH₃. B. Durch Erwärmen von 5-Chlor-2.4-dinitro-toluol mit einem Gemisch von Schwefelsäure (66° Bé) und Salpetersäure (46,8° Bé) auf 150-175° (REVERDIN, DRESEL, DELETRA, B. 37, 2094; Bl. [3] 31, 633). Durch leichtes Sieden von m-Chlor-toluol mit 3 Tln. Schwefelsäure (66° Bé) und 3 Tln. Salpetersäure (49,4° Bé) bei ca. 160° unter Rückflußkühlung (R., Dr., De). Durch Erhitzen von 2.4.6-Trinitro-3-oxy-toluol mit Toluol-sulfochlorid, Diäthylanilin und Nitrobenzol (ULLMANN, NADAI, B. 41, 1878). — Weiße Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 148,5° (R., Dr., De.), 149° (U., N.). Leicht löslich in Essigsäure, Benzol, Aceton und Chloroform, schwer in Alkohol, Ather und Ligroin (R., Dr., De.). — Liefert beim schwachen Erwärmen mit alkoh. Ammoniak 2.4.6-Trinitro-3-amino-toluol; analog verläuft die Reaktion mit Aminen (R., Dr., Dr.).
- 3.5-Dichlor-2.4.6-trinitro-1-methyl-benzol, 3.5-Dichlor-2.4.6-trinitro-toluol $C_2H_3O_6N_3Cl_2 = (O_2N)_3C_6Cl_2 \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von 3.5-Dichlor-2.4.6-trinitro-phenylessigsäureester mit konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 150-1600 (Jackson, Smith, Am. 32, 178). - Prismen (aus verd. Alkohol). F: 200-2010. Leicht löslich in Benzol, Aceton, heißem Chloroform, löslich in Alkoholen, schwer löslich in Äther, Ligroin, CS₂, Eisessig, unlöslich in Wasser.
- 3-Brom-2.4.6-trinitro-1-methyl-benzol, 3-Brom-2.4.6-trinitro-toluol $C_7H_4O_6N_3Br$ = (O₂N)₃C₆HBr·CH₃. B. Man vermischt 10 g 5-Brom-2.4-dinitro-toluol mit 20 ccm eines Gemisches aus 1 Vol. konz. Schwefelsäure und 2 Vol. rauchender Salpetersäure und kocht (Bentley, Warren, Am. 12. 4). — Nadeln (aus Alkohol). F: 143°. Unlöslich in Ligroin, fast unlöslich in kaltem Alkohol. Liefert mit alkoh. Ammoniak 2.4.6-Trinitro-3-aminotoluol.
- 3.5-Dibrom-2.4.6-trinitro-1-methyl-benzol, 3.5-Dibrom-2.4.6-trinitro-toluol C₁H₃O₆N₃Br₂ = (O₂N)₃C₆Br₂·CH₃. B. Beim Kochen von 1 Tl. 3.5-Dibrom-toluol mit 20 Tln. einer Mischung gleicher Volume konz. Schwefelsäure und Salpetersäure (D: 1,52) (Palmer, B. 21, 3501; Blanksma, R. 23, 127). Durch Einw. von Salpeterschwefelsäure auf 3.5-Dibrom-2-nitro-toluol, 3.5-Dibrom-4-nitro-toluol oder auf 3.5-Dibrom-2.6-dinitro-toluol (Bl., C. 1909 II, 1220). — Nadeln (aus CS₂). Monoklin prismatisch (Jaeger, Z. Kr. 40, 367). F: 229—230° (P.; Bl.), 228° (J.). D¹⁵: 2,259 (J.). Leicht löslich in Benzol (Bl., R. 23, 127). — Gibt mit Zinn und Salzsäure 2.4.6-Triamino-toluol (P., Benken, B. 29, 1346). Liefert mit alkoh. Ammoniak 2.4.6-Trinitro-3.5-diamino-toluol (P., B. 21, 3501); analog verläuft die Beaktion mit Methydmin und mit Ariliu (Br. R. 23, 127). Reaktion mit Methylamin und mit Anilin (BL., R. 23, 127).

g) Azido-Derivate.

4-Azido-1-methyl-benzol, p-Azido-toluol, p-Triazo-toluol, p-Tolyl-azid, p-Diazotoluolimid $C_7H_7N_3 = N_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus p-Toluol-azocarbonamid $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot CO \cdot NH_2$ mit alkal. Hypochloritlösung (unter Umlagerung) (DARAPSKY, B. 40, 3036; J. pr. [2] 76, 455). Aus p-Toluol-diazo-pseudo-semicarbazino-campher

¹⁾ Nach dem für die 4. Aufl. dieses Handbuches geltenden Literaturschlußtermin [1. I. 1910] ist diese Verbindung von WILL (B. 47, 708, 710) als 2.3.4-Trinitro toluol erkannt worden.

- C₈H₁₄ C(OH)·NH·CO

 (Syst. No. 3635) mit Alkali (Forster, Soc. 89, College Ol. Kp. 789 (Da)). Flichtig mit Wegendampf (F). Zersetzt sich gegen
- 235). Geibes Öl. Kp_{15} : 78° (Da.). Flüchtig mit Wasserdampf (F.). Zersetzt sich gegen 180° (F.). Gibt mit Phenylmagnesiumbromid in Äther Phenyl-p-tolyltriazen $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : N \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 2228) (Dimeoth, Eble, Gruhl, B. 40, 2399).
- 1¹-Azido-1-methyl-benzol, ω-Azido-toluol, ω-Triazo-toluol, Benzylazid $C_7H_7N_3 = C_8H_5$ CH_2 N_3 , B. Aus N-Nitroso-benzylhydrazin beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure (Curtus, B. 33, 2562; Wohn, Oesterlin, B. 33, 2741; C., Darapsky, J. pr. [2] 63, 432). Aus Silberazid mit Benzyloidid in Ather (C., D., J. pr. [2] 63, 433). Leicht bewegliches Öl vom Geruch des Benzylchlorids (C.). Kp_{23} : 108^{9} (W., O.); Kp_{11} : 74^{9} (korr.) (C., D.). Flüchtig mit Wasserdampf und mit Ätherdampf (C., D.). $D^{24,9}$: 1,0655 (Philip, Soc. 93, 919). Unlöslich in Wasser, mischbar mit Alkohol und Äther (C.). $n_{2}^{24,9}$: 1,52923; $n_{2}^{24,9}$: 1,55749 (Ph.). Explodiert bei starker Überhitzung unter Feuererscheinung (W., O.). Wird beim Kochen mit Wasser, Alkohol und alkoh. Kali, sowie mit wäßr. Bleinitratlösung nicht angegriffen (C., D.). Reagiert mit konz. Schwefelsäure explosionsartig (C., D.). Verdünnte siedende Schwefelsäure liefert unter Abspaltung von 1 Mol. Stickstoff Benzaldehyd, Formaldehyd, Ammoniak, Anilin, Benzylamin und eine gelbe amorphe Base (Kondensationsprodukt von Anilin mit Formaldehyd); konz. Salzsäure bildet bei längerem Kochen dieselben Produkte (C., D.).
- 5-Brom-2-azido-1-methyl-benzol, 4-Brom-2-methyl-diazobenzolimid $C_7H_6N_3Br=N_3\cdot C_6H_3Br\cdot CH_3$. B. Aus 4-Brom-2-methyl-benzoldiazoniumperbromid mit Ammoniak (L. MICHAELIS, B. 26, 2194). Schuppen. Mit Wasserdampf flüchtig.
- 2 oder 3-Brom-4-azido-1-methyl-benzol, 3 oder 2-Brom-4-methyl-diazobenzolimid $C_7H_6N_3Br=N_3\cdot C_6H_3Br\cdot CH_3$. B. Man behandelt p-Tolylhydrazin mit Brom in Salzsäure unter Kühlung, führt das erhaltene Bromtoluoldiazoniumbromid durch Zusatz von Brom zu seiner Lösung in das Perbromid über und behandelt dieses mit Ammoniak (L. MICHAELIS, B. 26, 2194). Flüssig. Bei starker Kälte erstarrend.
- 3-Nitro-2-azido-1-methyl-benzol, 6-Nitro-2-methyl-diazobenzolimid $C_7H_6O_2N_4=O_2N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot N_3$. B. Aus 3-Nitro-2-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung des Diazoniumperbromids mit Ammoniak (ZINCKE, SCHWARZ, A. 307, 44). Weiße Nadeln (aus Alkohol). F: 50°. Leicht löslich in allen Solvenzien.
- 4-Nitro-2-azido-1-methyl-benzol, 5-Nitro-2-methyl-diazobenzolimid $C_7H_8O_2N_4=O_2N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot N_3$. B. Aus 4-Nitro-2-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung des Diazoniumperbromids mit Ammoniak (Noelting, Grandmough, Michel, B. 25, 3341). Nadeln. F: 68°. Leicht löslich in Alkohol. Liefert mit alkoh, Kali keine Stickstoffwasserstoffsäure.
- 5-Nitro-2-azido-1-methyl-benzol, 4-Nitro-2-methyl-diazobenzolimid $C_rH_sO_2N_4=O_2N\cdot C_0H_3(CH_3)\cdot N_3$. B. Aus 5-Nitro-2-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung des Diazoniumperbromids mit Ammoniak (N., G., M., B. 25, 3340). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 73° (N., G., M.), 69° (Drost, A. 313, 309). Gibt mit alkoh. Kalilauge Stickstoffwasserstoffsäure (N., G., M.).
- 2-Nitro-4-azido-1-methyl-benzol, 3-Nitro-4-methyl-diazobenzolimid $C_7H_6O_2N_4=O_2N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot N_3$. B. Aus 2-Nitro-4-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung des Diazoniumperbromids mit Ammoniak (N., G., M., B. 25, 3341). Weiße Nadeln. F: 69—70°. Mit Wasserdampf flüchtig. Reichlich löslich in Alkohol. Gibt mit alkoh. Kalilauge keine Stickstoffwasserstoffsäure.
- 3-Nitro-4-azido-1-methyl-benzol, 2-Nitro-4-methyl-diazobenzolimid $C_7H_6O_2N_4=O_2N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot N_3$. B. Aus 3-Nitro-4-amino-toluol durch Diazotierung und Behandlung des Diazoniumperbromids mit Ammoniak (Zincke, Schwarz, A. 307, 41). Aus 3-Nitro-4-hydrazino-toluol durch Behandlung der salzsauren Lösung mit NaNO₂ (Z., Sch.). Nadeln oder Tafeln (aus Benzin) (Z., Sch.). F: 35° (Z., Sch.). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol (Z., Sch.). Gibt beim Erhitzen "3.4-Dinitroso-toluol" (Syst. No. 671 a) (Noelting, Kohn, Ch. Z. 18, 1095; Z., Sch.). Liefert bei Behandlung mit Salpetersäure (D: 1,52) 3.5(?)-Dinitro-4-azido-1-methyl-benzol und als Nebenprodukt 3.5-Dinitro-4-hydroxyl-amino-toluol (?) (Syst. No. 1933) (Drost, A. 313, 307, 316).
- 3.5-Dinitro-2-azido-1-methyl-benzol, 4.6-Dinitro-2-methyl-diazobenzolimid $C_2H_5O_4N_5=(O_2N)_2C_6H_2(CH_3)\cdot N_3$. B. Aus 5-Nitro-2-azido-1-methyl-benzol mit Salpetersäure (D: 1,52) (Drost, A. 313, 309). Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 61°. —

Liefert beim Erwärmen auf 100°, 3.6-Dinitroso-3-nitro-toluol" (Syst. No. 671a). Beim Eintragen in konz. Schwefelsäure entsteht ein Dinitroaminokresol (Syst. No. 1855).

- 2.3- oder 2.5-Dinitro-4-azido-1-methyl-benzol, 2.3- oder 2.5-Dinitro-4-methyl-diazobenzolimid $C_7H_5O_4N_5=(O_2N)_2C_4H_2(CH_3)\cdot N_3$. B. Aus 2-Nitro-4-azido-1-methyl-benzol und Salpetersäure (D: 1,51) (Drost, A. 313, 301, 305). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 103° (Zers.). Liefert beim Erhitzen im Kochsalzbade ,,3.4- oder 4.5-Dinitroso-2-nitrotoluol'' (Syst. No. 671a).
- 3.5 (?)-Dinitro-4-azido-1-methyl-benzol, 2.6 (?)-Dinitro-4-methyl-diazobenzolimid $C_7H_5O_4N_5=(O_2N)_2C_6H_2(CH_3)\cdot N_3$. B. Aus 3-Nitro-4-azido-1-methyl-benzol und Salpetersäure (D: 1,52) (Drost, A. 313, 307). Fast weiße Nadeln. F: 97°. Liefert beim Erhitzen auf $100-110^\circ$ das bei 145° schmelzende "4.5(?)-Dinitroso-3-nitro-toluol" (Syst. No. 671a). Beim Eintragen in konz. Schwefelsäure entsteht ein bei 172° schmelzendes Dinitroaminokresol (Syst. No. 1855).

h) "Phosphino"-Derivate usw.

 $\label{eq:continuous} \textbf{Verbindungen} \ C_7H_7O_2P = O_2P \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \ (,,o-\ und\ p-Phosphino-toluol'') \ sind\ bei \ CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot PO(OH)_2 \ (Syst.\ No.\ 2289) \ als\ Anhydroverbindungen\ eingeordnet.$

Verbindungen $C_7H_7OAs = OAs \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ und Verbindung $C_7H_7SAs = SAs \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ s. Syst. No. 2317.

Verbindungen $C_rH_rO_2As = O_2As \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ s. Syst. No. 2322. Verbindung $C_rH_rOSb = OSb \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ s. Syst. No. 2331.

3. Kohlenwasserstoffe C_8H_{10} .

1. Cyclooctatrien C_8H_{10} . B. Man erhitzt das Gemisch von a-Cyclooctadien-dibromid $C_8H_{12}Br_2$ (S. 71) und Bromcyclooctadien $C_8H_{11}Br$ (S. 117), erhalten durch erschöpfende Methylierung des N-Methyl-granatanins (Syst. No. 3047) und Bromierung des entstandenen, aus ca. 80% Cyclooctadien-(1.5) und ca. 20% eines Bicyclooctens bestehenden Kohlenwasserstoff-Gemisches (vgl. Willstätter, Veraguth, B. 40, 960, 964; Harries, B. 41, 672; W., Kametaka, B. 41, 1482) mit Chinolin auf 120—130% (Willstätter, Veraguth, B. 38, 1982). Ein reineres Produkt wurde aus dem genannten Bromidgemisch durch Umsetzung mit Dimethylamin und nachfolgende erschöpfende Methylierung erhalten (W., V., B. 38, 1983). — Süßlich, stark tropilidenartig riechendes Öl. Kp₁₆₅: 35—36%; Kp₄₉₋₅₀: 57—57,5%; Kp₇₁₅: 133—135% (korr.); D; 0,912 (W., V., B. 38, 1982). — Verharzt an der Luft; unbeständig gegen Kaliumpermanganat; reagiert mit Brom unter Bromwasserstoffentwicklung; gibt mit alkoh. Schwefelsäure eine tiefgelbe, nach Zusatz von konz. Schwefelsäure weinrote Lösung (W., V., B. 38, 1982, 1984).

2. Äthylbenzol $C_8H_{10} = C_8H_5 \cdot C_2H_5$. Bezifferung: $4\frac{5-6}{5-6}1 \cdot -C-C$.

B. Beim Erhitzen von Benzol mit Aluminiumchlorid auf 200° (Friedel, Crafts, C. r. 100, 694). Beim Einleiten von Äthylen in ein auf 70—90° erwärmtes Gemenge von Benzol und Aluminiumchlorid (Balsohn, Bl. [2] 31, 540). Bei der Einw. von nascierendem Acetylen auf Benzol in Gegenwart von AlCl₃ (Parone, C. 1903 II, 662). Aus Benzol und Äthylchlorid (Söllscher, B. 15, 1680), Äthylbromid (Sempotowski, B. 22, 2662; Schramm, B. 24, 1333) oder Äthyljodid (Friedel, Crafts, A. ch. [6] 1, 457) in Gegenwart von AlCl₃. Entsteht auch aus Benzol und Chlorameisensäureäthylester in Gegenwart von AlCl₃ (Rennie, Soc. 41, 33; Friedel, Crafts, A. ch. [6] 1, 527), da Chlorameisensäureäthylester bei Anwesenheit von AlCl₃ in Äthylchlorid und CO₂ zerfällt (R.). Durch Einw. von AlCl₃ auf ein Gemisch von Chloressigsäureäthylester und Benzol (F., C., A. ch. [6] 1, 527). Aus Benzol und Äthylidenchlorid oder Äthylidenbromid in Gegenwart von AlCl₃ (Silva, Bl. [2] 41, 449; Anschütz, A. 235, 302, 304). Beim Einleiten von Vinylbromid in ein Gemenge aus Benzol und AlCl₃ bei gelinder Wärme (Anschütz, A. 235, 331). Entsteht nach Goldschmidt (B. 15, 1067) anscheinend auch beim Erhitzen von Benzol mit Āthylalkohol und Zinkchlorid auf 300°. Entsteht beim Erhitzen von Benzol mit AlCl₃ auf 110° (Friedel, Grafts, C. r. 101, 1221). — Durch Einw. von Äthylbromid oder Äthyljodid auf Natriumphenyl (Acree, Am. 29, 591). Aus Brombenzol, Äthylbromid und Natrium in Äther (Tollens, Fittig, A. 131, 310). Aus Benzylchlorid und Methylmagnesiumjodid in Äther (Houben, B. 36, 3085). Aus

Benzylmagnesiumchlorid und Dimethylsulfat in Äther (H.). — Beim Durchleiten eines Gemenges von Styrol und Wasserstoff durch ein rotglühendes Rohr, neben Xylol und wenig Toluol (Berthelot, C. r. 67, 847; J. 1868, 359). Beim Erhitzen von 1 Tl. Styrol mit 20 Tln. konz. Jodwasserstoffsäure auf 280° (Berth., Bl. [2] 9, 277; J. 1867, 349). Durch Reduktion von Styrol mit Natrium und siedendem Alkohol (Klages, Keil, B. 36, 1632). Durch Überleiten eines Gemenges von Phenylacetylen mit überschüßigem Wasserstoff über reduziertes Kupfer bei 190—250° (Sabatter, Senderens, C. r. 135, 89). Beim Erhitzen von 1 Tl. Naphthalin mit 20 Tln. konz. Jodwasserstoffsäure auf 280° (Berth., Bl. [2] 9, 289; J. 1867, 710). In guter Ausbeute durch Reduktion von Acetophenon mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 190—195° (Darzens, C. r. 139, 869). Entsteht als Nebenprodukt bei der Reduktion von Acetophenon mit Natrium + Alkohol neben Methylphenylcarbinol (Klages, Allendorff, B. 31, 1003). Durch Einw. von farblosem festem Schwefelammonium auf Acetophenon bei 210° unter Druck neben anderen Produkten (Willgerodt, Merk, J. pr. [2] 80, 193). — Aus dem Natriumsalz der p-Äthyl-benzolsulfonsäure durch Erhitzen mit Schwefelsäure und Wasser unter Druck (Moschner, B. 34, 1261).

Äthylbenzol entsteht in geringer Menge bei der Destillation der Knochen und findet sich daher im Knochenteeröl (Weidel, Ciamician, B. 13, 70). Infolge seiner Bildung bei der Destillation der Steinkohlen bildet es einen Bestandteil des Steinkohlenteers bezw. des technischen Xylols (Noelfing, Palmar, B. 24, 1955; Crafts, C. r. 114, 1110; Moschner, B. 34, 1261). Entsteht bei der destruktiven Destillation von Braunkohlenteeröl und findet sich daher im Ölgasteer (Schultz, Würth, C. 1905 I, 1444). Geringe Mengen Äthylbenzol entstehen auch bei der Destillation von Cumaronharz ("Paracumaron") (Syst. No. 2367) (Kraemer, Spilker, B. 33, 2259) durch Reduktion des im Cumaronharz enthaltenen Metastyrols (Kr., B. 36, 646).

Darst. Durch allmähliches Eintragen von etwa 100 g Aluminiumchlorid in ein auf dem Wasserbade erwärmtes Gemisch aus 5000 g Benzol und 500 g Äthylbromid; Ausbeute ca. 90% der Theorie (Béhal, Choay, Bl. [3] 11, 207). Man läßt 150 g Aluminiumchlorid, 1 kg Äthylbromid und 2 kg Benzol erst bei 7% dann bei Zimmertemperatur aufeinander einwirken; man trennt das gebildete Äthylbenzol ab und kocht die höher als Äthylbenzol siedenden Produkte (Diäthylbenzole, Triäthylbenzole usw.) (135 g), um sie ihrerseits noch in weitere Mengen Äthylbenzol überzuführen, 5 Stunden lang mit 12 g Aluminiumchlorid und 500 g Benzol; Ausbeute 71% der Theorie (Radziewanowski, B. 27, 3235). Man sättigt ein Gemisch aus 400 g Benzol und 3 g Aluminiumspänen mit Chlorwasserstoff und tröpfelt nach einiger Zeit 200 g Äthylbromid hinzu; nach 48-stdg. Reaktion versetzt man das Gemisch mit weiteren 500 g Benzol und 1 g Aluminiumspänen und erhitzt schließlich 2 Stunden lang auf 100%; Ausbeute 70% der Theorie (R., B. 28, 1137). Man versetzt ein Gemisch aus 410 g Benzol, 6 g Aluminiumspänen und 90 g Quecksilberchlorid unter Eiskühlung tropfenweise mit 205 g Athylbromid und läßt nach beendeter Gasentwicklung noch einige Tage bei gewöhnlicher Temp, stehen; man trennt Äthylbenzol ab und gewinnt aus den höher siedenden Kohlenwasserstoffen (34 g) durch mehrstündiges Kochen mit 180 g Benzol, 0,8 g Aluminiumspänen und 10 g HgCl2 noch weitere Mengen Äthylbenzol; Ausbeute 73% der Theorie (R., B. 28, 1139). — Man versetzt ein Gemisch von 27 g Natrium und 100 ccm alkoholfreiem, völlig trocknem Äther mit 60 g Brombenzol und 60 g Äthylbromid und überläßt das Ganze bis zum

anderen Tage sich selbst; sollte die Flüssigkeit nach einiger Zeit in gelindes Sieden geraten, so stellt man in kaltes Wasser; man destilliert zunächst den Äther, dann das Äthylbenzol ab und fraktioniert zweimal unter Anwendung eines Linnemannschen Aufsatzes; Ausbeute 25 g (Gattermann, Die Praxis des organischen Chemikers, 12. Aufl. [Leipzig 1914], S. 259).

Farblose, leicht bewegliche Flüssigkeit. F: -92.8° (Guttmann, Soc. 87, 1040), -93.2° (Ladenburg, Krügel, B. 33, 638). Kp_{789.5}: 135,7—135,9° (R. Schiff, A. 220, 92); Kp₇₈₀: 135,5° (kort.) (Perkin, Soc. 69, 1192; 77, 274), 136,18° (Young, Fortey, Soc. 83, 52), 136,5° (kort.) (Weger, A. 221, 67); Kp₁₀: 30°; Kp₇₈₉: 136° (kort.) (Klages, Keil, B. 36, 1632). Dampfdruck bei 20°: Richards, Mathews, Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 30, 10; Dampfdruck bei verschiedenen Temperaturen: Woringer, Ph. Ch. 61, 452; Fy., Fo. D°: 0,88316 (Weg.); D°: 0,88457 (Y., Fo.); D¹: 0,8809; D°: 0,8720; D°: 0,8650 (Pe., Soc. 69, 1192); D°: 0,8769; Pe., Soc. 77, 274); D°: 0,8760; D°: 0,8720; D°: 0,8650 (Pe., Soc. 69, 1192); D°: 0,8769; Pe., Soc. 77, 274); D°: 0,8736 (Kl., Keil.); D°: 0,87494; D°: 0,87367 (Landolt, Jahn, Ph. Ch. 10, 299); D°: 0,8759 (Rich, Math.), 0,8673 (Brühl, A. 235, 12); D°: 0,8664 (Fittig, König, A. 144, 280); Ausdehnung: Weger. — $\mathbf{n}_{\alpha}^{\text{si}}$: 1,49781; $\mathbf{n}_{\alpha}^{\text{si}}$: 1,50206; $\mathbf{n}_{\beta}^{\text{si}}$: 1,51316; $\mathbf{n}_{\gamma}^{\text{si}}$: 1,52279 (Pe., Soc. 77, 274); $\mathbf{n}_{\alpha}^{\text{ti}}$: 1,4948; $\mathbf{n}_{\alpha}^{\text{ti}}$: 1,4994; $\mathbf{n}_{\beta}^{\text{ti}}$: 1,5102; $\mathbf{n}_{\gamma}^{\text{ti}}$: 1,5196 (Land., Jahn, Ph. Ch. 10, 303); $\mathbf{n}_{\alpha}^{\text{si}}$: 1,4948; $\mathbf{n}_{\beta}^{\text{ti}}$: 1,4994; $\mathbf{n}_{\beta}^{\text{ti}}$: 1,5102; $\mathbf{n}_{\gamma}^{\text{ti}}$: 1,5196 (Land., Jahn, Ph. Ch. 10, 303); $\mathbf{n}_{\alpha}^{\text{si}}$: 1,49169; $\mathbf{n}_{\beta}^{\text{ti}}$: 1,4994; $\mathbf{n}_{\beta}^{\text{ti}}$: 1,5102; $\mathbf{n}_{\gamma}^{\text{ti}}$: 1,514; Hartley. C. 1908 I, 1457; Chem. N. 97, 97. — Kompressibilität und Oberflächenspannung: Rich., Math. Capillaritätskonstante beim Siedepunkte: R. Schiff, A. 223, 68. Oberflächenspannung und

Binnendruck: Walden, Ph. Ch. 66, 393. Viscosität: Thorpe, Rodger, Philosoph. Transact. of the Royal. Soc. of London 185 A, 523; vgl. Brillouin, A. ch. [8] 18, 204. — Verdampfungswärme: R. Schiff, A. 234, 344. Spez. Wärme: R. Schiff, A. 234, 319. Kritische Temperatur und kritischer Druck: Altschul, Ph. Ch. 11, 590. — Magnetische Drehung: Schönbock, Ph. Ch. 11, 785; Pe., Soc. 69, 1241; 77, 274. Magnetische Susceptibilität: Freitag, C. 1900 II, 156. Dielektrizitätskonstante: Land, Jahn, Ph. Ch. 10, 299.

Beim Durchleiten von Äthylbenzol-Dämpfen durch ein glühendes Rohr erhielt Ber-THELOT (Bl. [2] 10, 344; C. r. 67, 394, 953; J. 1868, 376, 411) Styrol, Benzol, Toluol und wenig THELOT (BL. [2] 10, 544; C. 7. 67, 594, 953; J. 1868, 570, 411) Styrol, Benzol, Toluol that weng p-Xylol und Phenylacetylen, Ferko (B. 20, 664) Benzol, Styrol, Naphthalin und Phenanthren neben wenig Toluol, Diphenyl und Anthracen. Athylbenzol liefert beim Kochen mit Aluminiumchlorid Benzol, p- und etwas m-Diäthyl-benzol (Anschütz, A. 235, 189) und wenig Triäthylbenzol (Heise, Töhl., A. 270, 159). Gibt bei elektrolytischer Oxydation zunächst α-Phenyl-äthylalkohol $C_8H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH_3$ und β-Phenyl-äthylalkohol $C_8H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot OH$, bei weiterer Oxydation Benzaldehyd (Law, Perkin, Chem. N. 92, 67). Wird von Characteristic (France A. 182, 2023) advances and proposed (France Kaylor). Chromsäuregemisch (FITTIG, A. 133, 223) oder von verdünnter Salpetersäure (FITTIG, König, A. 144, 280) zu Benzoesäure oxydiert. Mit Chromsäure und Eisessig entsteht neben Benzoesäure Acetophenon (FRIEDEL, BALSOHN, Bl. [2] 32, 616). Mit Chromylchlorid wird ein Prod. der Zusammensetzung $C_9H_{10} + 2CrO_2Cl_2$ gebildet (ÉTARD, A. ch. [5] 22, 246), welches mit Wasser Phenylacetaldehyd (E.), Acetophenon und Benzaldehyd (v. MILLER, ROHDE, B. 23, 1078) liefert. Athylbenzol gibt bei der Oxydation mit Mangandioxyd in schwefelsaurer Lösung Benzaldehyd und Acetophenon (Fournier, C. r. 133, 635). Bei der Oxydation mit Kaliumpersulfat erhält man 3.7 Diphenyl-butan und Phenylacetaldehyd (Moritz, Wolf-FENSTEIN, B. 32, 433). Bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Chlor auf gekühltes Äthylbenzol im Sonnenlicht entsteht [a-Chlor-äthyl]-benzol (SCHRAMM, M. 8, 102); mit 2 Mol.-Gew. Chlor wird [a.a-Dichlor-äthyl]-benzol gebildet, daneben findet auch Substitution im Kern statt (Radziewanowski, Schramm, C. 1898 I, 1019). Siedendes Äthylbenzol wird durch Chlor bei Tageslicht in [a Chlor-athyl]-benzol und [β -Chlor-athyl]-benzol übergeführt (Schramm, M. 8, 104; B. 26, 1707; E. FISCHER, SCHMITZ, B. 39, 2209; vgl. auch Fittig, Kiesow, A. 156, 246). Chlorierung von Äthylbenzol durch Sulfurylchlorid s. u. Beim Bromieren von Äthylbenzol im Dunkeln entstehen 2- und 4-Brom-1-äthyl-benzol (Schramm, B. 18, 1273). Durch Einw. von 1 Mol.-Gew. Brom in der Kälte, selbst bei 00, im zerstreuten Tageslicht oder im direkten Sonnenlicht entsteht ausschließlich [a-Brom-äthyl]-benzol (SCHRAMM. B. 18, 351; Thorre, *Proc. Royal Soc. London* 18, 123; J. 1869, 411; vgl. Fittic, Z. 1871, 131 Anm.). Mit 2 Mol.-Gew. Brom werden in der Kälte im Sonnenlicht [a.a-Dibrom-äthyl]. benzol, im zerstreuten Tageslicht [a.a-Dibrom-athyl]-benzol und Styroldibromid gebildet (Sch., B. 18, 353, 354). Durch Einleiten von Bromdampf in siedendes Athylbenzol er-(Sch., B. 18, 353, 354). Durch Einleiten von Bromdampi in siedendes Athyloenzol erhielt Berthelot (Bl. [2] 10, 343, 346 Anm. 1; C. r. 67, 397; J. 1868, 377; s. auch Engler, Bethge, B. 7, 1127) [a-Brom-äthyl]-benzol und ein Äthylbrombenzol (vgl. Fittig, Kiesow, A. 156, 247; Th.). Nach Radziszewski (B. 6, 492; 7, 140) liefert Äthylbenzol bei 140° mit 1 Mol.-Gew. Brom [a-Brom-äthyl]-benzol, mit 2 Mol.-Gew. Brom Styroldibromid. Durch Einw. von Brom auf Äthylbenzol in Gegenwart von Jod entstehen 4-Brom-1-äthyl-benzol (Th., Sch., B. 18, 1273; vgl. Fittig, König, A. 144, 282; F., Z. 1871, 131 Anm.) und 2-Brom-1-äthyl-benzol (Sch., B. 18, 1273). Verlauf der Bromierung in verschiedenen organischen Lösungsmitteln: Brunner Vorbreodt, C. 1909 I. 1807. Beim in verschiedenen organischen Lösungsmitteln: Bruner, Vorbrodt, C. 1909 I, 1807. Beim Behandeln von Äthylbenzol mit Brom und Aluminiumbromid erhielten Klages, Allen-DORFF (B. 31, 1005) ein Tetrabromäthylbenzol C₈HBr₄·C₂H₅, Gustavson (3E. 10, 272; B. 11, 1253; Bl. [2] 30, 22; vgl. auch Friedel, Crafts, C. r. 101, 1220) Pentabromäthylbenzol C₆Br₅ C₂H₅. Beim Auflösen von Athylbenzol in Salpetersäure (D: 1,475) entstehen 2 Nitround 4-Nitro-1-äthyl-benzol (Beilstein, Kuhlberg, A. 156, 206). Bei der Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure erhält man je nach den Bedingungen 2-Nitro- und 4-Nitro-1-äthylbenzol, 2.4-Dinitro-1-äthyl-benzol oder 2.4.6-Trinitro-1-äthyl-benzol (Weisweiller, M. 21, 39; G. SCHULTZ, FLACHSLÄNDER, J. pr. [2] 66, 155). Durch Erhitzen mit Salpetersäure (D. 1,075) im Einschlußrohr auf 107° erhielt Konowalow (Ж. 25, 514; B. 27 Ref., 193; C. 1894 I, 465) in guter Ausbeute [a-Nitro-äthyl]-benzol. Nitrierung durch Erhitzen mit hydrolysierbaren Nitraten (besonders Wismutnitrat) und Wasser: Ko., K. 33, 393; C. 1901 II. Verlauf der Nitrierung in Eisessig: Ko., Gurewitsch, 3. 37, 539; C. 1905 II, 818. Bei der Sulfurierung von Äthylbenzol mit konz. Schwefelsäure (Sемротоwsкi, В. 22, 2663; vgl. auch Moody, P. Ch. S. No. 150) oder mit Chlorsulfonsäure (Moody) entsteht als einziges Reaktionsprodukt p-Ätbyl-benzolsulfonsäure (vgl. jedoch Chruschtschow, B. 7, 1166). Äthylbenzol liefert mit Sulfurylchlorid bei allmählichem Zusatz von AlCl₃ p-Chlor-äthylbenzol, p-Athyl-benzolsulfochlorid und Bis-[4-äthyl-phenyl]-sulfon (Töhl, Eberhard, B. 26, 2944). - Athylbenzol gibt beim Erhitzen mit Natrium, und Quecksilberdiäthyl im Kohlendioxydstrom Hydratropasäure C₆H₅·CH(CH₃)·CO₂H und einen Kohlenwasserstoff C₁₆H₁₈ (Syst. No. 479) (Schorigin, B. 41, 2727). Bei der Belichtung eines Gemisches von Athylbenzol mit Benzophenon wurden (neben Benzpinakon) Diphenyl- α - oder β -phenäthyl-carbinol und β,γ -Diphenyl-butan erhalten (Paternò, Chieffi, G. 39 II, 422).

Äthylbenzol geht im Organismus des Hundes in Hippursäure über (Knoop, B. Ph. P.

6, 154).

Über Bestimmung des Äthylbenzols neben Xylolen vgl. Friedel, Crafts, C. r. 101, 1220.

4-Chlor-1-äthyl-benzol $C_8H_9Cl=C_6H_4Cl\cdot C_2H_5$. B. Aus Äthylbenzol durch Sulfurylchlorid + Aluminiumchlorid, neben anderen Produkten (Töhl, Eberhard, B. 26, 2944). — Kp: $180-182^{\circ}$. — Liefert bei der Oxydation p-Chlor-benzoesäure.

1¹-Chlor-1-äthyl-benzol, [a-Chlor-äthyl]-benzol, α-Phenäthylchlorid $C_8H_9Cl = C_6H_5 \cdot CHCl \cdot CH_3$. B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in kalt gehaltenes Methylphenylcarbinol $C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH_3$ in Gegenwart von Calciumchlorid (Engler, Bethge, B. 7, 1127). Durch tropfenweisen Zusatz von Methylphenylcarbinol zu überschüssigem Acetylchlorid (Radziszewski, B. 7, 142). Beim Einleiten von 1 Mol.-Gew. Chlor in Athylbenzol in der Kälte im Sonnenlicht (SCHRAMM, M. 8, 102). Entsteht überwiegend (neben [β-Chloräthyl]-benzol) beim Einleiten von Chlor in siedendes Äthylbenzol bei Tageslicht (SCHR., M. 8, 104; B. 26, 1707; E. Fischer, Schmitz, B. 39, 2210). Aus Styrol und Chlorwasserstoff (SCHR., B. 26, 1710). — Siedet unter Zers. bei ca. 194° (E., B.), ca. 195° (SCHR., M. 8, 102). — Gibt beim Kochen mit Kupfernitrat Acetophenon (E. F., SCHM.). Bei der Einw. von Natrium entsteht β -γ-Diphenyl-butan (E., B.). Beim Erhitzen mit Pyridin im geschlossenen Rohr auf 130° wird Styrol gebildet (Klaces, Keil, B. 36, 1632). [a-Chlor-äthyl]-benzol liefert beim Kochen der alkoh. Lösung mit Kaliumcyanid hauptsächlich Methylphenylcarbinol-äthyläther (SCHR., M. 8, 103; B. 26, 1710). Beim Behandeln mit Benzol und Aluminiumchlorid entstehen a.a-Diphenyl-äthan, Äthylbenzol und 9.10-Dimethyl-anthracen-dihydrid-(9.10) in nach den Bedingungen wechselnder Menge (SCHR., B. 26, 1706).

1²-Chlor-1-āthyl-benzol, [β-Chlor-āthyl]-benzol, β-Phenāthylehlorid $C_8H_9Cl = C_8H_5\cdot CH_2\cdot CH_2Cl$. B. Durch Zusatz von β-Phenyl-āthylalkohol zu Phosphorpentachlorid, das mit Chloroform überschichtet ist (Barger, Soc. 95, 2194). Durch Einleiten von Chlor in siedendes Äthylbenzol (Fittig, Kiesow, A. 156; 246) bei Tageslicht, neben viel [α-Chlor-āthyl]-benzol (Schramm, M. 8, 105; 26, 1707; E. Fischer, Schmitz, B. 39, 2209). — Öl. Kp: 190—200⁶ (geringe Zers.); Kp₂₀: 91—92⁶ (B.). — Liefert beim Eintröpfeln in Salpetersäure (D: 1,5) 1²-Chlor-4-nitro-1-āthyl-benzol (B.). Wird durch Erhitzen mit alkoh. Kaliumcyanid-lösung und Verseifung des Reaktionsproduktes in Hydrozimtsäure übergeführt (Fitt., K.; vgl. Schr., M. 8, 105; E. Fisch., Schm.). Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Dimethylamin [β-Dimethylamino-āthyl]-benzol (B.). Bei der Einw. von Benzol und Aluminiumchlorid entsteht Dibenzyl (Anschütz, A. 235, 329; vgl. Schramm, B. 26, 1707; E. Fisch., Schm.).

2.5-Dichlor-1-äthyl-benzol $C_8H_8Cl_2=C_8H_3Cl_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von Äthylen in ein auf $125-150^\circ$ erhitztes Gemisch aus p-Dichlor-benzol und Aluminiumchlorid (ISTRATI, A. ch. [6] 6, 476). — Flüssig. Kp: 213,5°. D°: 1,239. Löslich in 3 Vol. Benzol und in 9 Vol. $90^\circ/_0$ igem Alkohol; leicht löslich in Äther, Petrofäther, Chloroform und Schwefelkohlenstoff.

1¹.1¹-Dichlor-1-āthyl-benzol, [a.a-Dichlor-āthyl]-benzol $C_8H_8Cl_2 = C_6H_5 \cdot CCl_2 \cdot CH_3$. B. Aus Acetophenon und PCl_5 in der Kälte, neben 1¹-Chlor-1-vinyl-benzol (Friedel, C. r. 67, 1192; J. 1868, 411; Ladenburg, A. 217, 105; Béhal, Bl. [2] 50, 632). Bei der Einwvon 2 Mol.-Gew. Chlor auf 1 Mol.-Gew. Äthylbenzol im Sonnenlicht (Radziewanowski, Schramm, C. 1898 I, 1019). — Ist nicht in reinem Zustand isoliert worden. Spaltet leicht HCl ab unter Bildung von 1¹-Chlor-1-vinyl-benzol (vgl. F.; L.; B.; Nef, A. 308, 266). Beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge auf 120° wird Phenylacetylen gebildet (F.). Bei der Einw. von Silberoxyd entsteht Acetophenon (F., Sch.). Bei der Behandlung mit Kaliumcyanid in wäßr.-alkoh. Lösung erhält man a-Athoxy-a-phenyl-propionitril (F.).

1¹.1²-Dichlor-1-äthyl-benzol, $[a.\beta$ -Dichlor-äthyl]-benzol, Styroldichlorid $C_8H_8Cl_2$ = $C_6H_5 \cdot CHCl \cdot CH_2Cl$. B. Aus Styrol und Chlor (BLYTH, A. W. HOFMANN, A. 53, 309). — Darst. Aus Styrol und Chlor in Chloroformlösung bei 0° (BLYTL, A. 296, 275). — Leicht bewegliche Flüssigkeit von sehr schwachem Geruch. Kp₁₅: 114,5—115,5°; Kp₇₅₉: 233° bis 234°; D₂4°: 1,240; n₂5°: 1,5544 (Bl.). — Verhalten gegen Kali: Bl., A. W. H.; LAURENT, C. r. 22, 790; vgl. auch Erlenmeyer, B. 12, 1609.

1².1²-Diehlor-1-äthyl-benzol, $[\beta.\beta$ -Diehlor-äthyl]-benzol $C_8H_9Cl_2 = C_6H_8 \cdot CH_2 \cdot CHCl_2$. B. Aus Phenylacetaldehyd und Phosphorpentachlorid bei 0° (Forrer, B. 17, 982) in Petrofatherlösung (Auwers, Keil, B. 36, 3910). — Öl. Kp₂₅: 110—119°; Kp₇₆₀: 210—220°. D¹⁸: 1,153 (Au., K.). Mit Wasserdämpfen flüchtig (F.). — Wird durch alkoh. Kali erst in 1²-Chlor-l-vinyl-benzol und dann in Phenylacetylen übergeführt (F.).

- 1¹.1².1²-Trichlor-1-äthyl-benzol, [a.β.β-Trichlor-äthyl]-benzol $C_8H_7Cl_3 = C_8H_5$ · CHCl·CHCl₂. B. Aus 1²-Chlor-1-vinyl-benzol und Chlor in kalter Chloroformlösung (BILTZ, A. 296, 267). Kp₁₉: 134°; Kp₂₁: 137°; Kp₇₇₀: 254,5°; D₄¹⁵: 1,3622—1,3619; n₂¹⁵: 1,5652 bis 1,5640 (B.). Gibt bei der Einw. von alkoh. Kali hauptsächlich (vgl. Nef. A. 308, 317) 1².1²-Diehlor-1-vinyl-benzol (B.).
- 2.3.4.6-Tetrachlor-1-äthyl-benzol $C_8H_6Cl_4=C_6HCl_4\cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von Äthylen in ein Gemisch aus 1.2.3.5-Tetrachlor-benzol und Aluminiumchlorid (ISTRATI, A. ch. [6] 6, 497). Flüssig. Kp: 270—275°. D°: 1,543. Löslich in $5^1/_2$ Vol. Benzol und in 16 Vol. $90^9/_0$ igem Alkohol. Liefert ein bei $28-30^9$ schmelzendes Nitroderivat.
- 1¹.1¹.1².1²-Tetrachlor-1-äthyl-benzol, [$a.a.\beta.\beta$ -Tetrachlor-äthyl]-benzol $C_8H_6Cl_4 = C_6H_5\cdot CCl_2\cdot CHCl_2$. B. Beim Einleiten von Chlor in 1¹.1²-Dichlor-1-vinyl-benzol $C_6H_5\cdot CCl$: CHCl (Dyckerhoff, B. 10, 533). Flüssig. Zerfällt bei der Destillation in 1¹.1².1²-Trichlor-1-vinyl-benzol und Chlorwasserstoff.
- 1¹.1².1².1².1²-Tetrachlor-1-äthyl-benzol, [a.\$\beta, \beta.\$\beta\$-Tetrachlor-äthyl]-benzol $C_8H_6Cl_4=C_8H_5\cdot CHCl\cdot CCl_3$. B. Aus 1².1²-Dichlor-1-vinyl-benzol in Chloroformlösung durch mehrere Wochen währende Einw. von Chlor (BLIZ, A. 296, 269; vgl. Nef, A. 308, 317). Kp₁₁₋₁₂: 138—139°; Kp₂₁: 148°; Kp₇₃: 267—268°; D₄¹⁵: 1,453; n₅¹⁵: 1,5718 (B.). Gibt bei der Behandlung mit alkoh. Kali 1¹.1².1²-Trichlor-1-vinyl-benzol (B.).
- 2.3.4.5.6-Pentachlor-1-äthyl-benzol $C_8H_5Cl_5=C_6Cl_5\cdot C_2H_5\cdot B$. Man leitet Äthylen erst durch rauchende Salzsäure und dann durch ein Gemisch aus 4 Th. Aluminiumehlorid und 35 Th. Pentachlorbenzol, das zuletzt bis auf 150° erwärmt wird (ISTRATI, A. ch. [6] 6, 502). Krystalle (aus Alkohol-Benzol). F: 85°, Kp; 300°, D¹º; 1,7205. Löst sich bei 15° in 9 Vol. Benzol und in 108 Vol. 90°/oigem Alkohol. Leicht löslich in Äther, Chloroform, Petroläther und Schwefelkohlenstoff,
- 1¹.1¹.1².1².1².1²-Pentachlor-1-äthyl-benzol, [Pentachloräthyl]-benzol, Phenylpentachloräthan $C_8H_5Cl_5=C_8H_5\cdot CCl_2\cdot CCl_3$. B. Aus 1¹.1².1²-Trichlor-1-vinyl-benzol und Chlor bei langer Einw. in Chloroformlösung (Biltz, A. 296, 271). Sechsseitige Tafeln. Rhombisch (Deecke, A. 296, 271; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 555). F: 37–38°; Kp₃₄: 178–179°; sehr leicht löslich in Äther, Ligroin, Benzol, Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Eisessig (B.).
- 2-Brom-1-äthyl-benzol $C_8H_9Br=C_6H_4Br\cdot C_2H_5$. B. Im Gemisch mit 4-Brom-1-äthylbenzol beim Bromieren von Äthylbenzol im Dunkeln oder bei Gegenwart von Jod im zerstreuten Tageslicht (Schramm, B. 18, 1272, 1273). Nachgewiesen durch Oxydation zu o-Brom-benzoesäure mit Kaliumpermanganat.
- 4-Brom-1-äthyl-benzol C₈H₉Br = C₆H₄Br·C₂H₅. B. Aus p-Dibrom-benzol, Äthyljodid und einer zur Überführung in p-Diäthyl-benzol nicht ausreichenden Menge Natrium in Benzol (Aschenbrand, A. 216, 222). Entsteht im Gemisch mit 2-Brom-1-äthyl-benzol (Schramm, B. 18, 1273) aus Äthylbenzol und Brom im Dunkeln (Sch.) oder bei Gegenwart von Jod im zerstreuten Tageslicht (Thorff, Proc. Royal Soc. London 18, 126; J. 1869, 412; Sch., vgl. Fittig, König, A. 144, 282; F., Z. 1871, 131 Anm.). Stark lichtbrechende Flüssigkeit von anisartigem Geruch (A.). Erstarrt nicht im Kältegemisch; Kp: 204° (A.). Gibt bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch (F., K.) oder Kaliumpermanganat (Sch.) p-Brom-benzoesäure. Liefert bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Brom am Licht und darauf von einem weiteren Mol.-Gew. Brom bei 100° im Dunkeln 4.1¹.1²-Tribrom-1-äthyl-benzol (Schramm, B. 24, 1335).
- 1¹-Brom-1-äthyl-benzol, [a-Brom-äthyl]-benzol, a-Phenäthylbromid C₈H₉Br = C₈H₅·CHBr·CH₃. B. Beim Einleiten von Bromdampf in siedendes Äthylbenzol (Вективлот, Bl. [2] 10, 343; C. r. 67, 397; J. 1868, 377; vgl. auch Fittig, Kiesow, A. 156, 248; Engler, Better, B. 7, 1126, 1127). Durch Erhitzen von Äthylbenzol mit einem geringen Überschuß von Brom auf 140—150°, neben Styroldibromid (Radziszewski, B. 6, 493; 7, 140). Bei der Einw. von 1 Mol. Gew. Brom auf 1 Mol. Gew. Äthylbenzol in der Kälte am Lichte (Thorpe, Proc. Royal Soc. London 18, 123; J. 1869, 411; Schramm, B. 18, 351). Aus Methylphenylcarbinol und Bromwasserstoff in Gegenwart von Calciumchlorid (E., Beth.). Bei mehrtägigem Stehen eines Gemisches von 1 Vol. Styrol mit 3 Vol. bei 0° gesättigter Bromwasserstoff; säure (Bernthsen, Bender, B. 15, 1983; Schr., B. 26, 1710; vgl. Hanriot, Guilbert, C. r. 98, 525; J. 1884, 562). Flüssigkeit von rosenähnlichem Geruch (Bern., Ben.), deren Dampf die Schleimhäute stark angreift (Th.). Siedet unter gewöhnlichem Druck bei ca. 190° (Th.), 200—210° (Berthelot) und zerfällt dabei größtenteils in Styrol und Bromwasserstoff (Th.). Destilliert unzersetzt bei 148—152° unter 500 mm (Th.), bei 97° unter 17 mm (Anschütz, A. 235, 328). D²³: 1,3108 (Bern., Ben.). Gibt beim Behandeln mit Natrium

 $\beta.\gamma$ -Diphenyl-butan (E., Beth.; Sche., B. 18, 352). Liefert mit Brom an der Sonne [a.a-Dibrom-äthyl]-benzol, während im zerstreuten Tageslicht [a.a-Dibrom-äthyl]-benzol und Styroldibromid gebildet werden; das letztere entsteht ausschließlich bei 100° im Dunkeln (Scheam, B. 18, 353). [a-Brom-äthyl]-benzol wird durch Erwärmen der alkoh. Lösung mit Ammoniak (Th.) oder mit Kaliumcyanid (Sche., B. 26, 1710) in Methylphenylcarbinol-äthyläther übergeführt. Beim Erhitzen mit Kaliumacetat und Alkohol auf $120-130^{\circ}$ entsteht Methylphenylcarbinol-äthyläther neben wenig Methylphenylcarbinol-acetat (Th.). Durch Umsetzung mit Silberacetat in Eisessig gelangt man zum Acetat des Methylphenylcarbinols (R., B. 7, 141). Durch Einw. von Benzol und Zinkstaub entsteht a.a-Diphenyläthan und daneben $\beta.\gamma$ -Diphenyl-butan (R., B. 7, 142; vgl. E., Beth.)

1²-Brom-1-äthyl-benzol, [β -Brom-äthyl]-benzol, β -Phenäthylbromid $C_8H_9Br=C_8H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot Br.$ B. Durch 4-stdg. Erhitzen von Phenyl- β -phenäthyl-äther mit einer gesättigten Lösung von HBr in Eisessig auf 120° (GRIGNARD, C. r. 138, 1049). — Kp₁₁: 92°; Kp₇₃₄: 217—218° (geringe Zers.). — Vereinigt sich in äther. Lösung leicht mit Magnesium zu $C_8H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot MgBr$; daneben entstehen in geringer Menge Styrol und Diphenylbutan.

1¹.1¹-Dibrom-1-äthyl-benzol, [a.a-Dibrom-äthyl]-benzol $C_8H_8Br_2=C_6H_5\cdot CBr_2\cdot CH_8$. Aus a-Phenäthylbromid (S. 355) oder Äthylbenzol und der berechneten Menge Brom im Sonnenlicht (Schramm, B. 18, 353). — Öl, das sich unter Abspaltung von HBr zersetzt. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser unter Bildung von 1¹-Brom-1-vinyl-benzol (?).

 $1^1.1^2$ -Dibrom-1-äthÿl-benzol, [a.eta-Dibrom-äthyl]-benzol, Styroldibromid C_8H_8 Br $_2$ = C₆H₅·CHBr·CH₂Br. B. Aus Styrol und Brom (BLYTH, A. W. HOFMANN, A. 53, 306). Aus Athylbenzol und 2 Mol.-Gew. Brom bei 145—150° (Radziszewski, B. 6, 493). Man erwärmt 1 Brom-1-äthyl-benzol bei Abschluß des Tageslichtes mit 1 Mol.-Gew. Brom auf 100° (SCHRAMM, B. 18, 354). Aus Styroloxyd und Phosphorpentabromid (TIFFENEAU, FOURNEAU, C. r. 146, 698), — Darst. Man versetzt eine Lösung von 150 g Styrol in 150 g Chloroform unter Eiskühlung tropfenweise mit der berechneten Menge Brom, preßt den ausgeschiedenen Krystallbrei ab und verdunstet überschüssiges Brom an der Luft (Glaser, A. 154, 154). Man versetzt siedendes reines Äthylbenzol unter Umschütteln mit der berechneten Menge Brom, indem man nach jedesmaligem Bromzusatz die völlige Entfärbung abwartet; Ausbeute nheen han hach jetesmangem Broinzusatz die vollige Entarbung abwartet; Ausbeute nahezu quantitativ (Friedel, Balsohn, Bl. [2] 35, 55). Zur Darst. vgl. ferner Zincke, A. 216, 288. — Blättchen oder breite Nadeln (aus 80% jegem Alkohol). F: 72—73% (Fittig, Erdmann, A. 216, 194), 73% (v. Miller, B. 11, 1450), 74—74,5% (Z.). Siedet unzersetzt bei 139—141% unter 15 mm (Anschütz, A. 235, 328). Sehr leicht löslich in Ather, Benzol und Eisessig, löslich in Alkohol und Ligrein (Z.). — Styroldibromid gibt beim Erhitzen mit Wasser auf 190% Bromvinyl-benzol (Radziszewski, B. 6, 493; vgl. Nef. A. 308, 273). Beim Behandeln von Styroldibromid mit Kaliumacetat oder Silberbenzoat entstehen je nach den Bedingungen in wechselnder Menge Phenylglykol (teils frei, teils in Form der entsprechenden Ester) Bromvinyl-benzol (vgl. NEF, A. 308, 273) und andere Produkte; mit Silberacetat entsteht außerdem Benzoesäure (ZINCKE, A. 216, 291); am vorteilhaftesten bewerkstelligt man die Überführung in Phenylglykol durch Kochen mit Kaliumcarbonat-Lösung (Z.). Styroldibromid liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 1¹-Brom-1-vinyl-benzol und wahrscheinlich auch 1²-Brom-1-vinyl-benzol (Glaser, A. 154, 155, 168; vgl. Friedel, Balsohn, Bl. [2] 32, 613; Erlenmeyer, B. 12, 1609; 16, 152; Nef, A. 308, 273) und dann Phenylacetylen (Moureu, Delange, Bl. [3] 25, 311; A.ch. [7] 25, 244). Gibt beim Überleiten über Atzkalk bei schwacher Rotglut Phenylacetylen und ein anderes Produkt (R.). Styroldibromid wird durch Thionylchlorid und etwas Sulfurylchlorid bei 270° in Hexachlorthionaphthen übergeführt (BARGER, EWINS, Soc. 93, 2088). Aus Styroldibromid, Benzol und AlCl₃ entstehen Dibenzyl (An-SCHUTZ, A. 235, 338), Anthracen und wenig Brombenzol (SCHBAMM, B. 26, 1708).

Verbindung (C₈H₈S)_x. B. Beim Erhitzen von Styroldibromid mit KSH in Alkohol auf 125° (Spring, Marsenille, Bl. [3] 7, 14). — Durchdringend riechendes Öl. D¹⁶: 1,0988. Sehr schwer löslich in Alkohol, sehr leicht in Benzol.

1²-Chlor-1¹.1²-dibrom-1-äthyl-benzol, [β -Chlor- $a.\beta$ -dibrom-äthyl]-benzol C_8H_7 ClBr $_2$ = C_6H_5 -CHBr·CHClBr. B. Aus 1²-Chlor-1-vinyl-benzol und Brom in Chloroform-Lösung (BLIZ, A. 296, 272). — Nadeln (aus Alkohol). Triklin (Deecke, A. 296, 273; vgl. dazu Groth, Ch. Kr. 4, 555). F: 32°; Kp₂₆: 165° (B.).

12.12-Dichlor-11.12-dibrom-1-athyl-benzol, $[\beta,\beta$ -Dichlor-a, β -dibrom-athyl]-benzol $C_8H_6Cl_2Br_2=C_8H_6\cdot CHBr\cdot CCl_2Br$. B. Aus 12.12-Dichlor-1-vinyl-benzol und Brom in Chloroformlösung (Biltz, A. 298, 273; vgl. Nef, A. 308, 317). — Kp₂₄: ca. 175° (starke Zers.).

1¹.1².1²-Trichlor-1¹.1²-dibrom-1-äthyl-benzol, $[a.\beta.\beta$ -Trichlor- $a.\beta$ -dibrom-äthyl-benzol $C_8H_5Cl_3Br_2=C_6H_5\cdot CClBr\cdot CCl_2Br$. B. Durch mehrmaliges Abrauchen von 1¹.1².1²-Trichlor-1-vinyl-benzol mit überschüssigem Brom (B., A. 296, 273). — Krystalle (aus Alkohol). Rhombisch (Dercke, A. 296, 274; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 555). F: 47–48° (B.).

- 4.1¹.1²-Tribrom-1-äthyl-benzol, 4-Brom-1- $[a.\beta$ -dibrom-äthyl]-benzol, p-Brom-styroldibromid $C_8H_7Br_3=C_6H_4Br\cdot CHBr\cdot CH_2Br$. B. Man behandelt 4-Brom-1-äthylbenzol mit 1 Mol.-Gew. Brom am Licht und darauf mit einem weiteren Mol.-Gew. Brom bei 100° im Dunkeln (Schramm, B. 24, 1335). Nadeln (aus Alkohol). F: 60° . Sehr leicht löelich in Äther und Benzol, leicht in warmem Alkohol. Beim Kochen mit Pottasche-Lösung entsteht [p-Brom-phenyl]-glykol $C_6H_4Br\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$.
- 1¹.1².1²-Tribrom-1-äthyl-benzol, [$a.\beta.\beta$ -Tribrom-äthyl]-benzol, ω -Brom-styroldibromid $C_8H_7Br_3=C_6H_5$ ·CHBr·CHBr $_2$. B. Beim Eintragen von Brom in eine Lösung von 1²-Brom-1-vinyl-benzol in Schwefelkohlenstoff (Fittig, Binder, A. 195, 142; vgl. Erlenmeyer, B. 13, 306). Nadeln (aus Chloroform oder Ligroin). F: 37—38°; leicht löslich in Chloroform und Ligroin (F., B.). Gibt mit alkoh. Kalilauge ein Gemisch von viel 1².1²-Dibrom-1-vinyl-benzol und wenig 1¹.1²-Dibrom-1-vinyl-benzol (Nef. A. 308, 310).
- eso-Tetrabrom-äthylbenzol $C_8H_6Br_4=C_6HBr_4\cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von Brom auf Äthylbenzol in Gegenwart von Aluminiumbromid bei 0^0 , neben anderen Produkten (Klages, Allendorff, B. 31, 1005). Nadeln (aus Alkohol). F: 138—139°.
- 2.3.4.5.6-Pentabrom-1-äthyl-benzol $C_8H_5Br_5=C_6Br_5\cdot C_2H_5$. B. Aus Äthylbenzol und Brom in Gegenwart von Aluminiumbromid (Gustavson, Æ. 10, 272; B. 11, 1253; Bl. [2] 30, 23). Prismen. F: 141,5° (Friedel, Crafts, C. r. 101, 1220). Zersetzt sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck; läßt sich unter 160 mm Druck unzersetzt destillieren (F., C.). Löslich bei 20° in 11 Tln. Petroläther (F., C.).
- 4-Jod-1-äthyl-benzol $C_8H_9I=C_8H_4I\cdot C_2H_5$. B. Durch Kochen von 20 g Äthylbenzol mit 24 g Jod, 8 g Jodsäure (in 20 g Wasser) und 100 ccm Eisessig (Klages, Storp, J. pr. [2] 65, 568). Durch Einw. von Kaliumjodid auf diazotiertes 4-Amino-1-äthyl-benzol (Willgerodt, Bergdolt, A. 327, 287). Angenehm riechendes Öl. $K_{D_{786}}$: 209,01° (korr.) (W., B.); Kp_{20} : 112° (K., St.). D^{14} : 1,65 (K., St.). Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig p-Jod-benzoesäure (K., St.). Wird durch Jodwasserstoff und Phosphor erst bei 218° vollständig entjodet (K., St.).
- 4-Jodoso-1-äthyl-benzol $C_8H_9OI=C_2H_5\cdot C_6H_4\cdot IO$. B. Das salzsaure Salz $C_2H_5\cdot C_6H_4\cdot ICl_2$ entsteht beim Einleiten von Chlor in die Lösung von 4-Jod-1-äthyl-benzol in Chloroform (K., Sr., J. pr. [2] 65, 568) oder Eisessig (W., B., A. 327, 288); es liefert beim Verreiben mit $5^9/_0$ iger Natronlauge 4-Jodoso-1-äthyl-benzol (W., B.). Weiß, amorph. F: 89°; unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther (W., B.). Salzsaures Salz, 4-Äthyl-phenyl-jodidchlorid $C_8H_9\cdot ICl_2$. Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 90° (K., Sr.). Zersetzt sich bei 103°; leicht löslich in Äther und Chloroform (W., B.).
- 4-Jodo-1-äthyl-benzol $C_9H_9O_2I=C_2H_5\cdot C_8H_4\cdot IO_2$. B. Aus 4-Äthyl-phenyljödid-chlorid (s. o.) durch Natriumhypochloritlösung (W., B., A. 327, 289). Weiße Blättchen (aus Eisessig). Zersetzt sich bei 196,5°. Löslich in Wasser und Eisessig, unlöslich in Alkohol und Äther. Explodiert bei Berührung mit H_9S oder SO_2 unter Kohleabscheidung. Wird von Hydroxylamin oder Phenylhydrazin zu 4-Jod-1-äthyl-benzol reduziert.
- Phenyl-[4-äthyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{14}H_{15}OI=C_2H_5\cdot C_6H_4\cdot I(C_6H_5)\cdot OH$. B. Analog wie Bis-[4-āthyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd (s. u.) (W., B., A. 327, 292). Salze. $C_{14}H_{14}I\cdot Cl$. Nadeln (aus Wasser). F: 169°. Schwer löslich in organischen Mitteln. $C_{14}H_{14}I\cdot Br$. Nadeln (aus Wasser). F: 172°. $C_{14}H_{14}I\cdot I$. Gelbliche Nadeln (aus Wasser). F: 160°. $C_{14}H_{14}I\cdot NO_3$. Blättchen (aus Wasser). F: 138°. $2C_{14}H_{14}I\cdot Cl+HgCl_2$. Nadeln. F: 125°. $2C_{14}H_{14}I\cdot Cl+PtCl_4+3H_2O$. Gelbe Nadeln. F: 155°.
- o-Tolyl-[4-äthyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{15}H_{17}OI = C_2H_5 \cdot C_6H_4 \cdot I(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot OH$. B. Analog wie Bis-[4-äthyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd (s. u.) (W., B., A. 327, 294). Salze. $C_{15}H_{16}I \cdot Cl$. Blättchen. F: 165°. $C_{15}H_{16}I \cdot Br$. Blättchen (aus Wasser). F: 150°. $C_{18}H_{16}I \cdot I$. F: 139°. $2C_{15}H_{16}I \cdot Cl + PtCl_4$. F: 132°.
- Bis-[4-āthyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{16}H_{18}OI = (C_2H_5 \cdot C_6H_4)_2I \cdot OH$. B. Durch Verreiben āquimolekularer Mengen von 4-Jodoso-1-āthyl-benzol und 4-Jodo-1-āthyl-benzol mit Silberoxyd und Wasser (WILLGERODT, BERGDOLT, A. 327, 290). $C_{16}H_{18}I \cdot Cl$. Nadeln (aus Wasser). F: 150°. Unlöslich in organischen Mitteln. $C_{16}H_{18}I \cdot Br$. Nadeln (aus Wasser). F: 142°. Unlöslich in organischen Mitteln. $C_{16}H_{18}I \cdot R$. Nadeln (aus Wasser). F: 42°. $C_{16}H_{18}I \cdot Cl + HgCl_2$. Nadeln (aus Wasser). F: 120°. Löslich in Chloroform. $2C_{16}H_{18}I \cdot Cl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln mit $3H_2O$. Wird bei 78° wasserfrei. Zersetzt sich bei 148°.
- [a. β -Dichlor-vinyl]-[4-āthyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{10}H_{11}OCl_2I=C_2H_5\cdot C_6H_4\cdot I(CCl:CHCl)\cdot OH.$ Zur Konstitution vgl. Thiele, Haakh, A. 369, 144. B. Das Chlorid entsteht beim Verreiben von 10 g Acetylensilber-Silberchlorid und 10 g 4-Äthyl-

phenyljodidehlorid mit 100 ccm Wasser (WILLGERODT, BERGDOLT, A. 327, 297). — Salze. $(C_9H_9)(C_2HCl_2)I\cdot Cl$. Nadeln. Zersetzt sich bei 134°. Zersetzt sich am Licht rasch unter Gelbfärbung. — $(C_8H_9)(C_2HCl_2)I\cdot Br$. Nadeln (aus Wasser). F: 129°. — $(C_8H_9)(C_2HCl_2)I\cdot I$. Zersetzt sich bei 69°. — $2(C_9H_8)(C_2HCl_2)I\cdot Cl + HgCl_2$. F: 67,5°. — $2(C_9H_8)(C_2HCl_2)I\cdot Cl + PtCl_4 + 2H_2O$. Gelbe Nadeln. Wird bei 80° wasserfrei. Zersetzt sich bei 128°.

1¹-Jod-l-äthyl-benzol, [a-Jod-äthyl]-benzol, a-Phenäthyljodid $C_6H_9I=C_9H_5$ · CHI·CH $_3$. B. Aus Methyl-phenyl-carbinol und Jodwasserstoff in Eisessig (KLages, B. 35, 2639). — Zersetzliches, heftig riechendes Öl. — Wird von Zinkstaub in Eisessig zu $\beta.\gamma$ -Diphenyl-butan und etwas Styrol reduziert.

 1^1 -Chlor- 1^2 -jod-1-äthyl-benzol, [a-Chlor- β -jod-äthyl]-benzol, Styrolchloridjodid $C_8H_8CH = C_6H_5$ -CHCl·CH₂I. B. Man löst Styrol in Essigsäure und versetzt mit WIJsscher Lösung, die durch Einleiten von trocknem Chlor in eine Lösung von 12,7 g Jod in 1 Liter Eisessig erhalten wird (INGLE, C. 1902 I, 1401). — Nadeln (aus Alkohol). F: 46°. Leicht löslich in allen gebräuchlichen Lösungsmitteln außer Wasser. — Gibt an alkoh. Silbernitratlösung zuerst Chlor, dann Jod ab. Spaltet beim Erwärmen mit Kaliumjodidlösung Jod ab.

[4-Äthyl-phenyl]-[5-jod-2-äthyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd oder [4-Äthyl-phenyl]-[6-jod-8-äthyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{16}H_{18}OI_2=C_2H_5\cdot C_6H_8I\cdot I(C_6H_4\cdot C_2H_5)\cdot OH$. B. Das Sulfat entsteht beim Eintragen von feuchtem 4-Jodoso-1-äthyl-benzoi in konz. Schwefelsäure, die auf -10° abgekühlt ist (WILLGEBODT, BERGDOLT, A. 327, 295). — Salze. $(C_8H_8)(C_6H_6I)I\cdot Br.$ Blättchen. F: 120°. — $(C_8H_9)(C_9H_8I)I\cdot I.$ F: 90°. — $2(C_8H_9)(C_9H_9I)I\cdot I.$ F: 90°. — $2(C_8H_9)(C_9H_9I)I\cdot I.$ F: 90°. — $2(C_8H_9)I\cdot I.$ Collection and Wasser, schwerer in Alkohol und Äther. — $2(C_8H_8)(C_8H_8)I\cdot CI+PtCl_4.$ Gelbe Nadeln. F: 135°.

l¹.1²-Dijod-1-äthyl-benzol, [a. β -Dijod-äthyl]-benzol, Styroldijodid $C_0H_0I_2 = C_0H_3$ · CHI·CH₂I. B. Beim Schütteln von Styrol mit konz. Jod-Jodkaliumlösung (Berthelot, Bl. [2] 7, 277). — Krystalle. Leicht löslich in Äther. — Zerfällt rasch in Jod und Metastyrol.

2-Nitro-1-āthyl-benzol $C_8H_8O_2N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot C_2H_5$. B. Beim Lösen von Äthylbenzol in Salpetersäure (D: 1,475), neben 4-Nitro-1-āthyl-benzol (Beilstein, Kuhlberg, A. 156, 206). — Darst. Man verrührt 100 g Äthylbenzol langsam im Laufe mehrerer Stunden mit einem Gemenge von 82,5 g Salpetersäure (D: 1,456) und 107,6 g Schwefelsäure (D: 1,842) in der Kälte und erhitzt allmählich auf 135° (Ausbeute an dem Gemisch von 2-Nitro- und 4-Nitro-1-āthyl-benzol: 95–97° 0 der Theorie); man trennt durch oft wiederholte Fraktionierung erst im Vakuum, dann unter Luftdruck, wobei 2 /3 2-Nitro-1-āthyl-benzol und 1 /3 4-Nitro-1-āthyl-benzol erhalten werden (Schultz, Flachsländer, J. pr. [2] 66, 160). — Öl. F: -23° (Sch., F.). Kp: $223-224^{\circ}$ (Sch., F.), $227-228^{\circ}$ (B., K.). $D^{24,5}$: 1,126 (B., K.). — Konnte von B., K. mit Chromsäuregemisch nicht oxydiert werden. Gibt mit Amylnitrit und Natrium-āthylat o-Nitro-acetophenon-oxim (Höchster Farbw., D. R. P. 109663; C. 1900 II, 458).

Amin $C_{16}H_{20}N_2$, vielleicht Aminodiäthyldiphenylamin C_2H_5 : C_6H_4 : $NH \cdot C_6H_3(C_2H_5)$: NH_2 . B. Aus 2-Nitro-1-äthyl-benzol durch Reduktion mit Zinkstaub und alkoh. Natronlauge und Eingießen der entstandenen Lösung in Salzsäure als Nebenprodukt, neben 4.4'-Diamino-3.3' diäthyl-diphenyl (Schultz, Flachsländer, J. pr. [2] 66, 163, 168). — Zäher Sirup. — $C_{16}H_{20}N_2 + 2$ HCl. Blättchen. Schwer löslich in Alkohol. Die wäßr. Lösung wird mit FeCl₃ blaugrün. — Pikrat $C_{16}H_{20}N_2 + C_8H_8O_7N_3$. Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol). Zersetzt sich bei $235-240^{\circ}$. Sehr wenig löslich in Alkohol und Wasser.

Monobenzalverbindung $C_{23}H_{24}N_2$ des Amins $C_{16}H_{20}N_2$. B. Durch Kochen der alkoh. Lösung der Base mit Benzaldehyd (Sch., Fl., J. pr. [2] 66, 168). — Blättchen (aus Alkohol). F: 110—112°. Löslich in Alkohol und Benzol.

3-Nitro-1-äthyl-benzol $C_6H_8O_2N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot C_2H_5$. B. Aus 3-Nitro-4-amino-1-äthyl-benzol durch Isoamylnitrit (Béhal, Choay, Bl. [3] 11, 211). — Flüssig. Kp: 242° bis 243°. D^0 : 1,1345.

4-Nitro-1-äthyl-benzol $C_8H_9O_2N=O_2N\cdot C_8H_4\cdot C_2H_5$. B. und Darst. s. bei 2-Nitro-1-äthyl-benzol. — Ol. F: —32° (Schultz, Flachsländer, J. pr. [2] 66, 162). Kp: 241° bis 242° (Sch., F.), 245—246° (Beilstein, Kuhlberg, A. 156, 207). D²⁵: 1,124 (B., K.). — Gibt bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch p-Nitro-benzoesäure (B., K.).

1¹-Nitro-1-äthyl-benzol, [a-Nitro-äthyl]-benzol, a-Nitro-a-phenyl-äthan $C_8H_9O_2N$:= C_8H_5 ·CH(CH₃)·NO₂. B. Bei 5—6-stdg. Erhitzen von 4ccm Äthylbenzol mit 25ccm Salpetersäure (D: 1,075) im Druckrohr auf 107° (Konowatow, Ж. 25, 514; B. 27 Ref. 194; C. 1894 I, 464). Durch Oxydation von Acetophenonoxim mit Sulfomonopersäure, neben anderen Produkten (Bamberger, Seligmann, B. 36, 705). — Öl. Erstarrt nicht bei −15° (K.). Siedet (nicht unzersetzt) bei 230−236°; Kp₂₅: ca. 135° (K.); Kp₁₁: 115−115,5° (korr.) (B., S.). D₀°:

- 1,1367; D_0^n : 1,1202; D_0^n : 1,1084 (K.). Schwer löslich in Wasser, sonst leicht löslich (B., S.). n^{2s} : 1,52120 (K.). Mit Zinn + Salzsäure entsteht fast nur Acetophenon (K.). Salpetrige Säure erzeugt Acetophenon (K.). Brom wirkt in der Kälte auf freies a-Nitro-a-phenyl-äthan nicht ein (K.). a-Nitro-a-phenyl-äthan löst sich in Ätzalkalien mit schwachgelber Farbe unter Bildung von Salzen der aci-Form (K.; B., S.).
- aci-1¹-Nitro-1-äthyl-benzol, α -Isonitro- α -phenyl-äthan $C_8H_9O_2N = (C_6H_5)(CH_9)C$: NO_2H . B. Die Alkalisalze entstehen durch Einw. von Alkalien auf α -Nitro- α -phenyl-äthan (Konowalow, H. 25, 515, 522, 525; B. 27 Ref. 194; C. 1894 I, 465; Bamberger, Seligmann, B. 36, 706); die freie Isonitroverbindung erhält man, wenn man die Lösung von 1,1 g α -Nitro- α -phenyl-äthan in 5 ccm 8 n-Natronlauge einträgt in die stark gekühlte Mischung von 6 ccm konz. Salzsäure und 6 ccm Wasser (B., S.). Weiße Nadeln. Erweicht gegen 45° unter Blaufärbung (B., S.). Zersetzt sich schnell (B., S.). Die Lösung in Natronlauge gibt mit Eisenchlorid eine dunkelbraune, mit tiefroter Farbe in Äther lösliche Fällung (B., S.). Wird von Zinkstaub + Kalilauge zu 1¹-Amino-1-äthyl-benzol reduziert (Konowalow, H. 25, 529; B. 27 Ref., 195; C. 1894 I, 465). Das Kaliumsalz liefert mit Brom 1¹-Brom-1¹-nitro-1-äthyl-benzol (K.). $NaC_2H_3O_2N$. Krystallisiert aus der konz. alkoh. Lösung von 0,5 g α -Nitro- α -phenyl-äthan bei Zusatz von Natriumäthylatlösung (aus 0,08 g Natrium) (B., S.). Weiße Krystalle. Verpufft beim Erhitzen. $KC_2H_3O_2N$. Glänzende gelbliche Schuppen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Kalilauge (K.). Verpufft bei raschem Erhitzen (K.). Zersetzt sich an der Luft unter Bildung von KNO2 und Acetophenon (K.). $Cu(C_8H_8O_2N)_2$. Amorpher dunkelrosenroter Niederschlag (K.).
- 1²-Chlor-4-nitro-1-äthyl-benzol, 4-Nitro-1-[β -chlor-äthyl]-benzol $C_8H_8O_2NCl = O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2Cl$. B. Beim Eintröpfeln von 1²-Chlor-1-äthyl-benzol in Salpetersäure (D: 1,5) unter Kühlung (Barger, Soc. 95, 2196). Krystalle (aus Petroläther). F: 49°. Kp₁₈: 175—179°. Liefert mit Dimethylamin 4-Nitro-1²-dimethylamino-1-äthyl-benzol.
- 2.5-Dichlor-x-nitro-1-äthyl-benzol $C_8H_7O_2NCl_2=O_2N\cdot C_6H_2Cl_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Behandeln von 2.5-Dichlor-1-äthyl-benzol mit Salpetersehwefelsäure (ISTRATI, Bl. [2] **48**, 41). Tafeln. F: 145°. 1 Tl. löst sich bei 20° in 1400 Tln. Wasser; leicht löslich in heißem Wasser, sehr leicht in Alkohol und Äther.
- $1^1.1^2$ -Dichlor- 1^2 -nitro-1-äthyl-benzol, [a,β-Dichlor- β -nitro-äthyl]-benzol $C_8H_7O_2NCl_2=C_8H_5\cdot CHCl\cdot CHCl\cdot NO_2$. B. Beim Einleiten von Chlor in eine abgekühlte Chloroform-Lösung von 1^2 -Nitro-1-vinyl-benzol (Priebs, A. 225, 344). Öl. Wurde einmal in bei 30° schmelzenden Krystallen erhalten (P.). Zersetzt sich beim Destillieren im Vakuum (P.). Mit Wasserdämpfen flüchtig (P.). Liefert mit Natronlauge ein [Chlor-nitro-vinyl]-benzol (P., vgl. Thiele, Haeckel, A, 325, 2).
- 1¹.1¹.1².1².1².1²-Pentachlor-4-nitro-1-äthyl-benzol, 4-Nitro-1-[pentachloräthyl]-benzol, [4-Nitro-phenyl]-pentachloräthan $C_8H_4O_2NCl_5=O_2N\cdot C_8H_4\cdot CCl_2\cdot CCl_3$. B. Aus Phenylpentachloräthan durch rauchende Salpetersäure (Biltz, A. 296, 272). Nadeln (aus Alkohol). Monoklin (Deecke, A. 296, 272; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 555). F: 114° (B.). Beständig gegen Oxydationsmittel (B.).
- 1¹-Brom-1¹-nitro-1-äthyl-benzol, [a-Brom-a-nitro-äthyl]-benzol $C_8H_8O_2NBr = C_8H_5\cdot CBr(NO_2)\cdot CH_3$. B. Beim Versetzen einer wäßr. Lösung des Kaliumsalzes des aci-1¹-Nitro-1-äthyl-benzols mit Brom (Konowalow, ¾. 25, 527; B. 27 Ref., 195; C. 1894 I, 465). Bleibt bei -15^0 flüssig. Zersetzt sich bei 150^0 . D_0^0 : 1,5419; D_0^∞ : 1,5182. D_0^{12} : 1,56054. Unlöslich in konz. Kalilauge.
- 1¹.1²-Dibrom-2-nitro-1-äthyl-benzol, 2-Nitro-1-[a.β-dibrom-äthyl]-benzol, o-Nitro-styroldibromid $C_8H_7O_2NBr_2=O_2N\cdot C_8H_4\cdot CHBr\cdot CH_2Br$. B. Aus o-Nitro-styrol und Brom in Chloroform unter Kühlung (Einhorn, B. 16, 2213). Krystalle (aus Alkohol). F: 52°. Mit Wasserdämpfen unzersetzt flüchtig.
- 1¹.1²-Dibrom-3-nitro-1-äthyl-benzol, 3-Nitro-1- $[a.\beta$ -dibrom-äthyl]-benzol, m-Nitro-styroldibromid $C_8H_7O_2NBr_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CHBr\cdot CH_2Br$. B. Aus m-Nitro-styrol und Brom in Chloroform oder Eisessig (Prausnitz, B. 17, 598). Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 78—79°. Ziemlich leicht löslich in absol. Alkohol.
- 1¹.1²-Dibrom-4-nitro-1-äthyl-benzol, 4-Nitro-1- $[a\beta$ -dibrom-äthyl]-benzol, p-Nitro-styroldibromid $C_8H_7O_2NBr_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CHBr\cdot CH_2Br$. B. Aus p-Nitro-styrol und Brom (Basler, B. 16, 3006). Gelbliche strahlige Krystalle (aus Ligroin). F: 72—73°. Leicht löslich in heißem Benzol, heißem Alkohol oder Äther, etwas schwerer in Ligroin.
- 1¹.1²-Dibrom-1²-nitro-1-äthyl-benzol, [aβ-Dibrom-β-nitro-äthyl]-benzol $C_8H_7O_2NBr_2=C_6H_5\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot NO_2$. B. Aus 1²-Nitro-1-vinyl-benzol und Brom in CS_2 (H. Erdmann, B. 17, 414; Priebs, A. 225, 342). Darst. Man kocht 1²-Nitro-1-vinyl-benzol mit der berechneten Menge Brom in $CHCl_3$ bis zur Entfärbung am Rückflußkühler

(Thiele, Haeckel, A. 325, 8). — Nadeln (aus Petroläther). Monoklin (Lüdecke, A. 225, 342). F: 86° (H. E.; P.). Leicht löslich in CS₂, CHCl₃ und Benzol, schwerer in Alkohol und Petroläther (P.). — Bei der Einw. von Alkali entsteht 1²-Brom-1²-nitro-1-vinyl-henzol (Th., H.).

 $1^1.1^1.1^2.1^2$ -Tetrabrom-2-nitro-1-äthyl-benzol, 2-Nitro-1- $[a.a.\beta.\beta$ -tetrabrom-äthyl]-benzol $C_6H_5O_2NBr_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CBr_2\cdot CHBr_2$. B. Aus o-Nitro-phenylpropiolsäure und Brom in Eisessig, zuletzt unter gelindem Erwärmen (Heller, Tischner, B. 42, 4567). — Gelbe Blättchen (aus Eisessig). Schmilzt bei 186° unter Aufschäumen. Ziemlich leicht löslich in Chloroform, etwas schwerer in Benzol und Essigester, schwer in Eisessig, Alkohol und Ligroin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

1¹-Nitroso-1¹-nitro-1-äthyl-benzol, Phenäthylpseudonitrol, "Methylphenylpseudonitrol" $C_6H_5O_3N_2=(C_6H_5)(CH_2)C(NO)(NO_2)$. B. Man übergießt 0,5 g 1¹-Nitroläthyl-benzol mit gesättigter Kalilauge, fügt die Lösung von 0,25 g Natriumnitrit in 1,6 ccm Wasser hinzu und säuert unter Eiskühlung mit verd. Schwefelsäure an (Bamberger, Seligmann, B. 36, 707). — Grünblaue, sehr zersetzliche Masse.

2.4-Dinitro-1-äthyl-benzol $C_8H_8O_4N_2=(O_2N)_2C_6H_3\cdot C_2H_5$. B. Durch kurzes Erwärmen von Äthylbenzol mit 2 Tln. Schwefelsäure (D: 1,88) und 1 Tl. Salpetersäure (D: 1,43) auf 125—130° (Weisweiller, M. 21, 40). — Öl. Kp₁₃: 167,5° (W.); Kp₁₆: 163°; Kp₃₃: 195,5° (Schultz, B. 42, 2633). — Geht durch Oxydation mit Salpetersäure in 2.4-Dinitro-benzoesäure über (W.). Gibt mit Schwefelammonium 2-Nitro-4-amino-1-äthyl-benzol (Sch.).

1¹.1²-Dibrom-2.1²-dinitro-1-äthyl-benzol, 2-Nitro-1- $[a,\beta$ -dibrom- β -nitro-äthyl]-benzol $C_8H_6O_4N_2Br_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot NO_2$. B. Aus o.ω-Dinitro-styrol und Brom in CS₂ (Priebs, A. 225, 352). — Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 90–90,5°. Sehr schwer löslich in Petroläther, schwer in kaltem Eisessig, leicht in Chloroform, Benzol.

1¹.1²-Dibrom-4.1²-dinitro-1-äthyl-benzol, 4-Nitro-1- $[a.\beta$ -dibrom- β -nitro-äthyl]-benzol $C_6H_6O_4N_2Br_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CHBr\cdot NO_2$. B. Aus p. ω -Dinitro-styrol und Brom in Schwefelkohlenstoff (PRIEBS, A. 225, 349). — Glänzende Blättchen (aus Benzol + Petroläther). F: 102–103°. Sehr schwer löslich in Petroläther, leichter in Eisessig und Benzol.

2.4.6-Trinitro-1-äthyl-benzol $C_8H_7O_6N_3=(O_2N)_3C_6H_2\cdot C_2H_5$. B. Man versetzt ein Gemisch von 40 g Salpetersäure (D: 1,525) und 105 ccm rauchender Schwefelsäure (mit 25 % SO₃) unter Eiskühlung tropfenweise mit 10 g Åthylbenzol und erwärmt nach erfolgter Aufsung kurze Zeit auf 100%; Ausbeute 70% (Weisweiller, M. 21, 44; Schultz, B. 42. 2634). Entsteht in gleicher Weise auch aus 2.4-Dinitro-1-äthyl-benzol (W.). — Fast farhlose Nadeln oder Blättehen (aus Alkohol). F: 37% (W.; Sch.). Löslich in Ather, Alkohol, Benzol und Eisessig (W.), sehr wenig löslich in Wasser (Sch.). Gibt mit Alkalilauge Rotfärhung (Sch.). — Liefert mit Zinn + Salzsäure ein Oxy-diamino-äthylbenzol (Syst. No. 1855) (W.). Wird von Schwefelammonium zu 2.6-Dinitro-4-amino-1-äthyl-benzol reduziert (Sch.). Gibt mit Aminen und aromatischen Kohlenwasserstoffen Additionsverbindungen (SCh.).

3.6-Dichlor-2.4.5-trinitro-1-äthyl-benzol $C_6H_5O_6N_3Cl_2=(O_2N)_3C_6Cl_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 2.5-Dichlor-1-äthyl-henzol und Salpeterschwefelsäure (ISTRATI. Bl. [2] 48, 42). — Krystalle. F: 195° (Zers.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol.

 $\begin{array}{lll} \textbf{Verbindung} & C_8H_9O_2P = O_2P \cdot C_6H_4 \cdot C_2H_5, & \text{,,p} \cdot P \text{ hosphino-athylbenzol$''} & \text{ist} & \text{als} \\ & \text{Anhydroverbindung} & \text{bei} & (HO)_2PO \cdot C_8H_4 \cdot C_2H_5, & \text{Syst. No. 2290, eingeordnet.} \end{array}$

3. Rohxylol (Gemisch der drei isomeren Dimethyl-benzole), häufig schlechthin "Xylol" genannt, C_0H_{10} .

In diesem Artikel sind sämtliche Angaben, die sich auf das als "Xylot" bezeichnete Isomerengemisch beziehen, vereinigt. Angaben über die drei individuellen Dimethylbenzole und ihre

Derivate siehe unter Nr. 4, 5 und 6.

Geschichtliches. Xylol wurde 1850 von Cahours (C. r. 30, 319; A. 74, 168 Anm. 1; 76, 286; J. 1850, 492) im rohen Holzgeist entdeckt und 1855 von Church (J. pr. [1] 65, 383; J. 1855, 634) unter den im Steinkohlenteer vorkommenden Kohlenwasserstoffen genannt. Erst 1870 wurde von Fittig (A. 153, 265) der Nachweis erbracht, daß dieser Kohlenwasserstoff ein Gemisch isomerer Dimethylbenzole darstellt, nachdem zuvor die Synthese des p-Xylols (Glinzer, F., A. 136, 303) und des m-Xylols (F., Velguth, A. 148, 1) gelungen war; kurz darauf wurde auch o-Xylol (F., Bieber, A. 156, 238) gewonnen.

V. Xylol findet sich in geringer Menge in fast allen Erdölen, z. B. im Erdöl von Burmah Warren pe la Rue, Müller, J. pr. [1] 70, 300; J. 1856, 606; vgl. M., Z. 1864, 161), im

Erdől von Sehnde (Hannover) (Bussenius, Eisenstuck, A. 113, 151; vgl. M.), im rumänischen Erdöl (Edeleanu, Filiti, Bl. [3] 23, 389; Ed., C. 1901 I, 1070) und im Erdöl von Grosny (Charitschrow, Ch. Z. 26 Repertorium, 179). Bezüglich weiterer Angaben über Vorkommen von Xylol in Erdölen (s. auch Nr. 5 und 6, S. 370 und 382) vgl. Engler-Höfer, Das Erdöl, Bd. I [Leipzig 1913], S. 361.

B. Xylol entsteht bei der trocknen Destillation des Holzes und findet sich daher im rohen Methylalkohol (Cahours, C. r. 30, 319; A. 76, 286; J. 1850, 492; vgl. Kraemer, Grodzki, B. 9, 1925) und im Buchenholzteer (VÖLCKEL, A. 86, 335). Xylol entsteht ferner bei der destruktiven Destillation der Heptan-Octan-Fraktion des Petroleums (WORSTALL, BUR-Well, Am. 19, 830). Bei der destruktiven Destillation von Braunkohlenteeröl (Schultz, WÜRTH, C, 1905 I, 1444). Bei der Destillation der Steinkohlen, findet sich daher im Stein-WÜRTH, C, 1905 I, 1444). Bei der Destillation der Steinkohlen, findet sich daher im Steinkohlenteer (Church, J. pr. [1] 65, 383; J. 1855, 634). — Das Steinkohlenteer-Xylol besteht größtenteils aus m-Xylol (FITTIG, A. 153, 265). Gehalt von (englischem) Xylol an o-, m-, p-Xylol: Journ. Soc. Chem. Ind. 3, 77; Levinstein, B. 17, 446; vgl. Weger, Z. Ang. 1909, 340. Jacobsen (B. 14, 2628) fand in käuflichem Xylol bis zu 20—25% o-Xylol. Noelling, Witt, Forel (B. 18, 2668) fanden in Handelsxylidinen ca. 25% p-Xylodin und schließen daraus für technisches Xylol auf einen Gehalt von 25% p-Xylol. Ein von Crafts (C. r. 114, 1110; Fr. 32, 243) untersuchtes Xylol enthielt 54,9% m-Xylol, 11,3% p-Xylol, 18,4% o + p-Xylol und 11,3% Athylbenzol. Gereinigtes Handels-Xylol besteht nach Weger (Z. Ang. 22, 340) aus ca. 60% m-Xylol und 10—25% o und p-Xylol neben Äthylbenzol und geringen Mengen Trimethylbenzolen, Paraffinen und Thioxen.

Darstellung der drei Isomeren aus dem Teerxylol. Man erhitzt 1 Tl. Xylol im Einschlußrohr 1 Stde. lang unter Schütteln mit $2^{1}/_{2}$ Tln. konz. Schwefelsäure, läßt dann erkalten und fällt gelöste gesättigte Kohlenwasserstoffe durch 2 Tle. Wasser + 2 Tle. Salzsäure; die abgegossene wäßr. Schicht wird im geschlossenen Rohr 20 Stdn. lang auf 122° erhitzt, wobei nur die Sulfonsäure des m-Xylols gespalten wird und m-Xylol sich abscheidet. Den Rest der sauren Lösung erhitzt man 20 Stdn. lang auf 175°, worauf man die dadurch in Freiheit gesetzten Kohlenwasserstoffe (1 Tl.) in 3 Tln. konz. Schwefelsäure löst und durch Zusatz des gleichen Voll rauchender Salzsäure p-Xylol-sulfonsäure abscheidet; in Lösung bleibt ein Gemenge von Äthylbenzolsulfonsäure, o-Xylol-sulfonsäure und etwas p-Xylol-sulfonsäure (Crafts, C. r. 114, 1110; Fr. 32, 243). — Beim Schütteln von rohem Xylol mit gewöhnlicher Schwefelsäure gehen hauptsächlich m- und o-Xylol in Lösung, p-Xylol bleibt ungelöst (vgl. dazu Levinstein, Journ. Soc. Chem. Ind. 3, 354; J. 1884, 1618); man entfernt die freie Schwefelsäure durch Bariumcarbonat und neutralisiert dann mit Soda. Beim Eindampfen krystallisiert erst o-xylol-sulfonsaures Natrium, das durch Auspressen und 2-3-maliges Ümkrystallisieren rein erhalten wird und beim Erhitzen mit Salzsäure auf 190-195° das freie o-Xylol liefert. Sobald die nach weiterem Eindampfen der ersten Mutterlauge erhaltenen Anteile des ausgeschiedenen Natriumsalzes nicht mehr schon beim ersten Umkrystallisieren deutliche Krystalle liefern, ist die abgepreßte Mutterlauge frei von o-xylol-sulfonsaurem Salz und bildet ein bequemes Material für die Gewinnung des reinen m Xylols. Den bei wiederholtem Behandeln mit gewöhnlicher Schwefelsäure ungelöst gebliebenen Anteil (s. o.) schüttelt man unter mäßigem Erwärmen mit schwach rauchener Schwefelsäure; durch Verdünnen mit Wasser und Umkrystallisieren der ausgeschiedenen Säure erhält man leicht reine p-Xylolsulfonsäure, die man mit Salzsäure bei 195° zerlegt (JACOBSEN, B. 10, 1009, 1013). — Nach Reuter (Ch. Z. 13, 830) wirkt Schwefelsäure mit einem Gehalt von mehr als 80°/₀ Schwefelsäure noch auf m-Xylol ein, während auf o- und p-Xylol die Einw. der Schwefelsäure bei einer Verdünnung von etwa $84^{\circ}/_{\circ}$ aufhört. Über eine hierauf gegründete Trennung der drei Xylole vgl. Reuter, Ch.Z. 13, 830, 850.

m-Xylol ist gegen siedende verdünnte Salpetersäure wesentlich beständiger als o- und p-Xylol (FITTIG, VELGUTH, A. 146, 10; F., BIEBER, A. 156, 236). Über die Befreiung des in-Xylols von seinen Isomeren durch Kochen mit Salpetersäure vgl.: Reuter, B. 17, 2028; Noelting, Forel, B. 18, 2674; Konowalow, H. 37, 531; C. 1905 II, 817.

Beim Durchleiten von Xylol durch ein glühendes Rohr erhielt BERTHELOT (Bl. [2] 7, 227; J. 1866, 543) Benzol, Toluol, Naphthalin, Anthracen und andere Produkte. Phosphoniumjodid reduziert Xylol bei 280-320° zu Kohlenwasserstoffen C₈H₁₄ (BAEYER, A.

Zum Nachweis des m- und p-Xylols im Xylolgemisch erhitzt man 50 ccm des Gemisches mit einem Gemenge von Chromsäure und Schwefelsäure, wobei o-Xylol völlig zu CO2 verbrannt wird, während m-Xylol die Isophthalsäure, p-Xylol die Terephthalsäure liefert, die voneinander mit BaCl₂ getrennt werden (Worstall, Burwell, Am. 19, 830). — Zur quantitativen Bestimmung der 3 Isomeren im Teerxylol vgl.: LEVINSTEIN, Journ. Soc. Chem. Ind. 3, 77; B. 17, 444; Weger, Z. Ang. 22, 340. Bestimmung der Xylole neben Athylbenzol: FRIEDEL, CRAFTS, C. r. 101, 1218.

4. 1.2-Dimethyl-benzol, o-Dimethyl-benzol, o-Xylol (o-Xylen) $C_8H_{10}=C_6H_4(CH_3)_2$. Vgl. auch Nr. 3, S. 360-361.

Bezifferung:
$$\begin{pmatrix}
\frac{5-6}{2} & 1 \\
\frac{3-2}{2} & C(2^1 = \omega')
\end{pmatrix}$$

B. o-Xylol entsteht bei der Destillation der Steinkohlen und findet sich daher im Steinkohlenteer; vgl. darüber unter Nr. 3, S. 361. Reines o-Xylol entsteht: bei der Destillation von 3.4-Dimethyl-benzoesäure mit Kalk (Fittig, Bieber, A. 156, 238); aus o-Brom-toluol und Methyljodid durch Natrium (Jannasch, Hübner, A. 170, 117; Rayman, Bl. [2] 26, 532); beim Erhitzen von Cantharidin $C_{10}H_{12}O_4$ (Syst. No. 2619) mit überschüssigem P_2S_5 (Piccard, B. 12, 580). — Über Darst. aus Teerxylol s. S. 361.

Über die physikalischen Eigenschaften von reinem o-Xylol finden sich in der Literatur

die folgenden Angaben:

Kp: $142-143^{\circ}$ (korr.) (Jacobsen, B. 10, 1013), 145° (korr.) (Moschner, B. 34, 1261); Kp₇₆₀: $144,07^{\circ}$ (korr.) (Thorpe, Rodger, Philosoph. Transact. of the Royal Soc. of London 185 A, 525), $144,5^{\circ}$ (korr.) (Perkin, Soc. 77, 277). D₄^{*,5}: 0.8899; D₅: 0.88514 (P.). $-n_{\alpha}^{*,5}$: 1,50687; $n_{\alpha}^{*,5}$: 1,51136; $n_{\beta}^{*,5}$: 1,52291; $n_{\gamma}^{*,5}$: 1,53301 (Per.). — Viscosität: Th., R.; vgl. Brillouin, A. ch. [8] 18, 204. — Magnetische Rotation: Perkin.

Weitaus die meisten Ängaben über physikalische Eigenschaften des o-Xylols beziehen sich auf unreine Präparate oder "reines" o-Xylol unbekannter Herkunft und Dar-

stellungsart; sie sind im folgenden zusammengestellt.

Erstarrungspunkt: —27,1° (Guttmann, Am. Soc. 29, 347), —28° bis —28,5° (Colson, A. ch. [6] 6, 128), —45° (Altschul, Schneider, Ph. Ch. 16, 24). Kp₇₆₀: 144,4° (Brown, Soc. 87, 267), 142° (kort.) (Richards, Mathews, Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 30, 10). Dampfdruck bei 20°: Richards, Mathews. Dampfdruck bei verschiedenen Temperaturen: Wolfinger, Ph. Ch. 34, 263; Mangold, Sitzungsber. K. Akad. Wies. Wien 102 IIa, 1082. D°: 0,8932; D³**. 0,7684 (Pinette, A. 243, 50); D***. 0,88491; D***. 0,88019 (Landolt, Jahn, Ph. Ch. 10, 292); D***. 0,8633 (Richards, Mathews), 0,8800 (Brühl, J. pr. [2] 50, 140); D***. 0,8758 (Gladstone, Soc. 59, 292); D***. 1,5759 (Schiff, A. 223, 66). Dichten des unter verschiedenen Drucken siedenden o-Xylols: Neubeck, Ph. Ch. 1, 660. Ausdehnung: Pinette. — n***. 1,5040; n***. 1,5082; n***. 1,5200; n***. 1,5200; n***. 1,5300 (Landolt, Jahn, Ph. Ch. 10, 33); n***. 1,50021; n***. 1,50463; n***. 1,5102; n***. 1,52578 (Brühl, J. pr. [2] 50, 141). n***. 1,5129 (Gladstone, Soc. 59, 292). Molekularrefraktion und -dispersion: Gladstone, Soc. 59, 295. Absorption: Pauer, Ann. d. Physik [N. F.] 61, 371; Baly, Ewbank, Soc. 87, 1356; Grebe, C. 1906 I, 341; Hartley, C. 1908 I, 1457; Chem. N. 97, 97. Die alkoh. Lösung zeigt bei der Temp. der flüssigen Luft violette Phosphorescenz (Dzierzbicki, Kowalski, C. 1909 II, 959, 1618). Kathodoluminescenz: Fischer, C. 1908 II, 1406. — Kompressibilität und Oberflächenspannung: Richards, Mathews, Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 30, 10. Capillaritätskonstante beim Siedepunkte: Schiff, A. 223, 66; bei verschiedenen Temperaturen: Feustel, Ann. d. Physik [4] 16, 91. Verdampfungswärme: Brown, Soc. 87, 267. Verbrennungswärme: Stohmann, Rodatz, Herzberg, J. pr. [2] 35, 41. Kritische Temperaturen: Altschul, Ph. Ch. 11, 590; Brown, Soc. 89, 314. Kritischer Druck: Altschul. — Magnetische Susceptibilität: Freitag, C. 1900 II, 156. Magnetische Rotation: Schönrock, Ph. Ch. 23, 309. o-Xylol zeigt positive elektrische Doppelbrechung (Schmidt, Ann. d. Physik [4] 7, 164).

Verhalten. Beim Erwärmen von o-Xylol mit Aluminiumehlorid im Chlorwasserstoffstrome auf 100° entsteht als Hauptprodukt m-Xylol neben geringen Mengen p-Xylol, Mesitylen und Pseudocumol (Heise, Töhl, A. 270, 168). — o-Xylol wird von verdünnter Salpetersäure zu o-Toluylsäure oxydiert, von Chromsäuregemisch aber völlig verbrannt (Fittig, Bieber, A. 156, 241). Bei der Oxydation mit Chromsäure und Essigsäureanhydrid-Schwefelsäure wird Phthalaldehyd-tetraacetat erhalten (Thiele, Winter, A. 311, 360; Bayer & Co., D. R. P. 121788; C. 1901 II, 70). o-Xylol reagiert mit Chromylchlorid CrO₂Cl₂ in Chloroform unter Bildung eines Produktes, das bei der Zersetzung durch verd. Schwefelsäure o-Toluylaldehyd liefert (Law, Perkin, Soc. 91, 263). Beim Schütteln mit einer kochenden Lösung von Kaliumpermanganat entstehen Phthalsäure und o-Toluylsäure (Jacobsen, B. 10, 1013). Wäßr. Kaliumpersulfatlösung oxydiert in der Wärme zu 2.2'-Dimethyl-dibenzyl (Moritz, Wolffenstein, B. 32, 2531). o-Xylol liefert bei der elektrolytischen Oxydation o-Toluylaldehyd (Law, Perkin, C. 1905 I, 359). — o-Xylol gibt, mit gesättigter Jodwasserstoffsäure auf 250° bis 280° erhitzt, Toluol, Dimethylcyclohexan, Methylcyclohexan und methylierte Cyclopentane (Markownikow, B. 30, 1218). — Beim Chlorieren von o-Xylol in der Kälte in Gegenwart von Jod wurden erhalten: 3- und 4-Chlor-1.2-dimethyl-benzol (Krüger, B.

18, 1755; Claus, Bayer, A. 274, 305), flüssiges (4.5?)-Dichlor-o-Xylol (Claus, Kautz, B. 18, 1368; vgl. FERRAND, C. r. 138, 169; VILLIGER, B. 42, 3533), wenig festes Dichlor-o-xylol (Koch, B. 23, 2321), 3.4.5- oder 3.4.6-Trichlor-1.2-dimethyl-benzol und 3.4.5.6-Tetrachlor-1.2-dimethyl-benzol (Claus, Kautz, B. 18, 1369). Durch Einw. von Chlor auf siedendes o-Xylol entstehen o-Xylylchlorid und wenig o-Xylylidenchlorid CH₃. C_8H_4 CHCl₂ (RAYMAN, Bl. [2] 26, 534); durch Einleiten von 4 Mol.-Gew. Chlor in o-Xylol, anfangs bei 140°, später bei 160–170°, erhielt HJELT (B. 18, 2879) $1^1.1^1.2^1.2^1$ -Tetrachlor-1.2-dimethyl-benzol. Beim Chlorieren im Sonnenlicht entstehen o-Xylylchlorid und o-Xylylchlorid (Radziewanowski, Schramm, C. 1898 I, 1019). Phosphorpentachlorid wirkt auf o-Xylol bei 190° unter Bildung von o-Xylylchlorid (Colson, A. ch. [6] 8, 109; C., GAUTIER, A. ch. [6] 11, 22), 1¹.1¹.2¹.2¹. Tetrachlor-1.2-dimethyl-benzol und 1¹.1¹.1¹.2¹.2¹. Pentachlor-1.2-dimethyl-benzol (C., G.). Brom führt o-Xylol in der Kälte bei Gegenwart von Jod in 4-Brom-1.2-dimethyl-benzol, 3.4- und 4.5-Dibrom-1.2-dimethyl-benzol und 3.4.5.6-Tetra brom-1.2-dimethyl-benzol über (Jacobsen, B. 17, 2372, 2376, 2378). o-Xylol und Brom reagieren in der Hitze miteinander unter Bildung von o-Xylylbromid (RADZISZEWSKI, WISPEK, B. 15, 1747; 18, 1281), o-Xylylendibromid (R., W.; Perkin, Soc. 53, 5), 1¹,1¹,2¹-Tribrom-1.2-dimethyl-benzol (Atkinson, Thorre, Soc. 91, 1696) und 1¹,1¹,2¹,2¹, Tetrabrom-1.2-dimethyl-benzol (Gabriel, Müller, B. 28, 1830). Die Produkte der Einw. von Brom auf o-Xylol am Sonnenlicht sind o-Xylylbromid, o-Xylylendibromid (Schramm, B. 18, 1278) und 1¹.1¹.2¹.2¹. Tetrabrom-1.2-dimethyl-benzol (Thiele, Günther, A. 347, 107). Verlauf der Bromierung von o-Xylol in verschiedenen organischen Lösungsmitteln: Bruner, Vorbroot, C. 1909 I, 1807. — o-Xylol löst sich in kalter rauchender Salpetersäure unter Bildung von 3- und 4-Nitro-1.2-dimethyl-benzol (Jacobsen, B. 17, 160; Noelting, Forel, B. 18, 2670; Crossley, RENOUF, Soc. 95, 207, 215); daneben bilden sich mit wachsendem Überschuß an Salpetersäure steigende Mengen von 3.4-, 3.5-, 3.6- und 4.5-Dinitro-1.2-dimethyl-benzol (C., R., Soc. 95, 215). Erhitzt man o-Xylol mit Salpetersäure (D: 1,075) im Einschlußrohr auf 110°, so entsteht 11-Nitro-1.2-dimethyl-benzol (Konowalow, 3K. 37, 532; C. 1905 II, 817). Beim Eintragen von o-Xylol in ein 20-25° warmes Gemisch von rauchender Salpetersäure mit dem halben Vol. Eisessig erhält man ausschließlich 3- und 4-Nitro-1.2-dimethyl-benzol (C., R., Soc. 95, 216). Versetzt man o-Xylol unterhalb 0° mit Salpeterschwefelsäure, so entstehen 3- und 4-Nitro-1.2-dimethyl-benzol im Verhältnis 8:1 und die Dinitro-o-xylole; setzt man dagegen das o-Xylol zu dem Säuregemisch, so wird es in theoretischer Ausbeute in die Dinitro-o-xylole übergeführt (C., R., Soc. 95, 216). Bei längerem Erhitzen mit Salpeterschwefelsäure auf dem Wasserbade erhält man die beiden Trinitro-o-xylole (C., R., Soc. 95, 211). Neben den Nitroderivaten des o-Xylols entsteht bei der Nitrierung des o-Xylols auch 3.5-Dinitro-4-oxy-1.2-dimethyl-benzol (Noelting, Pick, B. 21, 3158). Nitrierung von o-Xylol in Eisessig: Konowalow, Gurewitsch, 3H. 37, 539; C. 1905 II, 818. — Beim Auflösen von o-Xylol in Schwefelsäure entsteht nur 1.2-Dimethyl-benzol-sulfonsäure-(4) (JACOBSEN, R. 11, 22). — o-Xylol liefert mit Kohlenoxyd und Chlorwasserstoff in Gegenwart von AlCl₃ und CuCl den 3.4-Dimethyl-benzaldehyd (GATTERMANN, A. 347, 368).

Durch Erhitzen von o Xylol mit Acetylentetrabromid und Aluminiumchlorid auf 1200 entsteht ein oberhalb 280° schmelzendes Gemisch von Tetramethylanthracenen (Anschütz, A. 235, 175). — o-Xylol kondensiert sich mit Brenztraubensäure in konz. Schwefelsäure bei -10° zu a.a-Bis-[3.4-dimethyl-phenyl]-propionsäure $[(\mathrm{CH_3})_2\mathrm{C_6H_3}]_2\mathrm{C}(\mathrm{CH_3})\cdot\mathrm{CO_2H}$ (BISTRZYCKI,

REINTKE, B. 38, 843).

3-Chlor-1.2-dimethyl-benzol, vic.-Chlor-o-xylol $C_8H_9Cl=C_6H_3Cl(CH_3)_2$. B. Beim Chlorieren von o-Xylol in Gegenwart von Jod (Krüger, B. 18, 1755) oder Eisen (Claus, Bayer, A. 274, 305), neben 4-Chlor-1.2-dimethyl-benzol. Aus dem bei 190-192° siedenden Rohprodukt erhält man durch Schütteln mit schwach rauchender Schwefelsäure ein Gemenge von 6-Chlor-1.2-dimethyl-benzolsulfonsäure-(3) [= 3-Chlor-1.2-dimethyl-benzol-sulfonsäure-(6)] und 5-Chlor-1.2-dimethyl-benzolsulfonsäure-(4) [= 4-Chlor-1.2-dimethyl-benzolsulfonsäure-(5)], das man durch fraktionierte Krystallisation der Bariumsalze aus siedendem Wasser trennt, in dem das Salz der 6-Chlor-1.2-dimethyl-benzolsulfonsäure-(3) sehr wenig löslich ist (KR.). Aus den freien Sulfonsäuren spaltet man mit Salzsäure bei 180° (KR.) oder besser mit überhitztem Wasserdampf in Gegenwart von Schwefelsäure die SO₂H-Gruppe ab (CL., B.). — Bleibt bei —20° flüssig (KR.). Kp: 189,5° (korr.) (KR.). — Liefert bei der Oxydation durch verd. Salpetersäure 3-Chlor-2-methyl-benzoesäure (KR.; CL., B.). Bei der Sulfurierung entsteht nur 6-Chlor-1.2-dimethyl-benzolsulfonsäure-(3) (Kr.; Cl., B.).

4-Chlor-1.2-dimethyl-benzol, asymm. Chlor-o-xylol $C_8H_9Cl=C_6H_9Cl(CH_3)_2$. B. siehe oben bei 3-Chlor-1.2-dimethyl-benzol. — Bleibt bei -20° flüssig (Krücer, B. 18, 1757). Kp: 191,5° (korr.) (Kr.). Dis: 1,0692 (Kr.). — Liefert beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1.2) oder beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,1) auf 160° ein Gemisch von 5-Chlor-2-methylbenzoesäure (F: 130°) und 4-Chlor-2-methyl-benzoesäure (F: 170°) (Kr.; vgl. Claus, Bayer, A. 274, 308). Beim Sulfurieren entsteht ausschließlich 5-Chlor-1.2-dimethyl-benzolsulfonsäure-(4) (KR.; CL., B.).

1¹-Chlor-1.2-dimethyl-benzol, ω-Chlor-o-xylol, o-Xylylchlorid $C_8H_9Cl = CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot CH_2Cl$. B. Durch Chlorieren von o-Xylol bei Siedehitze (Rayman, Bl. [2] 26, 534) oder im Sonnenlicht (Radziewanowski, Schramm, C. 1898 I, 1019). — Flüssig. Kp: 197—199° (Ray.), 195—203° (Rad., Sch.). Greift die Schleimhäute stark an (Ray.; Rad., Sch.).

3.5-Dichlor-1.2-dimethyl-benzol, 3.5-Dichlor-o-xylol $C_8H_8Cl_2=C_6H_2Cl_2(CH_3)_2$. B. In geringer Menge durch Einw. von Phosphorpentachlorid auf 1.1-Dimethyl-cyclohexandion (3.5) (Crossley, Le Sueur, Soc. 81, 1533). In nahezu quantitativer Ausbeute aus 3.5-Dichlor-1.1-dimethyl-cyclohexadien (2.4) und PCl_5 in Gegenwart von Chloroform (C., Le S.). Aus 3.5-Dichlor-2.5-dibrom-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3) durch Destillation (C., Soc. 85, 279). — Hellgelbe, stark lichtbrechende Flüssigkeit von schwach aromatischem Geruch; erstarrt beim Abkühlen zu Nadeln. F: 3-4°; Kp₇₆₀: 226°; Kp₂₃: 129° (C., Le S.). D4: 1,2472; D3: 1,2374; D3: 1,2301 (Perkin, Soc. 81, 1535). $n_2^{(6.2)}$: 1,54492; $n_3^{(6.2)}$: 1,56194; $n_3^{(6.2)}$: 1,57295 (P.). Magnetische Rotation (P.). — Bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure bei 190-200° entsteht 3.5-Dichlor-phthalsäure (C., Le S.) und eine Dichlortoluylsäure (F: 184-185°) (C.). Wird durch Erhitzen mit rauchender Salpetersäure + konz. Schwefelsäure in 4.6-Dichlor-3.5-dimethyl-benzol verwandelt (C.). Die Bromierung bei Gegenwart von Eisenspänen ergibt 4.6-Dichlor-3.5-dibrom-1.2-dimethyl-benzol (C.).

Flüssiges x.x-Dichlor-1.2-dimethyl-benzol $C_8H_8Cl_2=C_6H_2Cl_2(CH_3)_2$ [wahrscheinlich Gemisch von vorwiegend 4.5-Dichlor-1.2-dimethyl-benzol mit 3.6-Dichlor-1.2-dimethyl-benzol (vgl. Ferrand, C.r. 133, 169)]. B. Durch Chlorierung von o-Xylol bei Gegenwart von Jod (Claus, Kautz, B. 18, 1368; vgl. Villiger, B. 42, 3533). $-F:+3^\circ$; Kp: 227° (Cl., K.). — Liefert bei der Oxydation mit Salpetersäure unreine (vgl. Villiger) 4.5-Dichlor-phthalsäure (Cl., K.; vgl. Claus, Groneweg, J. pr. [2] 43, 252). Überführung in Dichlor-xylochinon: Claus, Berkefeld, J. pr. [2] 43, 582 ff.

Festes x.x-Dichlor-1.2-dimethyl-benzol $C_8H_8Cl_2=C_8H_2Cl_2(CH_3)_2$. B. Entsteht in geringer Menge neben dem flüssigen Präparat (s. o.) beim Chlorieren von o-Xylol in Gegenwart von Jod (Косн, B. 23, 2321). — Nadeln (aus Alkohoi). F: 73°.

l¹.l¹-Dichlor-1.2-dimethyl-benzol, $\omega.\omega$ -Dichlor-o-xylol, o-Xylylidendichlorid, o-Xylylidenchlorid $C_8H_8Cl_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CHCl_2$. B. In geringer Menge beim Chlorieren von o-Xylol in der Hitze (Rayman, Bl. [2] 26, 534). — Tafeln (aus Ather). F: 103°. Siedet nicht unzersetzt bei 225°. (Im Original steht, wohl irrtümlich, Kp: 125°.)

1¹.2¹-Dichlor-1.2-dimethyl-benzol, $\omega.\omega$ -Dichlor-o-xylol, o-Xylylendichlorid, o-Xylylenchlorid $C_8H_8Cl_2=C_6H_4(CH_2Cl)_2$. B. Aus o-Xylylenglykol $C_6H_4(CH_2\cdot OH)_2$ und konz. Salzsäure (Hessert, B. 12, 648; Colson, A. ch. [6] 6, 108). Durch 2-stdg. Erhitzen von 10-12 can o-Xylol mit 35 g Phosphorpentachlorid auf 190° (C., A. ch. [6] 6, 109; C., Gautier, A. ch. [6] 11, 22). Durch Chlorierung von o-Xylol im Sonnenlicht (Radziewanowski, Schramm, C. 1898 I, 1019). — Monokline (?) (C., A. ch. [6] 6, 108; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 705) Krystalle (aus Petroläther). F: 55° (R., Sch.); F: 54.6-54,8°; Kp: 239-241° (C., A. ch. [6] 6, 108). D°: 1,393 (Colson, Bl. [2] 46, 2). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Ligroin; die Lösungen riechen höchst stechend (C., A. ch. [6] 6, 108). Spez. Wärme: C., Bl. [2] 46, 2. Schmelzwärme: C., C. r. 104, 429. — Liefert bei der Verseifung o-Xylylenglykol (C., G.).

3.4.5 oder 3.4.6-Trichlor-1.2-dimethyl-benzol, eso-Trichlor-o-xylol $C_8H_7Cl_3 = C_8HCl_3(CH_3)_2$. B. Durch Einleiten von Chlor in gekühltes o-Xylol in Gegenwart von Jod, neben anderen Produkten (CLAUS, KAUTZ, B. 18, 1369). — Nadeln (aus Äther). F: 93°. Kp: 265°. Sublimiert bei langsamem Erhitzen. Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem Alkohol, Chloroform und Benzol, sehr leicht in Äther. — Wird von Permanganat nicht angegriffen. Beim Erhitzen mit verd. Salpetersäure (D: 1,15) auf 200° entsteht eine Trichlorphthalsäure, deren Anhydrid bei 157° schmilzt.

3.4.5.6-Tetrachlor-1.2-dimethyl-benzol, eso-Tetrachlor-o-xylol $C_8H_8Cl_4=C_8C_4(CH_3)_2$. B. Durch Einleiten von Chlor in gekühltes o-Xylol in Gegenwart von Jod, neben anderen Produkten (CLAUS, KAUTZ, B. 18, 1369). — Nadeln (aus Äther). F: 215° (CL., K.). Nicht flüchtig mit Wasserdämpfen. Sublimierbar. Wenig löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem Alkohol, Äther und Benzol. — Wird von konz. Salpetersäure bei 200° nicht angegriffen.

1¹.1¹.2¹.2¹-Tetrachlor-1.2-dimethyl-benzol, $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -Tetrachlor-o-xylol $C_8H_6Cl_4=C_6H_4(CHCl_2)_2$. B. Durch Einleiten von 4 Mol.-Gew. Chlor in o-Xylol, anfangs bei 140°, später bei 160–170° (Hjelt, B. 18, 2879). Aus o-Xylol und 4 Mol.-Gew. Phosphorpentachlorid

- bei 170—200° (Colson, Gautier, A. ch. [6] 11, 25). Krystalle (aus Äther). Triklin pinakoidal (Wiik, B. 18, 2879; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 706). F: 86° (C., Gau.), 89° (H.). Kp: 273—274° (H.). D°: 1,601 (C., Bl. [2] 46, 3). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Äther (H.); Äther löst bei 15° 1 Tl., bei 35° 2 Tle.; löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform (C., Gau.). Spezifische Wärme: C., Bl. [2] 46, 3. Schmelzwärme: C., C. r. 104, 430. Liefert beim Erhitzen mit Wasser auf 200—210° Phthalid (H.). Bei längerem Kochen (Gabriel, Pinkus, B. 26, 2211) mit Wasser entsteht o-Phthalaldehyd (C., Gau., A. ch. [6] 11, 28). Beim Erhitzen mit wäßr. Hydrazinlösung auf 150° entsteht Phthalazin (Gab., P.).
- 1¹.1¹.2¹.2¹-Pentachlor-1.2-dimethyl-benzol, exo-Pentachlor-o-xylol $C_8H_5Cl_5=CHCl_2\cdot C_6H_4\cdot CCl_3$. B. Durch Erhitzen von o-Xylol mit 6 Mol. Gew. Phosphorpentachlorid im Einschlußrohr auf 200° (Colson, Gautier, A. ch. [6] 11, 26). Monokline (†) Krystalle. F: 53,6°. Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Petroläther. Liefert durch Kochen mit viel Wasser Phthalaldehydsäure.
- 3-Brom-1.2-dimethyl-benzol, vic.-Brom-o-xylol $C_8H_9Br=C_6H_3Br(CH_3)_2$. B. Durch Auflösen des Natriumsalzes der 3- oder 6-Brom-1.2-dimethyl-benzolsulfonsäure-(4) in überschüssiger Schwefelsäure und Destillieren mit überhitztem Wasserdampf (STALLARD, Soc. 89, 809). Stark lichtbrechende Flüssigkeit. Kp: 213,8°. Dis: 1,382. Liefert mit rauchender Schwefelsäure die 6-Brom-1.2-dimethyl-benzolsulfonsäure-(3) neben geringen Mengen der 3- oder 6-Brom-1.2-dimethyl-benzolsulfonsäure-(4).
- 4-Brom-1.2-dimethyl-benzol, asymm. Brom-o-xylol $C_8H_9Br = C_6H_3Br(CH_3)_2$. B. Durch Einw. von 1 Mol.-Gew. Brom auf kaltgehaltenes o-Xylol in Gegenwart von etwas Jod (Jacobsen, B. 17, 2372). Erstarrt unter 0° zu einer langfaserig-krystallinischen Masse. F: -0.2° ; Kp_{760} : 214.5° (korr.); D_{15}^{15} : 1,3693 (J.). Bei anhaltendem Kochen mit verd. Salpetersäure (1: 5) entsteht Brom-o-toluylsäure (F: $174-176^\circ$) (J.). Beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,075) erhält man 4-Brom-2¹-nitro-1.2-dimethyl-benzol (Konowalow, \mathcal{R} . 36, 537; C. 1904 II, 200). Mit Chlorameisensäureester und Natrium entsteht 3.4-Dimethyl-benzoesäureester (J.).
- 1¹-Brom-1.2-dimethyl-benzol, ω-Brom-o-xylol, o-Xylylbromid $C_8H_9Br = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2Br$. B. Durch Einleiten von Brom in siedendes o-Xylol, neben o-Xylylendibromid (Radziszewski, Wispek, B. 15, 1747; 18, 1281; vgl. Atkinson, Thorpe, Soc. 91, 1695). Aus o-Xylol und Brom an der Sonne (Schramm, B. 18, 1278). Darst. Man versetzt 150 g o-Xylol bei 130° langsam mit 252 g Brom, destilliert das Reaktionsprodukt unter gewöhnlichem Druck und fängt die Fraktion 215—218° gesondert auf; Ausbeute 80°/0 der Theorie (A., Th.). Prismen. F: 21° (R., W., B. 18, 1281). Kp₇₄₂: 216—217°; D²³: 1,3811 (R., W., B. 15, 1747). Gibt beim Kochen mit Alkohol Åthyl-o-xylyl-äther (v. Braun, B. 43, 1352). Bildet bei der Einw. von Magnesium in Åther nur sehr geringe Mengen eines Magnesium derivates, in der Hauptsache symm. Di-o-tolyl-äthan (Caeré, C. r. 148, 1109; Bl. [4] 5, 489).
- 5-Chlor-4-brom-1.2-dimethyl-benzol $C_8H_8ClBr = C_8H_2ClBr(CH_3)_2$. Zur Frage der Einheitlichkeit vgl. Claus, Bayer, A. 274, 305. B. Aus 4-Chlor-1.2-dimethyl-benzol und Brom in Chloroform bei Gegenwart von Eisen (Claus, Groneweg, J. pr. [2] 43, 257). Nadeln (aus Alkohol). F: 75°.
- 4.6-Dichlor-3-brom-1.2-dimethyl-benzol $C_8H_7Cl_2Br = C_6HCl_2Br(CH_3)_2$. B. Aus 3.5-Dichlor-2.5-dibrom-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3) durch Destillation (Crosslex, Soc. 85, 280). Nadeln (aus Alkohol). F: 42°. Leicht löslich in Benzol und Petroläther. Wird durch Brom bei Gegenwart von Eisenfeile in 4.6-Dichlor-3.5-dibrom-1.2-dimethyl-benzol verwandelt. Liefert beim Erwärmen mit rauchender Salpetersäure auf dem Wasserbade 4.6-Dichlor-3.5-dinitro-1.2-dimethyl-benzol, beim Erhitzen mit verd. Salpetersäure (D: 1,15) im Druckrohr auf 180—190° 4.6-Dichlor-3-nitro-2-methyl-benzoesäure.
- 3.5-Dichlor-4-brom-1.2-dimethyl-benzol C₈H₇Cl₂Br = C₈HCl₂Br(CH₃)₂. B. Man behandelt 3.5-Dichlor-1.1-dimethyl-cyclohexadien-(2.4) in Chloroformlösung mit 2 Mol.-Gew. Brom und destilliert die als Hauptprodukt dieser Reaktion resultierende Flüssigkeit oder läßt sie im Vakuum über Ätzkali stehen (Crossley, Soc. 85, 275). Durch Erhitzen von 3.5-Dichlor-4-5.6-tribrom-1.1-dimethyl-cyclohexen-(2) auf 120--125° (Cr., Soc. 85, 272). Ans 3.5-Dichlor-4-amino-1.2-dimethyl-benzol durch Diazotieren in Gegenwart von Bromwasserstoffsäure und Cuprobromid (Cr., Soc. 85, 277). Nadeln (aus Alkohol). F: 100°. Kp₃₀: 170-175°; Kp: 265-270°, Leicht löslich in Petroläther, Äther und warmem Alkohol. Rauchende Salpetersäure erzeugt 4.6-Dichlor-5-brom-3-nitro-1.2-dimethyl-benzol, verd. Salpetersäure unter Druck oxydiert zu 3.5-Dichlor-4-brom-phthalsäure und 3.5-Dichlor-4-nitro-phthalsäure. Bei weiterer Bromierung in Chloroformlösung entsteht 3.5-Dichlor-4.6-dibrom-1.2-dimethyl-benzol.

- x.x-Dichlor-x-brom-l.2-dimethyl-benzol $C_8H_7Cl_9Br=C_6HCl_2Br(CH_3)_2$. B. Aus dem flüssigen x.x-Dichlor-l.2-dimethyl-benzol (S. 364) mit Brom und Eisen in der Kälte (Claus, Groneweg, J. pr. [2] 43, 259). Krystalle (aus Alkohol). F: 90°.
- 3.4-Dibrom-1.2-dimethyl-benzol, 3.4-Dibrom-o-xylol $C_6H_3Br_2 = C_6H_2Br_2(CH_3)_2$. B. siehe unten bei 4.5-Dibrom-o-xylol. F: 6,8°; Kp: 277°; D_{18}^{18} : 1,7842 (Jacobsen, B. 17, 2377). Liefert bei tagelangem Erhitzen mit Methyljodid, Natrium und etwas Essigester viel o-Xylol und etwas 1.2.3-Trimethyl-benzol.
- 4.5-Dibrom-1.2-dimethyl-benzol, 4.5-Dibrom-o-xylol $C_8H_6Br_2 = C_8H_2Br_2(CH_3)_2$. B. Neben dem 3.4-Derivat beim Versetzen von 4-Brom-1.2-dimethyl-benzol mit 1 Mol.-Gew. Brom in der Kälte bei Gegenwart von Jod (Jacobsen, B. 17, 2376); man befreit das feste 4.5-Derivat von dem flüssigen 3.4-Derivat durch eiskalten Alkohol, läßt die durch Destillation vollständig vom Monobromderivat befreit eflüssige Verbindung erstarren, bringt sie auf dem Saugfilter eben wieder zum Schmelzen, saugt vom Festgeblebenen ab und wiederholt diese Operation mehrmals (J.). Blätter (aus Alkohol). F: 88°. Kp: 278°. Sehr schwer löslich in eiskaltem Alkohol, sehr leicht in heißem Alkohol oder heißer Essigsäure. Sublimiert oberhalb 88° allmählich. Beim Kochen mit Methyljodid, Natrium und Benzol in Gegenwart von etwas Essigester entsteht Durol neben o-Xylol und etwas Pseudocumol.
- 1¹.2¹-Dibrom-1.2-dimethyl-benzol, $\omega.\omega'$ -Dibrom-o-xylol, o-Xylylendibromid, o-Xylylenbromid $C_8H_8Br_2=C_6H_4(CH_2Br)_2$. B. Durch Einw. von Bromdämpfen auf siedendes o-Xylol, neben o-Xylylbromid (Radziszewski, Wispek, B. 18, 1281). Aus o-Xylol und 2 Mol.-Gew. Brom an der Sonne (Schramm, B. 18, 1279). Darst. Man tropft sehr langsam 160 g Brom in 50 g o-Xylol, das konstant auf 125—130° erhitzt wird; man läßt schließlich 1 Tag stehen, preßt dann ab, wäscht mit Chloroform und krystallisiert aus Chloroform und Ausbente 25—20 g (PREKIN Soc. 53, 5, Auguston Thomas Soc. 61 1802) Schieblich I lag stellen, prebt dain ab, wascht inte Chioroform und Krysteinstert aus Chioroform um; Ausbeute 85—90 g (Perkin, Soc. 53, 5; Atkinson, Thorpe, Soc. 91, 1696). — Krystalle (aus Chloroform). Rhombisch bipyramidal (Haushoffer, J. 1884, 581; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 705). F: 93° (P.), 94,9° (Colson, A. ch. [6] 6, 105), 94,5° (R., W.). Zersetzt sich bei der Destillation (C., A. ch. [6] 6, 105). D°: 1,988 (C., Bl. [2] 46, 2). Löslich in 6 Th. Petroläther, leichter in Alkohol, Äther und Chloroform (C., A. ch. [6] 6, 105). Löst sich in 5 Th. Äther (P.). Spez. Wärme: C., Bl. [2] 46, 2. Schmelzwärmer: C., C. r. 104, 430. — Wird von alle Permangenentlögung zu Phthalsäure ovyrdiert (C., A. ch. [6] 8, 106). Ligtet heim von alkal. Permanganatlösung zu Phthalsäure oxydiert (C., A.ch. [6] 6, 106). Liefert beim Kochen mit Sodalösung o-Xylylenglykol C₆H₄(CH₂·OH)₂ (P., Soc. 53, 6; C., A.ch. [6] 6, 106). Bei längerem Erhitzen mit Atzkali entsteht in schlechter Ausbeute o-Xylylenoxyd (WILLSTÄTTER, VERAGUTH, B. 40, 965). o-Xylylendibromid gibt mit alkoh. Kaliumhydrosulfid o-Xylylen-dimercaptan (Syst. No. 557) (Kötz, B. 33, 729, Autenrieth, Hennings, B. 34, 1773) neben geringen Mengen der Verbindung C₆H₄ CH₂: S·CH₂ C₆H₄ (Syst. No. 2676) (Au., He., B. 35, 1390). Konz. Ammoniak erzeugt bei $100-120^{9}$ Di-o-xylylen-ammoniumbromid $C_6H_4 < \frac{CH_2}{CH_2} > N(Br) < \frac{CH_2}{CH_2} > C_6H_4$ (Syst. No. 3061), bei 170^{9} Di-o-xylylen-dibromid reagiert mit primären aliphatischen Aminen und mit primären aromatischen Amine führen zur Bildung von Ammoniumbromiden C_6H_4 C H_2 N(Br)(R₁), während erwartische Amine führen zur Bildung von Ammoniumbromiden C_6H_4 C H_2 N(Br)(R₁), während Amine führen zur Bildung von Ammoniumbromiden C_6H_4 C H_2 N(Br)(R₁)(R₂), während Cabundäre ammetische Amine prinzen ammetische Amine Derivate des sekundäre aromatische Amine und gemischt aromatisch-aliphatische Amine Derivate des sekundäre aromatische Amine und gemischt aromatisch-aliphatische Amine Derivate des o-Xylylendiamins $C_8H_4[CH_2 \cdot N(R_1)(R_2)]_2$ bilden; tertiäre aliphatische Amine werden unter Bildung von Diammoniumbromiden $C_8H_4[CH_2 \cdot N(R_1)(R_2)(R_3) \cdot Br]_2$ addiert, tertiäre aromatische Amine reagieren nicht (SCHOLTZ, B. 31, 414, 627, 1154, 1707; vgl. auch Partheil, SCHUMACHER, B. 31, 591). Über die Verwendbarkeit des o-Xylylendibromids zur Charakterisierung von Aminen s. Sch., B. 31, 1707. Über Verbindungen des o-Xylylendibromids mit Alkaloiden s. Scho., Ar. 237, 200. Reaktion mit Natriumacetessigester: SSOLONINA, IK. 36, 1228; C. 1905 I, 343. o-Xylylendibromid gibt beim Erhitzen mit Fluoren und KOH auf 230° 9-[o-Xylylen]-fluoren (Fecht, B. 40, 3890). Beim Erhitzen mit Chinolin auf 180-270° entsche etwas Naphthalin (Willstätter, Verraguth, B. 40, 965).
- **4.6-Dichlor-3.5-dibrom-1.2-dimethyl-benzol** $C_8H_6Cl_2Br_2 = C_6Cl_2Br_2(CH_3)_2$. *B.* Durch Bromieren von 3.5-Dichlor-4-brom-1.2-dimethyl-benzol in Chloroform oder von 4.6-Dichlor-3-brom-1.2-dimethyl-benzol in Chloroform in Gegenwart von Eisenfeile (Crossley, Soc. **85**, 275, 280). Aus 3.5-Dichlor-4.5.6-tribrom-1.1-dimethyl-cyclohexen-(2) durch Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,42) (C., Soc. **85**, 273). Durch Bromieren von 3.5-Dichlor-1.2-dimethyl-cyclohexen-(2)

- benzol in Gegenwart von Eisenfeile (C., Soc. 85, 284), Nadeln (aus Essigester). F: 233°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol. Wird durch verd. Salpetersäure unter Druck zu 4.6-Dichlor-3.5-dibrom-phthalsäure oxydiert.
- 3.4.5-Tribrom-1.2-dimethyl-benzol, 3.4.5-Tribrom-o-xylol $C_eH_7Br_3 = C_eHBr_3(CH_3)_2$. B. Aus diazotiertem 3.5-Dibrom-4-amino-1.2-dimethyl-benzol durch CuBr(JAEGER, BLANKSMA, R. 25, 354). Nädelchen (aus Aceton). F: 105° .
- 3.4.6-Tribrom-1.2-dimethyl-benzol, 3.4.6-Tribrom-o-xylol $C_9H_7Br_3 = C_5HBr_3(CH_3)_2$ -B. Aus diazotiertem 4.6-Dibrom-3-amino-1.2-dimethyl-benzol oder 3.6-Dibrom-4-amino-1.2-dimethyl-benzol durch CuBr (J., B., R. 25, 354). Farblose Nädelchen. F: 86°. Leicht löslich in Ather und Benzol, schwer in Alkohol und Aceton in der Kälte, leicht in der Wärme.
- 1¹.1¹.2¹-Tribrom-1.2-dimethyl-benzol, $\omega.\omega.\omega'$ -Tribrom-o-xylol $C_8H_7Br_3=CHBr_2\cdot C_8H_4\cdot CH_2Br$. B. Bei der Einw. von 4 At.-Gew. Brom auf o-Xylol bei 130°, neben o-Xylylendibromid (Atkinson, Thorpe, Soc. 91, 1696). Farblose Tafeln (aus Petroläther). F: 97°. Leicht löslich in Chloroform,
- 3.4.5.6-Tetrabrom-1.2-dimethyl-benzol, eso-Tetrabrom-o-xylol $C_8H_6Br_4=C_6Br_4(CH_3)_2$. B. Aus o-Xylol und Brom in der Kälte in Gegenwart von Jod (JACOBSEN, B. 17, 2378) oder Aluminiumbromid (BLÜMLEIN, B. 17, 2492). Aus 1.2-Dimethyl-4-isopropylbenzol, Brom und Aluminium (KLAGES, SOMMER, B. 39, 2312). Nadeln (aus Benzol). F: 261° (K., S.), 262° (J.), 254—255° (B.). Kp: 374—375° (B.). Sehr schwer löslich in heißem Alkohol, leicht in heißem Benzol (B.). Liefert beim Erhitzen mit verd. Salpetersäure und Brom auf 170° Tetrabromphthalsäure (B.).
- 1¹.1¹.2¹.2¹-Tetrabrom-1.2-dimethyl-benzol, $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -Tetrabrom-0-xylol $C_8H_8Br_4=C_6H_4(CHBr_2)_2$. B. Bei allmählichem Eintragen von 4 Mol.-Gew. Brom in 20 g auf 140° erhitztes o-Xylol (Gabriel, Müller, B. 28, 1830). Aus o-Xylol und Brom im Sonnenlicht (Thiele, Günther, A. 347, 107). Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 115—117° (Ga., M.), 116° (T., Gü.). Leicht löslich in Chloroform, ziemlich schwer in Alkohol, unlöslich in Ligroin (Ga., M.). Mit Hydrazinsulfat und Kalilauge entsteht Phthalazin (Ga., M.). Gibt mit Kaliumoxalat in verd. Alkohol o-Phthalaldehyd (T., Gü.).
- 3-Jod-1.2-dimethyl-benzol, vic.-Jod-o-xylol $C_8H_9I=C_6H_3I(CH_3)_2$. B. Aus 3-Amino-1.2-dimethyl-benzol nach Sandmeyer (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 323). Flüssig. $Kp_{15}\colon 125-126^\circ$. Liefert mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor bei 140° o-Xylol.
- 4-Jod-1.2-dimethyl-benzol, asymm. Jod-o-xylol $C_8H_9I = C_8H_9I(CH_3)_2$. B. Man erwärmt 13 g o-Xylol, gelöst in 50 ccm Benzin, mit 23 g Jodschwefel und 80 ccm Salpetersäure (D: 1,34) auf dem Wasserbade (Edinger, Goldberg, B. 33, 2880). Öl. Kp: 225°. Durch Oxydation mit Permanganat und Salpetersäure (D: 1,17) in geschlossenem Rohr bei 180° entsteht 4.x-Dijod-phthalsäure, bei der Oxydation mit Salpetersäure (D: 1,25) entstehn 4-Jod-phthalsäure und 4-x-Dijod-phthalsäure.
- $1^1.2^1$ -Dijod-1.2-dimethyl-benzol, $\omega.\omega'$ -Dijod-o-xylol, o-Xylylendijodid, o-Xylylenjodid $C_8H_6I_2=C_8H_4(CH_2I)_2$. B. Durch Kochen von o-Xylylendibromid mit alkoholischem Jodkalium oder besser durch Kochen von o-Xylylenglykol $C_6H_4(CH_2\cdot OH_2)$ mit rauchender Jodwasserstoffsäure und etwas Phosphor (Leser, B. 17, 1826). Gelbliche Prismen (aus Äther). F: $109-110^6$.
- 3-Nitroso-1.2-dimethyl-benzol, vic.-Nitroso-o-xylol $C_6H_6ON=ON\cdot C_6H_3(CH_3)_2$. B. Aus 3-Hydroxylamino-1.2-dimethyl-benzol durch Oxydation mit eiskalter wäßr. Eisenchloridlösung (Bamberger, Rising, A. 316, 287). Weiße Nädelchen. F: 91—91,5°. Ziemlich leicht löslich in Äther und Chloroform, leicht in Benzol und warmem Alkohol, sehr wenig in Petroläther. Leicht flüchtig mit Wasserdampf. Reduziert in Gegenwart von Alkohol Fehlingsche Lösung beim Kochen.
- 4-Nitroso-1.2-dimethyl-benzol, asymm. Nitroso-o-xylol $C_8H_9ON=ON\cdot C_6H_3(CH_3)_3$. B. Aus 4-Hydroxylamino-1.2-dimethyl-benzol durch Oxydation mit eiskalter wäßr. Eisenchloridlösung (Bamberger, Rising, A. 316, 285). Hell blaugrüne Nädelchen (aus Alkohol). F: 44—45°. Sehr leicht löslich in Aceton und warmem Alkohol, mäßig leicht in Petroläther. Reduziert in Gegenwart von Alkohol Fehlingsche Lösung beim Kochen.
- 3-Nitro-1.2-dimethyl-benzol, vic.-Nitro-o-xylol $C_6H_9O_2N=O_2N\cdot C_6H_3(CH_3)_2$. B. Entsteht neben dem 4-Derivat beim Nitrieren von 100 g o-Xylol mit 100 g Salpetersäure

(D: 1,4) und 200 g Schwefelsäure (D: 1,85) bei ca. 0°; bei der Destillation des (mit Natronlauge gewaschenen) Reaktionsproduktes mit Wasserdampf geht das 3-Derivat zuerst über (Norling, Forei, B. 18, 2670). Entsteht auch neben dem 4-Derivat beim Nitrieren von o-Xylol mit rauchender Salpetersäure (N., F.; Crossley, Renour, Soc. 95, 207, 215). — Darst. Man nitriert 50 g o-Xylol unterhalb 0° mit einem Gemisch von 50 g rauchender Salpetersäure und 100 g konz. Schwefelsäure, gießt in Wasser, extrahiert die Nitroverbindungen mit Äther und trennt sie durch wiederholtes sorgfältiges Fraktionieren und Ausfrieren; Ausbeute 25 g 3-Nitro-1.2-dimethyl-benzol (C., R., Soc. 95, 208). — Gelbliches Öl. Erstarrt in einer Kältemischung und schmilzt bei 7—9° (C., R.). Kp₇₆₀: 245—246°; Kp₂₀: 131° (C., R.). — Bei der Oxydation mit Salpetersäure (D: 1,15) entsteht 3-Nitro-phthalsäure (C., R.). Beim Weiternitrieren mit Salpeterschwefelsäure oder mit rauchender Salpetersäure entstehen 3,4-, 3,5- und 3,6-Dinitro-1.2-dimethyl-benzol (C., R.).

4-Nitro-1.2-dimethyl-benzol, asymm. Nitro-o-xylol C₈H₄O₂N = O₂N·C₆H₃(CH₃)₂·B. Beim Auflösen von 1 Tl. o-Xylol in 8—10 Tln. kalter rauchender Salpetersäure (Jacobsen, B. 17, 160), neben der gleichen Menge 3-Nitro-1.2-dimethyl-benzol (Crossley, Renoue, Soc. 95, 207, 215). Aus 5-Nitro-4-amino-1.2-dimethyl-benzol beim Ersatz der Aminogruppe durch Wasserstoff (Diepolder, B. 42, 2918). — Darst. Man versetzt ein Gemisch aus 150 g rauchender Salpetersäure und dem halben Vol. Eisessig tropfenweise mit 25 g o-Xylol bei 20—25°, gießt die vereinigten Reaktionsprodukte von 2 Operationen in Wasser, extrahiert mit Äther und trennt die beiden Nitro-o-xylole durch Fraktionieren und Ausfrieren; Ausbeute aus 50 g o-Xylol 11,5 g 4-Nitro- und 17,5 g 3-Nitro-Derivat (C., R.). — Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 29° (J.; D.), 30° (C., R.). Siedet unter geringer Zersetzung bei 258° (korr.) (J.), unter 748 mm bei 254° (C., R.); Kp₅₈₀: 248° (korr.) (J.); Kp₂₁: 143° (C., R.). D[∞]₂₀: 1,139 (J.). Mäßig leicht löslich in Alkohol bei 0°; mischt sich oberhalb 30° in allen Verhältnissen mit Alkohol (J.); leicht löslich in organischen Mitteln (C., R.). — Liefert beim Kochen mit verd. Salpetersäure 4- und 5-Nitro-2-methyl-benzoesäure (J., B. 17, 162). Salpetersäure (D: 1,15) oxydiert bei 170—180° zu 4-Nitro-phthalsäure (C., R.). Bei der Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure entsteht ein Gemenge von 3.5-Dinitro-1.2-dimethyl-benzol, 4.5-Dinitro-1.2-dimethyl-benzol (Noelting, Thesmar, B. 35, 631) und 3.4-Dinitro-1.2-dimethyl-benzol (C., R.). Dieselben Produkte werden auch beim Weiternitrieren mit rauchender Salpetersäure erhalten (C., R.). 4-Nitro-1.2-dimethyl-benzol gibt bei der Einw. von Luftsauerstoff in Gegenwart von methylalkoholischer Kalilauge in der Kälte 4.4′-Dinitro-2.2′-dimethyl-dibenzyl (Green, Davies, Horsfall, Soc. 91, 2080). Beim Erhitzen mit methylalkoholischer Kalilauge unter Luftzutritt entsteht 4.4′-Dinitro-2.2′-dimethyl-stilben (Green, Baddiler, Baddiler).

1¹-Nitro-1.2-dimethyl-benzol, ω-Nitro-o-xylol, o-Tolyl-nitromethan $C_8H_9O_2N=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot NO_2$. B. Durch Lösen von Nitroxylyliden-phthalid $C_8H_4\cdot C[:C(NO_2)\cdot C_6H_4\cdot CH_3]>O$ (Syst. No. 2468) in Natronlauge und Fällen mit Oxalsäure (Goldberg, B. 33, 2820). Durch Erhitzen von o-Xylol mit Salpetersäure (D: 1,075) im Rinschlußrohr auf 110° (Konowalow, Ж. 37, 532; C. 1905 II, 817), Durch Kochen von Natrium-o-Tolyl-isonitroacetonitril mit Natronlauge bis zur Beendigung der Ammoniakentwicklung und Zerlegen des hierbei entstandenen Natriumsalzes der Isonitroverbindung (s. u.) mit Essigsäure in Gegenwart von Äther (W. WISLICENUS, WREN, B. 38, 503). — F: 12—14° (K.). Kp₂₃: 145—146° (geringe Zers.) (K.), 137—139° (W., W.). D₀¹⁸: 1,1423; n₂¹⁸: 1,5439 (K.). — Wird beim Stehen rot (K.; W., W.). Scheidet beim Stehen eine feste stickstoffreichere Verbindung vom Schmelzpunkt 238—242° aus, die in Wasser, Sodalösung und Natronlauge unlöslich ist (K.). Löst sich in Alkalien unter Bildung von Salzen des acio-Tolyl-nitromethans (s. folgenden Artikel) (G.; K.).

aci-1¹-Nitro-1.2-dimethyl-benzol, ω -Isonitro-o-xylol, o-Tolyl-isonitromethan $C_8H_9O_2N=CH_8\cdot C_6H_4\cdot CH:NO_2H$. B. Das Kaliumsalz entsteht durch Auflösen von o-Tolyl-nitromethan (vgl. vorstehenden Artikel) in Kalilauge; es scheidet beim Ansäuern mit verdünnter Schwefelsäure die freie aci-Nitroverbindung ab (K., \mathcal{H} . 37, 532; C. 1905 II, 817). — Zersetzliche Krystalle. Schmilzt, in ein Bad von 65° getaucht, bei 66° (K.). Verwandelt sich nach einiger Zeit in o-Tolyl-nitromethan (G., B. 33, 2820). — $KC_8H_8O_2N$. Schuppen (K.).

5-Chlor-4-nitro-1.2-dimethyl-benzol $C_8H_8O_2NCl = O_2N \cdot C_6H_2Cl(CH_3)_2$. B. Aus 4-Chlor-1.2-dimethyl-benzol und Salpetersäure (D: 1,5) (CLAUS, GRONEWEG, J. pr. [2] 43, 257). — Nadeln (aus Aceton). F: 73°.

5-Brom-1¹-nitro-1.2-dimethyl-benzol $C_8H_8O_2NBr = CH_3 \cdot C_6H_3Br \cdot CH_2 \cdot NO_2$. B. Durch Einw. von verd. Salpetersäure (D: 1,075) auf 4-Brom-1.2-dimethyl-benzol bei Siedetemperatur, neben flüssigen Nitroverbindungen und zwei Säuren vom Schmelzpunkte 174° bis 176° und 135-138° (Konowalow, Ж. 36, 537; C. 1904 II, 200). — F: 65°.

5-Chlor-4-brom- oder 4-Chlor-5-brom-3-nitro-1.2-dimethyl-benzol $C_9H_7O_9NClBr = O_9N \cdot C_9H_7ClBr(CH_3)_9$. Bei $\frac{1}{2}$ -stdg. Erwärmen von 5-Chlor-4-brom-1.2-dimethyl-benzol

- mit 4—5 Tln. rauchender Salpetersäure (CLAUS, GRONEWEG, J. pr. [2] 43, 257). Prismen. F: 223°. Leicht löslich in Chloroform und Aceton, schwerer in Alkohol.
- 4.6-Dichlor-5-brom-8-nitro-1.2-dimethyl-benzol $C_8H_6O_2NCl_2Br = O_2N \cdot C_8Cl_2Br(CH_8)_2$. B. Aus 3.5-Dichlor-4-brom-1.2-dimethyl-benzol beim Erwärmen mit rauchender Salpetersäure (Crossley, Soc. 85, 275). Schwach gelbliche Nadeln (aus Aikohol). F: 176°. Leicht löslich in Äther und Chloroform.
- 4.5-Dibrom-3-nitro-1.2-dimethyl-benzol $C_8H_1O_2NBr_2=O_2N\cdot C_6HBr_2(CH_3)_2$. B. Man trägt 4.5-Dibrom-1.2-dimethyl-benzol in kalte rauchende Salpetersäure ein (Töhl., B. 18, 2561). Nadeln (aus Alkohol). F: 141°.
- 3.4-Dinitro-1.2-dimethyl-benzol, 8.4-Dinitro-o-xylol C₈H₈O₄N₂ = (O₂N)₂C₆H₂(CH₃)₂. B. Entsteht neben 3.5-Dinitro-1.2-dimethyl-benzol und 4.5-Dinitro-1.2-dimethyl-benzol bei langsamem Zusatz von 25 g o-Xylol zu 250 g rauchender Salpetersäure bei 22—25°; die Isomeren werden durch fraktionierte Krystallisation aus konz. Schwefelsäure, in der namentlich das 4.5-Derivat schwer löslich ist, und aus Alkohol getrennt (Crossley, Renour, Soc. 95, 206, 210, 216). Nadeln (aus Alkohol). F: 82°. Leicht löslich in organischen Mitteln, außer Alkohol und Petroläther. Beim Weiternitrieren mit Salpeterschwefelsäure auf dem Wasserbade entstehen 3.4.5- und 3.4.6-Trinitro-1.2-dimethyl-benzol.
- 3.5-Dinitro-1.2-dimethyl-benzol, 3.5-Dinitro-o-xylol C₈H₈O₄N₂ = (O₂N)₂C₈H₂(CH₈)₂. B. Durch Nitrierung von 4-Nitro-1.2-dimethyl-benzol mit Salpeterschwefelsäure (Drossbach, B. 19, 2519), neben 4.5-Dinitro-1.2-dimethyl-benzol (Norling, Thesmar, B. 35, 632; Crossley, Renour, Soc. 95, 212) und wenig 3.4-Dinitro-1.2-dimethyl-benzol (C., R.). Darst. s. bei 3.4-Dinitro-1.2-dimethyl-benzol. Nach N., T. trennt man die Isomeren durch Krystallisation aus Alkohol, in dem das 4.5-Derivat weniger löslich ist oder durch Behandlung des Rohproduktes mit alkoh. Ammoniak bei 150—160°, wodurch nur das 4.5-Derivat in das entsprechende Nitroxylidin verwandelt wird. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol oder aus Chloroform + Petroläther). Sintert bei 71° (C., R.), schmilzt bei 75—76° (N., T.; C., R.). Leicht löslich in Benzol, Aceton, Chloroform und Essigester (C., R.). Liefert durch partielle Reduktion mit Ammoniumhydrosulfid 6-Nitro-4-amino-1.2-dimethyl-benzol (N., T.). Beim Weiternitrieren mit Salpeterschwefelsäure in der Wärme entstehen 3.4.5- und 3.4.6-Trinitro-1.2-dimethyl-benzol (Ĉ., R.).
- 3.6-Dinitro-1.2-dimethyl-benzol, 3.6-Dinitro-o-xylol $C_8H_8O_4N_2=(O_2N)_2C_6H_2(CH_3)_2$. B. Entsteht in geringer Menge neben 3.4- und 3.5-Dinitro-1.2-dimethyl-benzol durch Zusatz von 40 ccm rauchender Salpetersäure zu 20 g 3-Nitro-1.2-dimethyl-benzol; Aufarbeitung wie bei 3.4-Dinitro-1.2-dimethyl-benzol (s. o.) (CrossLery, Renour, Soc. 95, 210). Farblose Krystalle (aus Alkohol). F: $56-60^\circ$. Sehr leicht löslich in den meisten organischen Mitteln, löslich in Alkohol und Petroläther. Beim Weiternitrieren mit Salpeterschwefelsäure in der Wärme entsteht 3.4.6-Trinitro-1.2-dimethyl-benzol.
- 4.5-Dinitro-1.2-dimethyl-benzol, 4.5-Dinitro-o-xylol C₈H₈O₄N₂ = (O₂N)₂C₆H₂(CH₃)₂. B. Man behandelt 15 g 4-Nitro-1.2-dimethyl-benzol in 80 g konz. Schwefelsäure mit einem Gemisch von 10 g 65 % iger Salpetersäure und 20 g konz. Schwefelsäure und erwärmt 10 Minuten auf dem Wasserbade (Noelting, Thesmar, B. 35, 631); das Rohprodukt krystallisiert man zur Entfernung von 3.5-Dinitro-1.2-dimethyl-benzol aus Alkohol um (N., T.) oder verarbeitet es in der beim 3.4-Dinitro-1.2-dimethyl-benzol (s. o.) beschriebenen Weise (Crossley, Renour, Soc. 95, 206, 208). Weiße Nadeln (aus Alkohol). F: 115° (C., R.), 115—116° (N., T.). Schwer löslich in heißem Wasser (N., T.), kaltem Alkohol und Petroläther, leicht in organischen Mitteln (C., R.). Beim Weiternitrieren mit Salpeterschwefelsäure in der Wärme entsteht 3.4.5-Trinitro-1.2-dimethyl-benzol (C., R.). Beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 150° entsteht quantitativ 5-Nitro-4-amino-1.2-dimethyl-benzol (N., T.).
- 4.6-Dichlor-3.5-dimitro-1.2-dimethyl-benzol $C_8H_8O_4N_2Cl_2 = (O_2N)_2C_6Cl_2(CH_3)_2$. B. Aus 4.6-Dichlor-3-brom-1.2-dimethyl-benzol durch Erhitzen mit rauchender Salpetersäure auf dem Wasserbade und aus 3.5-Dichlor-1.2-dimethyl-benzol durch Erhitzen mit rauchender Salpetersäure und Schwefelsäure (Crossley, Soc. 85, 280). Man reduziert 3.5-Dinitro-1.2-dimethyl-benzol mit Zinn und Salzsäure, fügt bei $60-70^\circ$ zur salzsauren Lösung des entstandenen Amins Cuprochlorid und Natriumnitrit, treibt das Reaktionsprodukt mit Dampf ab und nitriert es mit Salpeterschwefelsäure (Crossley, Renouf, Soc. 95, 209). Farblose vierseitige Tafeln (aus Alkohol). F: 176° (C., R.). Leicht löslich in Äther und Benzol (C.)
- x.x-Dichlor-x.x-dinitro-1.2-dimethyl-benzol $C_8H_8O_4N_2Cl_2=(O_2N)_2C_6Cl_2(CH_8)_2$. B. Beim Erhitzen von flüssigem Dichlor-1.2-dimethyl-benzol (S. 364) mit rauchender Salpetersäure (CLAUS, BERKEFELD, J. pr. [2] 43, 583). Nadeln (aus Alkohol). F: 155°.
- 4.5-Dibrom-3.6-dinitro-1.2-dimethyl-benzol $C_8H_8O_4N_2Br_2=(O_2N)_2C_6Br_2(CH_9)_2$. *B.* Entsteht neben 4.5-Dibrom-3-nitro-1.2-dimethyl-benzol in geringer Menge durch Eintragen

von 4.5-Dibrom-1.2-dimethyl-benzol in kalte rauchende Salpetersäure (Töhl, B. 18, 2561).

Nadeln (aus Alkohol). F: ca. 250°. Fast unlöslich in kaltem Alkohol.

- 3.4.5-Trinitro-1.2-dimethyl-benzol, 3.4.5-Trinitro-o-xylol $C_8H_7O_6N_3=(O_2N)_3C_6H(CH_3)_2$. B. Entsteht neben der 3.4.6-Verbindung bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure auf (nicht einheitlich dargestelltes) 1.1-Dimethyl-cyclohexadien-(2.5) (S. 118) (Crossley, Renouf, Soc. 93, 646). Durch Behandlung von 3.4-, 3.5- oder 4.5-Dinitro-1.2-dimethyl-benzol mit Salpeterschwefelsäure in der Wärme (C., R., Soc. 95, 214). Darst. Man setzt 20 g o-Xylol zu 200 cem einer gekühlten Mischung von 1 Tl. Salpetersäure (D: 1,5) und 2 Tln. konz. Schwefelsäure, erhitzt das Gemisch 15 Stdn. auf dem Wässerbade unter Umschütteln, löst das gewaschene und getrocknete Reaktionsprodukt (31 g) in konz. Schwefelsäure (180 ccm), filtriert vom ausgeschiedenen 3.4.5-Derivat ab und gewinnt das 3.4.6-Isomere aus der Mutterlauge durch Eingießen in Wasser (C., R., Soc. 95, 211). Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 115°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol, Essigester und Aceton, löslich in Alkohol.
- 3.4.6-Trinitro-1.2-dimethyl-benzol, 3.4.6-Trinitro-o-xylol $C_8H_7O_8N_3 = (O_2N)_3C_8H(CH_3)_2$. B. Beim Behandeln von 3.4-, 3.5- oder 3.6-Dinitro-1.2-dimethyl-benzol mit Salpeterschwefelsäure auf dem Wasserbade (Crosslex, Renour, Soc. 95, 214). Weiteres über Bildung und Darstellung s. bei 3.4.5-Trinitro-1.2-dimethyl-benzol. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 72°, leicht löslich in organischen Mitteln, außer Alkohol und Petroläther; färbt sich am Licht gelb (C., R., Soc. 95, 211).
- 5. 1.3-Dimethyl-benzol, m-Dimethyl-benzol, m-Xylol (m-Xylon, Isoxylol) $C_8H_{10} = C_6H_4(CH_3)_2$. Vgl. auch Nr. 3, S. 360-361.

Bezifferung:
$$4\frac{\frac{5}{3}}{\frac{3}{2}}1 - CH_3 (1^1 = \omega)$$
$$CH_3 (3^1 = \omega')$$

V. Im Erdöl von Sehnde (Hannover) (Bussenius, Eisenstuck, A. 113, 156; vgl. Beilstein, A. 133, 45). Im galizischen Erdöl (Lachowicz, A. 220, 199). Im kaukasischen Erdöl (Doroschenko, K. 17, 288; B. 18 Ref., 662; Markownikow, A. 234, 95). Im californischen Erdöl (Mabery, Hudson, Am. 25, 260). Im Erdöl von Borneo (Jones, Wootton, Soc. 91, 1148). Weitere Angaben über Vorkommen im Erdöl finden sich bei Engler-Höfer, Das Erdöl, Bd. I [Leipzig 1913], S. 361. — B. m-Xylol entsteht bei der Destillation der Steinkohlen und findet sich daher im Steinkohlenteer; vgl. darüber S. 361. Bei der trocknen Destillation des Kiefern- und Fichtenholzes; findet sich daher im Vorlaufe aus finnländischem Kienöl (Aschan, Z. Ang. 20, 1815). Durch Einleiten von Methylchlorid in ein Gemisch von Toluol und AlCl, bei 80—85° entsteht (neben anderen Produkten) ein Gemenge von m-Xylol mit wenig p-Xylol (Friedel, Craffs, A. ch. [6] 1, 461; Ador, Rillief, B. 11, 1627; Bl. [2] 31, 244; vgl. Jacobsen, B. 18, 342 Anm.). m-Xylol entsteht auch durch Einw. von HCl und AlCl, auf p-Xylol bei 40—50° (Mundol, G. 34 II, 121), auf o- oder p-Xylol bei 100° (Heise, Töhl, A. 270, 168). Aus m-Jod-toluol, Methyljodid und Natrium in geringer Ausbeute (Wroblewski, A. 192, 200). Rein erhält man m-Xylol beim Glühen von 2.4-Dimethylbenzoesäure (Fittig, Bieber, A. 156, 236) oder 3.5-Dimethyl-benzoesäure (Fittig, Velguth, A. 148, 2) mit Kalk. — Über Reindarstellung von m-Xylol aus Steinkohlenteerxylol s. S. 361.

An sorgfältig gereinigtem m-Xylol wurden folgende physikalische Eigenschaften

Kp₂₄₈: 138,9 – 139° (Jacobsen, B. 18, 357). Kp₂₆₀: 138,8° (korr.) (Thorpe, Rodger, Philosoph. Transact. of the Royal Soc. of London 185 A, 527), 139° (korr.) (Richards, Mathews, Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 80, 10), 139,3° (korr.) (Perkin, Soc. 69, 1192; 77, 278). Dampfdruck bei 20°: Ri., Math. D¹: 0,8779; D¹: 0,8629; D²: 0,8625 (P., Soc. 69, 1193); D³: 0,87397 (P., Soc. 77, 278); D³: 0,8642 (Ri., Math.). — $n^{8.1}_{\alpha}$: 1,49878; $n^{9.2}_{\beta}$: 1,50324; $n^{9.2}_{\beta}$: 1,52462 (P., Soc. 77, 278). — Kompressibilität und Oberflächenspannung: Ri., Math. Viscosität: Tho., Rod.; vgl. Brillouin, A. ch. [8] 18, 204. Magnetisches Drehungsvermögen: P., Soc. 69, 1241; 77, 278.

Sonstige Ängaben über physikalische Eigenschaften von m-Xylol-Präparaten: Erstarrungspunkt: -54° bis -53° (Colson, A.ch. [6] 6, 128), -54,8° (Guttmann, Soc. 87, 1040). Nach Altschul, Schneider (Ph. Ch. 16, 25) erstarrt m-Xylol nicht bei -80°. Kp_{759,2}: 139,2° (R. Schiff, A. 220, 91). Dampfdruck bei verschiedenen Temperaturen: Mangold, Sitzungsber. K. Akad. Wiss. Wien 102 II a, 1084; Woringer, Ph. Ch. 34, 257. D³0: 0,8812; D^{38,5}1: 0,7567 (Pinettr, A. 243, 50); D¹²1: 0,8702 (Negreano, C. r. 104, 424); D^{48,5}1: 0,8715; D^{28,5}1: 0,7572 (R. Schiff); D^{44,2}1: 0,87002; D^{50,2}2: 0,86494 (Landolt, Jahn, Ph. Ch. 10, 292); D^{45,5}1: 0,8726 (Gladstone, Soc. 45, 244); D²1: 0,8655 (Brühl,

A. 235, 12); $D^{\infty,5}$: 0,8641 (GL., Soc. 59, 292). Dichten des unter verschiedenen Drucken siedenden m-Xylols: Neubeck, Ph. Ch. 1, 660. — Die Löslichkeit von m-Xylol in Wasser ist äußerst gering; capillare Steighöhe der wäßr. Lösung: Motylewski, Z. a. Ch. 38, 418. — $n_{\rm s}^{\rm is.}$ 1,4977 (Negrano, C. r. 104, 423); $n_{\rm b}^{\rm is.5}$: 1,5020 (Gladstone, Soc. 45, 244); $n_{\rm a}^{\rm is.7}$: 1,4954; $n_{\rm b}^{\rm is.7}$: 1,496; $n_{\rm b}^{\rm is.7}$: 1,5112; $n_{\rm y}^{\rm is.7}$: 1,5211 (Landolt, Jahn, Ph. Ch. 10, 303); $n_{\rm b}^{\rm is.7}$: 1,5079 (Gl., Soc. 59, 292); $n_{\rm a}^{\rm is.}$: 1,49518; $n_{\rm b}^{\rm is.}$: 1,51099; $n_{\rm y}^{\rm is.}$: 1,52066 (Brühl). Molekularrefraktion und -dispersion: Gl., Soc. 59, 295. Absorption: Pauer, Ann. d. Physik [N. F.] 61, 371; Puccianti, Ph. Ch. 39, 370; Bally, Ewbank, Soc. 87, 1359; Grebe, C. 1906 I, 341; Hartley, C. 1908 I, 1457; Chem. N. 97, 97. Die alkoh. Lösung zeigt bei der Temp. der flüssigen Luft violette Phosphorescenz (Dzierzbicki, Kowalski, C. 1909 II, 959, 1618). — Oberflächenspannung: R. Schiff, A. 223, 104; Dutoit, Friederich, C. r. 130, 328; Arch. Sc. phys. et nat. Genève [4] 9, 110; Frustel, Ann. d. Physik [4] 16, 91; Renard, Guye, C. 1907 I, 1478. Oberflächenspannung und Binnendruck: Walden, Ph. Ch. 66, 394. — Verdampfungswärme: R. Schiff, A. 234, 344; Ramsay, Marshall, Phil. Mag. [5] 41, 49; Ph. Ch. 21, 188; Brown, Soc. 87, 268. Verbrennungswärme: Stohmann, Rodatz, Herzberg, J. pr. [2] 35, 41. Spezifische Wärme: R. Schiff, A. 234, 320. Kritische Temperatur: Altschul, Ph. Ch. 11, 590; Brown, Soc. 89, 314; vgl. Walden, Ph. Ch. 66, 420. — Kritischer Druck: Altschul, Magnetisches Drehungsvermögen: Schönrock, Ph. Ch. 11, 785. Spez. elektrischer Widerstand: Di Ciommox, Ph. Ch. 44, 508. Dielektrizitätskonstante: Negreano; Nernst, Ph. Ch. 14, 669; Drude, Ph. Ch. 23, 309; Turner, Ph. Ch. 35, 427; Tangl, Ann. d. Physik [4] 10, 757. m-Xylol zeigt positive elektrische Doppelbrechung (Schmidt, Ann. d. Physik [4] 7, 162).

Verhalten. m-Xylol wird beim Kochen mit verdünnter Salpetersäure (1 Tl. Säure vom spezifischen Gewicht 1,4 und 2 Tle. Wasser) nicht angegriffen (FITTIG, BIEBER, A. 156, 237). Beim Kochen mit einer aus 2 Vol. Salpetersäure vom spezifischen Gewicht 1,4 und 3 Vol. Beim Kochen mit einer aus 2 Vol. Salpetersäure vom spezifischen Gewicht 1,4 und 3 Vol. Wasser hergestellten Mischung entsteht m-Toluylsäure (Reuter, B. 17, 2028). Nitrierung des m-Xylols s. u. m-Xylol wird von Chromsäuregemisch zu Isophthalsäure oxydiert (Fit., Bie., A. 156, 235). Durch Behandlung von m-Xylol mit Chromsäure und Essigsäureanhydrid-Schwefelsäure erhält man Isophthalaldehyd-tetraacetat (Thiele, Winter, A. 311, 359; Bayer & Co., D. R. P. 121788; C. 1901 II, 70). m-Xylol bildet mit Chromylchlorid eine Verbindung C₈H₁₀ + 2CrO₂Cl₂ (s. bei m-Toluyl-aldehyd, Syst. No. 640), die bei der Zersetzung mit Wasser m-Toluyl-aldehyd liefert (Étard, A. ch. [5] 22, 244). Wäßr. Kaliumpersulfat-Lösung oxydiert in der Wärme zu 3.3'-Dimethyl-dibenzyl und Isophthalsäure (Moritz, Wolffenstein, B. 32, 2532). Beim Behandeln von m-Xylol mit Ammoniumpersulfat und Schwefelsäure entstehen beträchtliche Mengen m-Toluyl-aldehyd (Law Perkin Soc. 91) und Schwefelsäure entstehen beträchtliche Mengen m-Toluyl-aldehyd (LAW, PERKIN, Soc. 91, 263). Auch bei der elektrolytischen Oxydation von m-Xylol entsteht m-Toluyl-aldehyd (LAW, Perkin, C. 1905 I, 359). m-Xylol liefert beim Erhitzen mit Schwefel im geschlossenen Rohr 3.3'-Dimethyl-dibenzyl und 3.3'-Dimethyl-stilben (Aronstein, van Nierof, R. 21, 455). -Durch Hydrierung von m-Xylol in Gegenwart von Nickel bei 1800 entsteht 1.3-Dimethylcyclohexan (S. 37) (Sabatter, Senderens, C. r. 132, 568, 1255; A. ch. [8] 4, 366). Erhitzen von m-Xylol mit Jodwasserstoffsäure auf 265-280° entsteht Dimethylcyclohexan vom Siedepunkt 118—120° neben Benzol, Toluol, Methylcyclohexan und methylierten Cyclopentanen (Маккоwнікоw, В. 80, 1218). Beim Erhitzen von m-Xylol mit überschüssiger konz. Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 280° entsteht Dimethyl-cyclohexan vom Siedepunkt 115—120° (S. 37) (Wreden, А. 187, 155). — Durch Chlorieren von m-Xylol in Gegenwart von Jod wurden erhalten: 4-Chlor-1.3-dimethyl-benzol (VOLLRATH, Z. 1866, 488; A. 144, 266; Jacobsen, B. 18, 1761), 2.4-Dichlor-1.3-dimethyl-benzol (Koch, B. 23, 2319; vgl. W. Holleman, A. 144, 268), 4.6-Dichlor-1.3-dimethyl-benzol (K.; H.; Claus, Burstert, J. pr. [2] 41, 556), ein bei 150° schmelzendes Trichlor-I.3-dimethyl-benzol (H., A. 144, 270) und 2.4.5.6-Tetrachlor-1.3-dimethyl-benzol (K.). Als Produkte der Einw. von Chlor auf m-Xyløl in Chloroformlösung unter Verwendung von Eisen als Chlorüberträger wurden 46-Dichlor-1.3-dimethyl-benzol, 2.4.6- oder 4.5.6-Trichlor-1.3-dimethyl-benzol (F: 117°) und 2.4.5.6-Tetrachlor-I.3-dimethyl-benzol erhalten (CLAUS, BURSTERT, J. pr. [2] 41, 553). m-Xylol liefert bei der Einw. von Chlor im Sonnenlicht m-Xylylchlorid, Chlor-m-xylol und m-Xylylenchlorid (Radziewanowski, Schramm, C. 1898 I, 1019). Durch Einw. von Chlor auf siedendes m-Xylol entsteht m-Xylylchlorid neben anderen Produkten (Gundelach, Bl. [2] 26, 43; vgl. Vollrath, Z. 1866, 489; Lauth, Grimaux, Bl. [2] 7, 233); durch Ausführung der Chlorierung bei Siedetemperatur in Gegenwart von AlCl₃ erhielt Bielecki (C. 1908 I, 1623) ein Tetrachlorderivat C₈H₄Cl₄. Beim Erhitzen von m-Xylol mit Phosphorpentachlorid auf 190° entstehen m-Xylylenchlorid (Colson, Gauther, A. ch. [6] 11, 23), \(\omega.\ chlor-m-xylol und andere Produkte (C., Gau., Bl. [2] 45, 509; A. ch. [6] 11, 26). Einw. von Sulfurylchlorid auf m-Xylol s. S. 372. Durch Behandlung von m-Xylol mit Brom entstehen: 4-Brom-1.3-dimethyl-benzol (Jacobsen, B. 14, 2352), 2.4-Dibrom-1.3-dimethyl-benzol (J., B. 21, 2824), 4.6-Dibrom-1.3-dimethyl-benzol (Fittig, Ahrens, Mattheides, A. 147, 25; Fit., Bieber, A. 156, 236; Auwers, Traun, B. 32, 3312) und 2.4.5.6-Tetrabrom-1.3-dimethylbenzol (Fit., B.). Durch Einleiten von Brom in siedendes m-Xylol wurden erhalten: m-Xylylbromid, m-Xylylenbromid (Radziszewski, Wispek, B. 15, 1745; 18, 1282; Atkinson, Thorpe, Soc. 91, 1696) und $\omega.\omega.\omega'$ -Tribrom-m-xylol (A., Th.). Im Sonnenlicht reagiert m-Xylol mit Brom unter Bildung von m-Xylylbromid, m-Xylylenbromid (SCHRAMM, B. 18, 1277) und ω.ω.ω'.ω'-Tetrabrom-1,3-dimethyl-benzol (Thiele, Günther, A. 347, 109). der Bromierung in verschiedenen organischen Lösungsmitteln: BRUNER, VORBRODT, C. 1909 I, 1807. Einw. von Brom auf m-Xylol in Gegenwart von Aluminiumamalgam: Cohen, Dakin, Soc. 75, 894. Beim Behandeln von m-Xylol in Benzinlösung mit Salpetersäure und Bromschwefel oder Jodschwefel entstehen 4-Brom- bezw. 4-Jod-1.3-dimethyl-benzol (EDINGER, Goldberg, B. 33, 2878, 2885). — Beim Nitrieren von m-Xylol mit kalter rauchender Salpetersäure entstehen 4-Nitro-1.3-dimethyl-benzol (Harmsen, B. 13, 1558), 4.6-Dinitro-1.3-dimethylbenzol (Beilstein, Luhmann, A. 144, 274; Fittig, Velguth, A. 148, 4) und 2.4-Dinitro-1.3-dimethyl-benzol (Errera, Maltese, G. 33 II, 277). Durch langdauernde, energische Behandlung von m-Xylol mit rauchender Salpetersäure entsteht 2.4.6-Trinitro-1.3-dimethylbenzol (Miolati, Lotti, G. 27 I, 295). Erhitzt man m-Xylol mit verd. Salpetersäure (D: 1,075) auf 100°, so erhält man \(\omega\)-Nitro-m-xylol (Konowalow, \(\mathbb{H}\). 31, 262; \(C.\) 1899 I, 1238). Durch Eintragen eines Gemisches aus (1420 g) 100 % iger Schwefelsäure und (1250 g) Salpetersäure (D: 1,43) in (1350 g) m-Xylol bei einer 00 nicht übersteigenden Temperatur erhielten NOELTING, FOREL (B. 18, 2674) 4-Nitro-1.3-dimethyl-benzol neben 2-Nitro-1.3-dimethyl-benzol (in weit kleinerer Menge) und Dinitro-m-xylolen. Nitriert man 100 g m-Xylol mit 700 g Schwefelsäure (D: 1,84) und 300 g rauchender Salpetersäure (D: 1,5) bei höchstens 80, so entstehen 2.4- und 4.6-Dinitro-1.3-dimethyl-benzol im Verhältnis 1:3; daneben entsteht bei starker Vermehrung der Schwefelsäure oder weniger energischer Küblung in steigender Menge 2.4.6-Trinitro-1.3-dimethyl-benzol (GREVINGK, B. 17, 2423). Beim Erwärmen mit Salpeterschwefelsäure liefert m-Xylol 2.4.6-Trinitro-1.3-dimethyl-benzol (Beilstein, Luhmann, A. 144, 276; Fittig, Velguth, A. 148, 5). Nitrierung in Eisessig: Konowalow, Gurewitsch, H. 37, 539; C. 1905 II, 818. — Beim Behandeln von m-Xylol mit Schwefelsäure oder Chlorsulfonsäure entsteht nur 1.3-Dimethyl-benzol-sulfonsäure (4) (Moody, P. Ch. S. Nr. 56; vgl. Jacobsen, A. 184, 188; B. 10, 1015; 11, 19; Moschner, B. 34, 1259). Durch Erhitzen von m-Xylol mit 4 Tln. rauchender krystallisierter Schwefelsäure auf 150° erhielt WISCHIN (B. 23, 3113) 1.3-Dimethyl-benzol-disulfonsäure-(2.4), m-Xylol reagiert mit Sulfurylchlorid bei Siedetemperatur oder bei 160° unter Bildung von 4-Chlor-1.3-dimethyl-benzol; in Gegenwart von AlCl₃ entsteht daneben als Hauptprodukt 1.3-Dimethyl-benzol-sulfonsäure-chlorid-(4) (Töhl, Eberhard, B. 26, 2942). — Ein Gemisch von m-Xylol und Aluminium-chlorid liefert beim Einleiten von Chlorwasserstoff eine Verbindung C₈H₁₀+2AlCl₃ (s. u.) (Gustavson, J. pr. [2] 68, 232). Durch Einw, von Aluminiumichlorid auf siedendes m-Xylol wurden scholtzel. Bergel Tolland. wurden erhalten: Benzol, Toluol, Durol, Mesitylen, Pseudocumol (JACOBSEN, B. 18, 342) und p-Xylol (Anschütz, A. 235, 182; Неізе, Тонь, A. 270, 169). m-Xylol reagiert mit Aluminiumchlorid und Nickelearbonyl bei gewöhnlicher Temperatur unter Bildung von 2.4-Dimethyl-benzaldehyd, bei 100° unter Bildung von 1.3.5.7-Tetramethyl-anthracen (Dewar, Jones, Soc. 85, 217). Durch Einw. von Aluminiumchlorid auf ein Gemenge aus Äthylidenchlorid und

Verbindung von m-Xylol mit Aluminiumehlorid $C_8H_{10}+2$ AlCl₃. B. Durch Einleiten von HCl in eine Mischung von AlCl₃ und m-Xylol und Auswaschen des Reaktionsproduktes mit Petroläther (Gustavson, J. pr. [2] 68, 232). — Flüssig. Siedet unter 14 mm Druck bei $95-100^{0}$ unter starker Zersetzung. Addiert Kohlenwasserstoffe.

4-Fluor-1.3-dimethyl-benzol, asymm. Fluor-m-xylol $C_8H_9F=C_6H_3F(CH_3)_2$. B. Durch Zersetzung des aus 4-Amino-1.3-dimethyl-benzol erbältlichen Xylol-diazopiperidids

- mit Flußsäure (Töhl, B. 25, 1525). Flüssig. Kp: 143° (T.). Wird durch Jodwasserstoffsäure bei 302° nicht angegriffen (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 328).
- 4-Chlor-1.8-dimethyl-benzol, asymm. Chlor-m-xylol $C_8H_9Cl = C_6H_3Cl(CH_3)_2$. B. Beim Chlorieren von m-Xylol in Gegenwart von Jod (Vollrath, Z. 1866, 488; A. 144, 266; Jacobsen, B. 18, 1761). Aus 4-Amino-1.3-dimethyl-benzol nach Sandmeyers Methode (Klages, B. 29, 310). Durch Erhitzen von m-Xylol mit Sulfurylchlorid (Töhl., Eberhard, B. 26, 2942). Bleibt bei -20^0 flüssig (J.). Kp_{755} : $187-188^0$ (Kl.); Kp_{767} : $186,5^0$ (kort.) (J.). D_{20}^{∞} : 1,0598 (J.). Beim Kochen mit Chromsäuregemisch entsteht 4-Chlor-3-methyl-benzoesäure (V.; J.).
- 5-Chlor-1.3-dimethyl-benzol, symm. Chlor-m-xylol $C_8H_9Cl=C_8H_3Cl(CH_8)_9$. B. Aus dem Dibromid des 5-Chlor-1.3-dimethyl-cyclohexadiens durch Kochen mit Chinolin (Klages, Knoevenagel, B. 27, 3024). Aus 5-Amino-1.3-dimethyl-benzol nach Sandmeyers Methode (Kl., B. 29, 310). Kp_{755} : $190-191^0$ (Kl., Kn.; Kl.).
- 1¹-Chlor-1.3-dimethyl-benzol, ω-Chlor-m-xylol, m-Xylylchlorid $C_8H_9Cl=CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_9Cl$. B. Durch Chlorieren von m-Xylol bei Siedehitze (Gundelach, Bl. [2] 26, 43; vgl. Vollrath, Z. 1866, 489; Lauth, Grimaux, Bl. [2] 7, 233). Durch Einw. von 1 Mol-Gew. Chlor auf 1 Mol-Gew. m-Xylol im Sonnenlicht (Radziewanowski, Schramm, C. 1898 I, 1019). Kp: 195—196° (unkorr.) (Gu.). D°: 1,079; D°°: 1,064 (Gu.). Beim Kochen mit Bleinitrat und Wasser entsteht m-Toluyl-aldehyd (G.).
- 2.4-Dichlor-1.3-dimethyl-benzol, 2.4-Dichlor-m-xylol $C_8H_8Cl_2=C_6H_2Cl_2(CH_3)_2$. B. Neben 4.6-Dichlor-1.3-dimethyl-benzol durch Chlorieren von kaltem m-Xylol in Gegenwart von Jod; man trennt die Isomeren durch Absaugen (Koch, B. 23, 2319; vgl. W. Holleman, A. 144, 268). Beim Erhitzen von 4.6-Dichlor-1.3-dimethyl-benzol mit konz. Schwefelsäure auf 220° (Koch). Erstarrt bei 20° ; Kp: 221,5° (K.). Liefert mit Methyljodid und Natrium Prehnitol (K.).
- 4.6-Dichlor-1.3-dimethyl-benzol, 4.6-Dichlor-m-xylol $C_8H_8Cl_2 = C_6H_2Cl_2(CH_3)_2$. B. Durch Chlorieren von m-Xylol in Chloroform bei Gegenwart von Eisen, neben anderen Produkten (Claus, Burster, J. pr. [2] 41, 556). Neben 2.4-Dichlor-1.3-dimethyl-benzol (K., B. 23, 2319) durch Chlorieren von kaltem m-Xylol in Gegenwart von Jod (Cl., B.; vgl. W. H., A. 144, 268). Blätter. F: 68° (Cl., B.), 68,5° (K.). Kp: 222° (Cl., B.), 223° bis 224° (K.). Leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol, schwerer in Alkohol (Cl., B.). Geht beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure teilweise in 2.4-Dichlor-1.3-dimethyl-benzol über (Cl., B.). Liefert mit Methyljodid und Natrium Durol (K.).
- 11.31-Dichlor-1.3-dimethyl-benzol, $\omega.\omega'$ -Dichlor-m-xylol, m-Xylylendichlorid, m-Xylylenchlorid $C_8H_3Cl_2=C_6H_4(CH_2Cl)_2$. B. Durch Kochen von m-Xylylenglykol $C_6H_4(CH_2\cdot OH)_2$ mit Salzsäure (Colson, A. ch. [6] 6, 113). Aus m-Xylol und 2 Mol.-Gew. PCl₅ bei 190° (C., Gautier, A. ch. [6] 11, 23). Krystalle. F: 34,2°; Kp: 250—255°; D²⁰: 1,302; D⁴⁰: 1,202 (C., A. ch. [6] 6, 114). Spez. Wärme, Schmelzwärme: C., C. r. 104, 429.
- 2.4.6 oder 4.5.6-Trichlor-1.3-dimethyl-benzol C₈H₇Cl₃ = C₈HCl₃(CH₃)₂. B. Beim Chlorieren von m-Xylol in Chloroform in Gegenwart von Eisen (CLAUS, BURSTERT, J. pr. [2] 41, 560). Glänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 117°. Leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol, sehr wenig in kaltem Alkohol. Beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,18) auf 220° entsteht eine Trichlorisophthalsäure vom Schmelzpunkt 223°.
- x.x.x-Trichlor-1.3-dimethyl-benzol C₈H₇Cl₃. B. Durch Chlorieren von m-Xylol in Gegenwart von Jod (W. Holleman, A. 144, 270; vgl. Fittig, A. 153, 278). Nadeln. F: 150°; Kp: 255°; wenig löslich in kaltem Alkohol und Benzol, leicht in heißem (H.). Wird durch Kochen mit Chromsäuregemisch nicht oxydiert (H.).
- 2.4.5.6-Tetrachlor-1.3-dimethyl-benzol, eso-Tetrachlor-m-xylol $C_8H_6Cl_4=C_6Cl_4(CH_3)_2$. B. Durch Chlorierung von m-Xylol bei Gegenwart von Jod (Koch, B. 23, 2321) oder in Chloroform bei Gegenwart von Eisen, neben anderen Produkten (CLAUS, BURSTERT, J. pr. [2] 41, 562). Nadeln (aus Alkohol-Chloroform). F: 210° (CL., B.), 212° (K.). Fast unlöslich in kaltem Alkohol, leicht löslich in Åther, Chloroform und Benzol (CL., B.).
- 1¹.1¹.3¹.3¹-Tetrachlor-1.3-dimethyl-benzol, $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -Tetrachlor-m-xylol $C_8H_6Cl_4 = C_8H_4(CHCl_2)_2$. B. Durch Erhitzen von m-Xylol mit 4 Mol.-Gew. PCl₅ (Colson, Gautter, Bl. [2] 45, 509; A. ch. [6] 11, 26). Anscheinend nicht rein erhalten. Kp: 273°. D: 1,536.
- x.x.x.Tetrachlor-1.3-dimethyl-benzol $C_8H_6Cl_4$. B. Aus m-Xylol durch Chlorierung in der Siedehitze bei Gegenwart von Aluminiumchlorid (Bielecki, C. 1908 I, 1623). Nadeln (aus Alkohol). Kp: 223—223,5° (korr.).

- 2-Brom-1.3-dimethyl-benzol, vic.-Brom-m-xylol $C_8H_9Br=C_6H_3Br(CH_3)_2$. B. Neben anderen Produkten in geringer Menge durch vorsichtigen Zusatz einer Lösung von Brom in Salzsäure zu einer heißen verdünnten Lösung des Natriumsalzes der 1.3-Dimethylbenzol-sulfonsäure-(2) (JACOBSEN, DEIKE, B. 20, 904). Bleibt bei -10^9 flüssig. Kp: ca. 206° . Liefert mit Methyljodid und Natrium in Äther langsam Hemellithol.
- 4-Brom-1.8-dimethyl-benzol, asymm. Brom-m-xylol $C_8H_9Br = C_6H_3Br(CH_3)_2$. B. Beim Bromieren von m-Xylol (Jacobsen, B. 14, 2352; vgl. Ernst, Fittig, A. 139, 186; Fittig, Ahrens, Mattheides, A. 147, 31). Bei der Einw. von Bromschwefel und Salpetersäure auf eine Lösung von m-Xylol in Benzin (Edinger, Goldberg, B. 38, 2885). Durch Einw. von Brom auf überschüssiges m-Xylol in Gegenwart von etwas amalgamiertem Aluminium (Cohen, Dakin, Soc. 75, 894). Kp: 205° (E., G.), 207° (J.). Wird durch Chromsäuregemisch zu 4-Brom-3-methyl-benzoesäure oxydiert (J.). Liefert bei der Einw. von Natrium und Methyljodid Pseudocumol (J.). Über Nitrierung vgl.: F., A., M.; Lellmann, Just, B. 24, 2101.
- 5-Brom-1.3-dimethyl-benzol, symm. Brom-m-xylol $C_8H_9Br=C_6H_3Br(CH_3)_2$. B. Durch Entamidieren des 5-Brom-4-amino-1.3-dimethyl-benzols (Wroblewski, A. 192, 215; E. Fischer, Windaus, B. 33, 1973). Erstarrt nicht bei —20°; Kp: 204°; D²º: 1,362 (Wr.). Beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,52) und konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade entsteht 5-Brom-2.4.6-trinitro-1.3-dimethyl-benzol (Blanksma, R. 25, 373). Durch Einw. von Chlorameisensäureester und Natrium entsteht 3.5-Dimethyl-benzoesäureester (E. F., W.).
- 1¹-Brom-1.3-dimethyl-benzol, ω-Brom-m-xylol, m-Xylylbromid $C_8H_8Br=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2Br.$ B. Durch Einleiten von Brom in siedendes m-Xylol, neben m-Xylylendibromid (Radziszewski, Wispek, B. 15, 1745; 18, 1282). Aus m-Xylol und Brom an der Sonne (Schramm, B. 18, 1277). Darst. Man versetzt 150 g m-Xylol bei 130° langsam mit 302 g Brom, destilliert das Reaktionsprodukt unter gewöhnlichem Druck, fängt die aus m-Xylylbromid bestehende Fraktion bei 212—215° gesondert auf (Ausbeute 47°/0 der Theorie) und krystallisiert das zurückbleibende m-Xylylendibromid aus Benzin (Kp: 80—90°) um; Ausbeute 45°/0 der Theorie (Atkinson, Thorpe, Soc. 91, 1696). Siedet nicht unzersetzt bei 212—215° (R., W., B. 18, 1282); Kp₃₄₀: 185° (Poppe, B. 23, 109). D²³: 1,3711 (R., W., B. 15, 1745). Liefert bei der Einw. von Magnesium in Äther vorwiegend a.β-Di-m-tolyl-äthan neben m-Xylyl-magnesiumbromid (Carré, C. r. 148, 1108; Bl. [4] 5, 486).
- 6-Chlor-4-brom-1.3-dimethyl-benzol $C_8H_8ClBr=C_6H_9ClBr(CH_3)_2$. B. Aus 6-Brom-4-amino-1.3-dimethyl-benzol durch Überführung in das Hydrazin und Kochen desselben mit $CuSO_4$ in salzsaurer Lösung (Noyes, Am. 20, 798). Krystalle. F: 68°. Kp: 244°.
- 2.4-Dibrom-1.3-dimethyl-benzol, 2.4-Dibrom-m-xylol $C_8H_8Br_2=C_6H_2Br_2(CH_3)_2$. B, Neben 4.6-Dibrom-1.3-dimethyl-benzol beim Behandeln von m-Xylol mit Brom (JACOBSEN, B. 21, 2824). Bei $^1/_4$ -stdg. Erhitzen von 4.6-Dibrom-1.3-dimethyl-benzol mit konz. Schwefelsäure auf 240° (J.). Erstarrt im Kältegemisch krystallinisch und schmilzt bei -8° . Kp₇₆₀: 269° (korr.).
- 2.5-Dibrom-1.3-dimethyl-benzol, 2.5-Dibrom-m-xylol $C_8H_8Br_2=C_6H_2Br_2(CH_3)_2$. B. Aus 5-Brom-2-amino-1.3-dimethyl-benzol nach Sandmeyers Methode (Blanksma, R. 25, 171). Farblose Krystalle. F: 28° . Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,52) und konz. Schwefelsäure entsteht 2.5-Dibrom-4.6-dinitro-1.3-dimethyl-benzol.
- 4.5-Dibrom-1.3-dimethyl-benzol, 4.5-Dibrom-m-xylol $C_8H_8Br_2 = C_6H_2Br_2(CH_3)_2$. B. Aus 5-Brom-4-amino-1.2-dimethyl-benzol nach Sandmeyers Methode (B., R. 25, 173). Aus 5.6-Dibrom-4-amino-1.3-dimethyl-benzol durch Diazotieren und Eintragen der Diazolösung in siedenden Alkohol (Jaeger, Blanksma, R. 25, 360). F: 11°; Kp: 256° (B.; J., B.). Liefert mit Salpeterschwefelsäure 4.5-Dibrom-2.6-dinitro-1.3-dimethyl-benzol (B.).
- 4.6-Dibrom-1.3-dimethyl-benzol, 4.6-Dibrom-m-xylol $C_8H_8Br_2=C_6H_2Br_2(CH_3)_2$. B. Beim Bromieren von m-Xylol (FITTIG, Ahrens, Mattheides, A. 147, 25; F., Bieber, A. 156, 236). Durch Einw. von Brom auf 1.3-Dimethyl-benzol-sulfonsäure-(4) oder 6-Brom-1.3-dimethyl-benzol-sulfonsäure-(4) in wäßr. Lösung, neben anderen Produkten (Kelbe, Stein, B. 19, 2138). Aus 6-Brom-4-amino-1.3-dimethyl-benzol nach Sandmeyers Methode (J., B., R. 25, 359). Darst. Durch Einw. von etwas mehr als 4 Mol.-Gew. Brom auf m-Xylol in Gegenwart von etwas Jod (Auwers, Traun, B. 32, 3312). F: 69° (Au., T.; J., Bl.), 72° (F., Bie.; K., St.). Kp: 255–256 (F., Ah., M.); Kp₁₂: 132° (Au., T.). Leicht löslich in heißem Alkohol, weniger in kaltem (F., Ah., M.). Bei kurzem Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf $230-240^\circ$ entsteht 2.4-Dibrom-1.3-dimethyl-benzol (Jacobsen, B. 21, 2827).
- l¹.3¹-Dibrom-l.3-dimethyl-benzol, $\omega.\omega'$ -Dibrom-m-xylol, m-Xylylendibromid, m-Xylylenbromid $C_8H_8Br_2=C_6H_4(CH_2Br)_2$. B. Durch Einw. von 2 Mol.-Gew. Brom-

dampf auf 1 Mol.-Gew. siedendes m-Xylol, neben m-Xylylbromid (Radziszewski, Wispek, B. 18, 1282; Pellegrin, R. 18, 458). Durch Zutröpfeln von 2 Mol.-Gew. Brom zu 1 Mol.-Gew. m-Xylol, das auf 130° erhitzt wird, neben m-Xylylbromid und ω.ω.ω΄. Tribrom-m-xylol (Atkinson, Thorre, Soc. 91, 1696). Aus m-Xylylondid und Brom an der Sonne (Schramm, B. 18, 1278). Aus m-Xylylenglykol C₆H₄(CH₂·OH)₂ durch Kochen mit konz. Bromwasserstoff-säure(Colson, A. ch. [6] 6, 113). — Darst, s. bei m-Xylylbromid, S. 374. — Nadeln (aus Chloroform). Monoklin prismatisch (Haushofer, Z. Kr. 11, 154; J. 1885, 742; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 706). F: 76°(C., A. ch. [6] 6, 111), 77°(Sch.; R., W.). Kp₂₀: 135—140°(P.). D°: 1,959 (C., Bl. [2] 46, 2). Löslich in 3 Tln. Petroläther, viel leichter in Chloroform und Äther (C., A. ch. [6] 6, 111). Spezifische Wärme: C., Bl. [2] 46, 2. Schmelzwärme: C., C. r. 104, 430. — Wird von Permanganat zu Isophthalsäure oxydiert (Colson, A. ch. [6] 6, 111). Geschwindigkeit der Verseifung durch Wasser und Alkohole: C., A. ch. [6] 6, 119. Beim Erhitzen mit Äther auf 160° entsteht m-Xylylenglykol-diäthyläther C₆H₄(CH₂·O·C₂H₅)₂ (C., A. ch. [6] 6, 126). m-Xylylendibromid reagiert mit primären Aminen unter Verharzung, mit sekundiarnen und tertiären Aminen unter Bildung der entsprechenden Derivate des m-Xylylendibromid (Halfpaap, B. 36, 1672). Mit Kaliumrhodanid in Alkohol entsteht m-Xylylendibrodanid (HAL). Bei der Reaktion mit Natrium-Acetessigester entsteht m-Xylylendibromid und Brombenzol: Pellegrin, R. 18, 458.

- x.x-Dibrom-1.3-dimethyl-benzol, x.x-Dibrom-m-xylol $C_8H_8Br_2$. *B.* Neben 5-Brom-1.3-dimethyl-benzol in geringer Menge durch sukzessive Behandlung von 4-Amino-1.3-dimethyl-benzol mit Brom und mit Alkohol und salpetriger Säure (WROBLEWSKI, *A.* 192, 216). Bleibt bei -20° flüssig. Kp: 252°.
- 4.6-Dichlor-2.5-dibrom-1.3-dimethyl-benzol $C_8H_6Cl_2Br_2=C_6Cl_2Br_2(CH_3)_2$. B. Durch Bromieren von 4.6-Dichlor-1.3-dimethyl-benzol in Eisessig bei Gegenwart von Eisen (CLAUS, RUNSCHKE, J. pr. [2] 42, 125). Nadeln. F: 230°. Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol und kaltem Äther, leicht in heißem Äther, Benzol und Eisessig.
- 2.6-Dichlor-4.5-dibrom-1.3-dimethyl-benzol $C_8H_6Cl_2Br_2=C_6Cl_2Br_2(CH_3)_2$. B. Durch Eintragen von Brom in kaltes 2.4-Dichlor-1.3-dimethyl-benzol (Koch, B. 23, 2320). Nädelchen (aus Eisessig). F: 215°. Unlöslich in Alkohol.
- 2.4.5-Tribrom-l.3-dimethyl-benzol, 2.4.5-Tribrom-m-xylol $C_8H_7Br_3=C_6HBr_3(CH_3)_2$. B. Aus 4.5-Dibrom-2-amino-1.3-dimethyl-benzol nach Sandmeyer (Jaeger, Blanksma, R. 25, 361). Farblose Krystalle (aus Alkohol). F: 87°.
- **2.4.6-Tribrom-1.3-dimethyl-benzol, 2.4.6-Tribrom-m-xylol** $C_8H_7Br_3=C_6HBr_3(CH_3)_2$. B. Man versetzt 5-Amino-2.4.6-tribrom-1.3-dimethyl-benzol mit Amylnitrit und erwärmt mit Kupfer auf dem Wasserbade (J., B., R. 25, 355). Aus dem 4.6-Dibrom-2-amino-1.3-dimethyl-benzol oder aus 2.6-Dibrom-4-amino-1.3-dimethyl-benzol nach Sandmeyer (J., B.). Prismen (aus Äther und Benzol). F: 85°.
- 4.5.6-Tribrom-1.3-dimethyl-benzol, 4.5.6-Tribrom-m-xylol $C_8H_7Br_3=C_8HBr_3(CH_3)_2$. B. Aus 4.5.6-Tribrom-2-amino-1.3-dimethyl-benzol durch Diazotieren und Verkochen der Diazoniumsalzlösung mit Alkohol (J., B., R. 25, 357). Aus 5.6-Dibrom-4-amino-1.3-dimethyl-benzol nach Sandmeyer (J., B.). Farblose Krystalle. F: 105°.
- 1¹.1¹.3¹-Tribrom-1.3-dimethyl-benzol, $\omega.\omega.\omega'$ -Tribrom-m-xylol $C_8H_7Br_3=CH_8Br_2\cdot C_6H_4\cdot CH_2Br$. B. Durch Einw. von 2 Mol.-Gew. Brom auf m-Xylol bei 130°, neben ω -Brom-m-xylol und $\omega.\omega'$ -Dibrom-m-xylol (ATKINSON, THORPE, Soc. 91, 1697). Prismen (aus Petroläther). F: 118°.
- 2.4.5.6-Tetrabrom-1.3-dimethyl-benzol, eso-Tetrabrom-m-xylol $C_8H_8Br_4=C_6Br_4(CH_3)_2$. B. Aus m-Xylol und überschüssigem Brom nach längerem Stehen (FITTIG, BIEBER, A. 156, 235). Durch Einw. von Brom und Aluminiumbromid auf 1.3-Dimethyl-5-tert.-butyl-benzol (Bodroux, Bl. [3] 19, 889). Durch Bromieren von 1.5-Dimethyl-2-iso-propyl-benzol (Auwers, Koeckritz, A. 352, 299). F: 241° (F., B.), 247° (Au., K.). Fast gar nicht löslich in kaltem Alkohol, leicht in Benzol (F., B.).
- 1¹.1¹.3¹.3¹-Tetrabrom-L3-dimethyl-benzol, $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -Tetrabrom-m-xylol $C_8H_6Br_4=C_6H_4(CHBr_2)_2$. B. Aus m-Xylol und Brom im direkten Sonnenlicht (THIELE, GÜNTHER, A. 347, 109). Nadeln (aus Alkohol), Tafeln (aus Chloroform). F: 107°. Leicht löslich in Benzol, Eisessig und Chloroform, löslich in Ligroin. Gibt mit Kaliumoxalat in 50°/0 igem Alkohol oder mit konz. Schwefelsäure Isophthalaldehyd.
- 2-Jod-1.3-dimethyl-benzol, vic.-Jod-m-xylol $C_8H_9I=C_6H_3I(CH_3)_2$. Darst. Aus 2-Amino-1.3-dimethyl-benzol durch Diazotierung und Umsetzung der Diazoverbindung mit

Kaliumjodid (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 324). — Öl. Kp: 228-230°. Mit Wasserdampf leicht flüchtig. — Gibt beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor glatt m-Xylol.

- 4-Jod-1.3-dimethyl-benzol, asymm. Jod-m-xylol C₈H₉I = C₆H₃I(CH₃)₂. B. Aus diazotiertem 4-Amino-1.3-dimethyl-benzol und Kaliumjodid (Hammerich, B. 23, 1634; Willgerodt, Howells, B. 33, 842). Durch Erwärmen von 10 g m-Xylol, gelöst in 80 ccm Benzin, mit 20 g Jodschwefel und 120 ccm Salpetersäure (D: 1.34) auf dem Wasserbade (Edinger, Goldberg, B. 33, 2878). Stark lichtbrechende Flüssigkeit, die in der Kältemischung nicht erstartt (Ha.). Kp: 232° (Ha.); Kp₇₄₂: 230° (Ullmann, Meyer, A. 332, 45). D¹³: 1,6609 (Ha.). Bei der Oxydation mit Salpetersäure (D: 1,25) entsteht 4-Jod-3-methylbenzoesäure (Grahl, B. 28, 88; Edinger, Goldberg), mit rauchender Salpetersäure entsteht Dijodisophthalsäure (E., Go.). Mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor erfolgt schon beim Kochen Reduktion zu m-Xylol (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 324). Beim Erhitzen mit Kupferpulver auf 230—260° entsteht 2.4.2′.4′-Tetramethyl-diphenyl (U., M., A. 332, 45). Bei wochenlanger Einw, von konz. Schwefelsäure erhält man 4.6-Dijod-1.3-dimethyl-benzol (Töhl, Bauch, B. 26, 1105) und 6-Jod-1.3-dimethyl-benzolsulfonsäure-(4) (Bauch, B. 23, 3117; vgl. Ha.). Mit Sulfurylchlorid in Äther entsteht Dimethylphenyljodidchlorid (s. u.) (Töhl, B. 26, 2950).
- 4-Jodoso-1.3-dimethyl-benzol, asymm. Jodoso-m-xylol $C_8H_9OI = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot IO$ und Salze vom Typus $(CH_3)_2C_6H_3 \cdot IAc_2$. B. Das salzsaure Salz $(CH_3)_2C_6H_3 \cdot ICl_2$ entsteht aus 4-Jod-1.3-dimethyl-benzol und Sulfurylchlorid in Äther (Töhl., B. 26, 2950). Es entsteht ferner durch Einleiten von Chlor in die gekühlte Lösung von 4-Jod-1.3-dimethylbenzol in der fünffachen Menge Chloroform; nach beendeter Reaktion gießt man in das 8- bis 10-fache Vol. Ligroin und zerlegt das ausgeschiedene Salz durch Verreiben mit 20% iger Natronlauge (Willebrott, Howells, B. 33, 843). Salzsaures Salz, 2.4-Dimethylphenyljodidchlorid $C_8H_9 \cdot ICl_2$. Schwefelgelbe Nädelchen. F: 91° (Zers.). Löslich in warmem Eisessig, schwer löslich in Ligroin. Basisches Sulfat $[C_8H_9 \cdot I(OH)]_2SO_4$. Prismen. Zersetzt sich bei 113—115°. Schwer löslich. Basisches Nitrat $C_8H_9 \cdot I(OH) \cdot NO_3$. Mattgelbes amorphes Pulver. Zersetzt sich bei 118°. Acetat $C_8H_9 \cdot I(OCO \cdot CH_3)_2$. Prismen (aus Chloroform). F: 128°. Unlöslich in Äther, leicht löslich in Eisessig.
- 4-Jodo-1.3-dimethyl-benzol, asymm. Jodo-m-xylol $C_8H_9O_2I = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot IO_2$. B. Durch Kochen von asymm. Jodoso-m-xylol mit Wasser (WILLGERODT, HOWELLS, B. 33, 846). Durch Einleiten von Chlor in eine mit Wasser bis zur eben beginnenden Trübung versetzte Lösung von asymm. Jod-m-xylol in Pyridin (Ortoleva, G. 30 II, 9). Mikroskopische Krystalle (aus Eisessig), amorphe Masse (aus Wasser). Explodiert bei 195° (W., H.), bei 180° (O.). Löslich in viel heißem Wasser, leicht löslich in Eisessig (W., H.).
- p-Tolyl-[2.4-dimethyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{15}H_{17}OI = (CH_3)_2C_3H_3 \cdot I(C_6H_4\cdot CH_3)\cdot OH$ (W., H., B. 33, 849). Salze, $C_{15}H_{16}I\cdot Cl$. Nädelchen. Leicht löslich in Wasser. $C_{15}H_{16}I\cdot Br$. Nädelchen (aus Wasser). F: 179°. Ziemlich leicht löslich in Wasser. $C_{15}H_{16}I\cdot I$. Nadeln (aus Wasser). F: 165°. $(C_{15}H_{16}I)_2\cdot Cr_2O_7$. Orangefarbener Niederschlag. Unlöslich in Wasser. $2C_{15}H_{16}I\cdot Cl + HgCl_2$. Amorph. Unlöslich in Wasser.
- Bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{16}H_{19}OI = [(CH_3)_2C_6H_3]_2I \cdot OH$ (Wilderoff, Howells, B. 33, 846). Salze, $C_{16}H_{18}I \cdot Cl$. Rhomben, F: 1696. Leicht löslich in Wasser. $C_{16}H_{18}I \cdot Br$. Dicke Nadeln, F: 1706. $C_{16}H_{18}I \cdot I$. Blättchen (aus Wasser). F: 1486 (Zers.). $(C_{16}H_{18}I)_2Cr_2O_7$. Orangefarbige amorphe Masse. Explodiert bei 1456. $C_{16}H_{18}I \cdot NO_3$. Blättchen (aus Wasser). F: 1616 (Zers.).
- [a.β-Diehlor-vinyl]-[2.4-dimethyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{10}H_{11}OCl_2I = (CH_3)_2C_8H_3\cdot I(CCl:CHCl)\cdot OH$. Zur Konstitution vgl. Thiele, Haakh, A. 369, 144. B. Das Chlorid entsteht durch 48-stdg. Verrühren von 2.4-Dimethyl-phenyljodidehlorid mit Acetylensilber-Silberchlorid und Wasser (Willgebodt, Howells, B. 33, 850). Salze. $C_{10}H_{10}Cl_2I\cdot Cl$. Nadeln (aus Eisessig). F:171°. Schwer löslich in heißem Wasser. $C_{10}H_{10}Cl_2I\cdot Br$. Nadeln. F: 160°. $C_{10}H_{10}Cl_2I\cdot I$. F: 95°. 2 $C_{10}H_{10}Cl_2I\cdot Cl$ + PtCl₄. Zersetzt sich bei 139°. Löslich in überschüssiger Platinchlorwasserstoffsäure.
- 5-Jod-1.3-dimethyl-benzol, symm. Jod-m-xylol $C_8H_9I=C_8H_3I(CH_3)_2$. B. Aus diazotiertem 5-Amino-1.3-dimethyl-benzol durch KI (Noyes, Am. 20, 802; Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 324). Öl. Kp_{27} : 117°; Kp: 234—235° (N.), 228° (K., L.), 229° (unkorr.) (Willgerodt, Schmierer, B. 38, 1475). Mit Wasserdampf leicht flüchtig (K., L.). Wird durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor erst bei 182° zu Xylol reduziert (K., L.).
- 5-Jodoso-L3-dimethyl-benzol, symm. Jodoso-m-xylol $C_8H_9OI = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot IO$ und Salze vom Typus $(CH_3)_2C_6H_3 \cdot IAc_2$. B. Das salzsaure Salz $(CH_3)_2C_6H_3 \cdot ICl_2$ entsteht durch Einleiten von Chlor in eine Chloroformlösung des 5-Jod-1.3-dimethyl-benzols; beim Verreiben mit $5-10^{\circ}/_{\circ}$ iger Natronlauge liefert es die freie Base (W., Sch., B. 38, 1475). Amorphe, fast weiße Masse. Salzsaures Salz, 3.5-Dimethyl-phenyljodid-

- chlorid. $C_8H_9\cdot ICl_2$. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 70° ; verliert leicht Chlor. Basisches Sulfat $[C_8H_9\cdot I(OH)]_2SO_4$. Krystalle. Leicht zersetzlich. Basisches Nitrat $C_8H_9\cdot I(OH)\cdot NO_3$. Gelbliches Pulver. F:122°(Zers.). Acetat $C_8H_9\cdot I(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. Prismen. F: 181°. Leicht löslich in Chloroform, Eisessig, unlöslich in Äther, Ligroin.
- 5-Jodo-1.3-dimethyl-benzol, symm. Jodo-m-xylol $C_8H_9O_2I = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot IO_2$. B. Durch Destillation von symm. Jodoso-m-xylol mit Wasserdampf (W., Sch., B. 38, 1476). Blättchen (aus Wasser). Explodiert bei 216°.
- Bis-[3.5-dimethyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{16}H_{19}OI = [(CH_3)_2C_8H_3]_2I \cdot OH$. B. Durch Verreiben äquimolekularer Mengen 5-Jodoso- und 5-Jodo-1.3-dimethyl-benzol mit Wasser und Silberoxyd (W., Sch., B. 38, 1476). Nadeln. Leicht löslich in Wasser. Salze. $C_{16}H_{18}I \cdot Cl$. F: 186°. $C_{16}H_{18}I \cdot Br$. Gelbliche Blättchen. F: 198°. $C_{16}H_{18}I \cdot I$. Krystallpulver (aus Wasser). Zersetzt sich bei 164°. $(C_{16}H_{18}I)_2Cr_2O_7$. Orangegelbe Blättchen. Explodiert bei 172°.
- 4.6-Dijod-1.3-dimethyl-benzol, 4.6-Dijod-m-xylol $C_8H_8I_2=C_8H_2I_2(CH_3)_2$. B. Neben 6-Jod-1.3-dimethyl-benzol-sulfonsäure-(4) bei 4—6-wöchiger Einw. von 2—3 Tln. konz. Schwefelsäure auf 1 Tl. 4-Jod-1.3-dimethyl-benzol (Hammerich, B. 23, 1635; Töhl., Bauch, B. 26, 1105). Nadeln (aus Alkohol). F: 72° (H.). Sehr leicht löslich in heißem Alkohol, in Ather, Chloroform und Benzol (H.). Liefert mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor bei 140° glatt m-Xylol (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 325). Rauchende Schwefelsäure erzeugt eine Sulfonsäure und 2.4.5.6-Tetrajod-1.3-dimethyl-benzol (T., B.).
- [2.4-Dimethyl-phenyl]-[5-jod-2.4-dimethyl- oder 2-jod-3.5-dimethyl- oder 3-jod-2.6-dimethyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{1e}H_{18}OI_2=(CH_3)_2C_8H_2I\cdot I[C_6H_3(CH_3)_2]\cdot OH$. B. Das Sulfat entsteht durch Lösen von 4-Jodoso-1.3-dimethyl-benzol in gekühlter konz. Schwefelsäure (Willgerodt, Howells, B. 33, 847). Salze. $(C_8H_9)(C_8H_81)I\cdot CI$. Wird aus Alkohol durch Äther amorph gefällt. Schmilzt bei 127—128°, erstarrt aber sofort wieder zu einem weißen Körper, der sich bei höherer Temperatur zersetzt, ohne zu schmelzen. $(C_8H_9)(C_8H_81)I\cdot Br$. Amorphes Pulver. F: 119°. $(C_8H_9)(C_8H_81)I\cdot I$. Blättehen, die sich am Licht gelb färben. Leicht löslich in Chloroform, sonst unlöslich. $[(C_8H_9)(C_8H_81)I]_2Cr_2O_7$. Orangegelbe unlösliche Masse. Explodiert bei 109°.
- [3.5-Dimethyl-phenyl]-[6-jod-2.4-dimethyl- oder 4-jod-2.6-dimethyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{16}H_{18}OI_2=(CH_3)_2C_6H_2I\cdot I[C_6H_3(CH_3)_2]\cdot OH$. B. Das Sulfat entsteht durch Eintragen von 5-Jodoso-1.3-dimethyl-benzol in stark gekühlte konz. Schwefelsäure (Willerodt, Schmierer, B. 38, 1477). Die freie Base ist nur in wäßr. Lösung bekannt. Salze. $(C_8H_9)(C_8H_8I)I\cdot Cl$. Weiß, amorph. F: 141°. Löslich in Alkohol. $(C_8H_9)(C_8H_8I)I\cdot Br$. Amorph. F: 149°. $(C_8H_9)(C_8H_8I)I\cdot I$. Gelbliche Blättehen. F: 125°. Löslich in Chloroform. Wird von siedendem Wasser zersetzt. $[(C_8H_9)(C_8H_8I)I]_2Cr_2O_7$. Orangegelbe Blättehen. Explodiert bei 95°.
- 2.4.5.6-Tetrajod-1.3-dimethyl-benzol, eso-Tetrajod-m-xylol $C_8H_6I_4=C_6I_4(CH_8)_2$. B. Bei 6-tägigem Stehen von 4.6-Dijod-1.3-dimethyl-benzol mit rauchender Schwefelsäure (Töhl, Bauch, B. 26, 1106). Seideglänzende Nadeln (aus Eisessig). F: 128°.
- 2-Nitroso-1.3-dimethyl-benzol, vie.-Nitroso-m-xylol C₈H₉ON = ON·C₈H₃(CH₃)₂. B. Man trägt 1 Tl. 2-Hydroxylamino-1.3-dimethyl-benzol in eine auf 0° abgekühlte Mischung von 12 Tln. 6°/₀iger Schwefelsäure und 60 Tln. 2°/₀iger Kaliumdichromatlösung ein und treibt nach einiger Zeit mit Dampf über (v. Pechmann, Nold, B. 31, 560). Durch Eingießen einer Lösung von 2-Hydroxylamino-1.3-dimethyl-benzol (in ganz wenig Alkohol) in eine eiskalte wäßr. Eisenchloridlösung (Bamberger, Rising, A. 316, 309). Farblose Nadeln. F: 141,5° (Zers.) (B., R.), 144—145° (v. P., N.); die Schmelze ist grün gefärbt (v. P., N.). Sehr leicht löslich in warmem Alkohol und Aceton, leicht in Benzol und Chloroform, schwer in Ather, sehr wenig in Ligroin (B., R.). Nach dem kryoskopischen und ebullioskopischen Verhalten sind in kalter Benzollösung mehr als 50°/₀ Doppelmoleküle (C₈H₉ON)₂, in warmer Aceton-lösung aber Einzelmoleküle in überwiegender Zahl anzunehmen. Dementsprechend sind die Lösungen in der Kälte nur schwach blaugrün, färben sich beim Erwärmen tiefer und verblassen wieder beim Erkalten (B., R., B. 34, 3877). 2-Nitroso-1.3-dimethyl-benzol reduziert in alkohwäßr. Lösung Fehllnesche Lösung selbst beim Kochen nicht (B., R., A. 316, 309). Ist geruchlos und entwickelt selbst beim Kochen mit Wasser nur einen äußerst schwachen, nicht an Nitrosobenzol erinnernden Geruch (B., R., A. 316, 309).
- 4-Nitroso-1.3-dimethyl-benzol, asymm. Nitroso-m-xylol $C_8H_9ON = ON C_8H_3(CH_3)_8$. B. Durch Oxydation von 4-Hydroxylamino-1.3-dimethyl-benzol mit Kalium-dichromat und Schwefelsäure (v. Pechmann, Nold, B. 31, 560) oder mit Eisenchloridlösung (Bamberger, Rising, A. 316, 290). Weiße Prismen (aus Alkohol). Erweicht bei 38°,

schmilzt bei 41,5° (B., R.). Sehr leicht löslich in Aceton und Chloroform, leicht in Petroläther und Ligroin (B., R.). Flüchtig mit Wasserdampf (v. P., N.).

"4.5-Dinitroso-1.3-dimethyl-benzol" $C_8H_8O_2N_2$ s. bei Dimethylchinondioxim (Syst. . No. 671a).

- 2-Nitro-1.3-dimethyl-benzol, vic.-Nitro-m-xylol C₈H₈O₂N = O₂N·C₆H₃(CH₃)₂. B. Entsteht neben viel 4-Nitro-1.3-dimethyl-benzol und anderen Produkten durch Nitrierung von m-Xylol mit Salpeterschwefelsäure bei 0° (Noeltting, Forel, B. 18, 2674). Durch Verkochen der Diazoverbindung aus 2-Nitro-4-amino-1.3-dimethyl-benzol mit Alkohol (Grevingk, B. 17, 2430). Man reduziert 2.4.6-Trinitro-1.3-dimethyl-benzol mit Schwefelammonium zu dem entsprechenden Diamin und behandelt letzteres in siedender alkoh. Lösung mit nitrosen Dämpfen (Miolati, Lotti, G. 27 I, 297; vgl. auch v. Pechmann, Nold, B. 31, 560 Anm.).

 Füssig, erstarrt in der Kälte (Auwers, Markovits, B. 41, 2337, Anm. 4). Kp₇₄₄: 225° (korr.); D¹⁵: 1,112 (G.). Gibt beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,40) vic.-Nitro-m-toluylsäure neben 2.4-Dinitro-1.3-dimethyl-benzol und einer in Ammoniak löslichen Verbindung, die sich leicht in einen Aldehyd überführen läßt (Noelting, Gachot, B. 39, 73). Bei der Oxydation mit Permanganat in Gegenwart von Magnesiumsulfat auf dem Wasserbade entsteht vic.-Nitro-isophthalsäure (Noel, Ga.).
- 4-Nitro-1.3-dimethyl-benzol, asymm. Nitro-m-xylol $C_8H_9O_2N = O_2N \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. B. Aus 6-Nitro-4-amino-1.3-dimethyl-benzol durch Diazotieren und Verkochen der Diazoverbindung mit Alkohol (Tawildarow, Z. 1870, 418; Grevingk, B. 17, 2429). Durch Eintragen von m-Xylol in 3 Tie. kalte rauchende Salpetersäure (Harmsen, B. 13, 1558). Durch Nitrieren von m-Xylol mit Salpeterschwefelsäure bei 0°, neben 2-Nitro-1.3-dimethyl-benzol und anderen Produkten (Noelling, Forel, B. 18, 2674). Erstarrt nach H. nicht bei -20°, während T. den Schmelzpunkt: +2° angibt. Kp: 237-239° (T.), 243-244° (korr.) (H.); Kp₂₄₃: 245,5° (korr.) (G.); Kp₇₆₀: 244° (korr.) (Neubeck, Ph. Ch. 1, 661). D¹⁵: 1,135 (G.); D¹⁵: 1,126 (T.). Dichte beim Siedepunkt unter verschiedenen Drucken: N. Liefert mit rauchender Schwefelsäure bei 70° 6-Nitro-1.3-dimethyl-benzolsulfonsäure-(4) (H.).
- 5-Nitro-1.3-dimethyl-benzol, symm. Nitro-m-xylol C₈H₉O₂N = O₂N·C₆H₃(CH₃)₃.

 B. Aus 5-Nitro-4-amino-1.3-dimethyl-benzol durch Entamidierung (Wroblewski, A. 207, 94). Darst.: Noyes, Am. 20, 800. Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 71° (Töhl, B. 18, 360; Willgerodt, Schmierer, B. 38, 1474), 74—75° (Noelting, Forel, B. 18, 2678), 74° (Blanksma, R. 25, 167). Kp₇₃₈: 273° (korr.) (N., F.). Liefert mit Salpetersäure (D: 1,16) bei 100° im Einschlußrohr (Müller, B. 42, 433) oder mit Permanganat und Eisessig (Töhl) 5-Nitro-3-methyl-benzoesäure. Gibt beim Erhitzen mit konzentrierterer Salpetersäure ein Gemisch von 5-Nitro-3-methyl-benzoesäure und symm. Nitroisophthalsäure (M., B. 42, 433 Anm. 3). Liefert bei der Nitrierung mit Salpetersäure (D: 1,52) 4.5-Dinitro-1.3-dimethyl-benzol, mit Salpeterschwefelsäure hauptsächlich 4.5.6-Trinitro-1.3-dimethyl-benzol neben 2.5.6-Trinitro-1.3-dimethyl-benzol (Blanksma, R. 25, 167).
- 1¹-Nitro-1.3-dimethyl-benzol, ω-Nitro-m-xylol, m-Tolyl-nitromethan $C_8H_9O_2N$ = $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NO_2$ und aci-1¹-Nitro-1.3-dimethyl-benzol, ω-Isonitro-m-xylol, m-Tolyl-isonitromethan $C_8H_9O_2N = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH:NO_2H$. B. m-Tolyl-nitromethan entsteht durch Nitrierung von m-Xylol mit verd. Salpetersäure (D: 1,075) in offenen oder geschlossenen Gefäßen bei 100^9 (Konowalow, H_8 . 31, 262; C. 1899 I, 1238). Man zersetzt eine
- Lösung von 5 g Nitro-m-xylal-phthalid $C_8H_4 \cdot C \cdot C \cdot NO_2$ in einer wäßr. Lösung von 2,5 g Kaliumhydroxyd mit einer dem angewandten Kali äquivalenten Menge Salzsäure, destilliert im Dampfstrom und schüttelt das Destillat mit Äther aus (Hellmann, B. 23, 3165). Das Natriumsalz des aci-m-Tolyl-nitromethans entsteht durch Kochen der Natriumverbindung des m-Tolyl-isonitroacetonitrils mit Natronlauge (W. Wislicenus, Wben, B. 38, 505). ω -Nitro-m-xylol ist eine gelbliche Flüssigkeit. Kp₁₅: 128—132° (W., W.); Kp₂₅: 140° (Zers.) (K.). D $_5^0$: 1,1370; D $_5^0$: 1,1197 (K.). Gibt durch Lösen in Natronlauge und nachfolgendes Fällen mit Säure die Isonitroverbindung als farblosen krystallinischen Niederschlag, der mit Eisenchlorid eine dunkelrote Färbung gibt (W., W.). Salze der Isoform. Natronlauge und öhlich in Alkohol (K.).
- 5-Chlor-2 oder 4-nitro-1.3-dimethyl-benzol $C_8H_8O_2NCl = O_2N \cdot C_8H_2Cl(CH_3)_2$. B. Entsteht in geringer Menge neben symm. Chlor-m-tolnylsäure bei 24-stdg. Kochen von 5-Chlor-1.3-dimethyl-cyclohexadien-(3.5) (S. 119) mit $30^{6}/_{0}$ iger Salpetersäure (Klages, Knoevenagel, B. 28, 2045). Krystalle. F: $48-49^{6}$. Flüchtig mit Wasserdämpfen. Leicht löslich,

- 6-Chlor-4-nitro-1.3-dimethyl-benzol $C_8H_8O_2NCl=O_2N\cdot C_6H_2Cl(CH_3)_2$. B. Man diazotiert 6-Nitro-4-amino-1.3-dimethyl-benzol, führt die Diazoniumverbindung in das Diazopiperidid über und kocht dieses mit konz. Salzsäure (Ahrens, A. 271, 17). Nadeln. F: 42°. Löslich in Alkohol.
- **4-Chlor-5-nitro-1.3-dimethyl-benzol** $C_8H_8O_2NCl = O_2N\cdot C_6H_2Cl(CH_3)_2$. B. Aus diazotiertem 5-Nitro-4-amino-1.3-dimethyl-benzol durch Cuprochlorid und Salzsäure (Klages, B. 29, 311). Nadeln (aus Ligroin). F: 51° (Blanksma, R. 25, 179), 52° (K.). Kp₂₀: 161° (K.). Leicht flüchtig mit Wasserdämpfen (K.). Liefert mit Salpetersehwefelsäure 4-Chlor-2.5.6-trinitro-1.3-dimethyl-benzol (B.).
- 4.6-Dichlor-2 oder 5-nitro-1.3-dimethyl-benzol $C_8H_7O_2NCl_2 = O_2N \cdot C_6HCl_2(CH_3)_2$. B. Aus 4.6-Dichlor-1.3-dimethyl-benzol, gelöst in Eisessig, und rauchender Salpetersäure in der Kälte (Claus, Runscher, J. pr. [2] 42, 117). Prismen (aus Alkohol). Rhombisch (Cl., R.; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 665). F: 118—119°. Leicht löslich in Äther und Ligroin, ziemlich leicht in heißem Alkohol.
- 4-Brom-2-nitro-1.3-dimethyl-benzol $C_8H_8O_2NBr=O_2N\cdot C_8H_2Br(CH_8)_2$. B. Aus 2-Nitro-4-amino-1.3-dimethyl-benzol durch Diazotierung und Zers, der Diazoverbindung mit Cuprobromid (Noelting, Braun, Thesmar, B. 34, 2261). Aus vic.-Nitro-m-xylol und Brom bei 100^0 im geschlossenen Rohr oder bei gewöhnlicher Temp. in Gegenwart von etwas Eisenpulver (Auwers, Markovits, B. 41, 2337). Nadeln (aus Alkohol). F: $70-71^0$ (N., B., Th.; A., M.). Mit Wasserdämpfen flüchtig (N., B., Th.). Leicht löslich (A., M.).
- 2-Brom-4-nitro-1.3-dimethyl-benzol $C_8H_8O_4NBr=O_2N\cdot C_6H_2Br(CH_3)_2$. B. Aus 4-Nitro-2-amino-1.3-dimethyl-benzol durch Diazotieren und Zersetzen der Diazoverbindung mit CuBr (N., B., Th., B. 34, 2254). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: $57-58^\circ$.
- 5-Brom-4-nitro-1.3-dimethyl-benzol $C_8H_5O_2NBr = O_2N \cdot C_6H_2Br(CH_3)_2$. B. Aus dem 5-Brom-6-nitro-4-amino-1.3-dimethyl-benzol durch Verkochen seiner Diazoverbindung mit Alkohol (N., B., Th., B. 34, 2257). Schwach gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 39-40°.
- 6-Brom-4-nitro-1.3-dimethyl-benzol $C_8H_8O_2NBr=O_2N\cdot C_6H_2Br(CH_3)_2$. B. Man diazotiert 6-Nitro-4-amino-1.3-dimethyl-benzol, führt die Diazoniumverbindung in das Diazopiperidid über und kocht dieses mit konz. Bromwasserstoffsäure (Ahrens, A. 271, 17). Durch Zersetzen der Diazoverbindung des 6-Nitro-4-amino-1.3-dimethyl-benzols mit Cuprobromid (Noelting, Braun, Thesmar, B. 34, 2253). Nadeln. F: $56-57^{\circ}$ (N., B., Th.), 57° (A.). Mit Wasserdampf flüchtig (A.).
- 4-Brom-5-nitro-1.3-dimethyl-benzol $C_8H_8O_2NBr=O_2N\cdot C_8H_2Br(CH_8)_2$. B. Aus 5-Nitro-4-amino-1.3-dimethyl-benzol durch Diazotieren und Zersetzung der Diazoverbindung mit CuBr (Blanksma, R. 25, 173). Farblose Krystalle. F: 56°. Beim Erhitzen mit Salpeterschwefelsäure auf dem Wasserbade entsteht 4-Brom-2.5.6-trinitro-1.3-dimethyl-benzol.
- **4.6-Dibrom-2 oder 5-nitro-1.3-dimethyl-benzol** $C_8H_7O_2NBr_2 = O_2N \cdot C_6HBr_2(CH_8)_2$. B. Durch Erwärmen von 4.6-Dibrom-1.3-dimethyl-benzol mit rauchender Salpetersäure (Fittig, Ahrens, Matthedes, A. 147, 28). Nadeln (aus Alkohol). F: 108°. Leicht löslich in heißem, weniger in kaltem Alkohol.
- 6-Jod-4-nitro-1.3-dimethyl-benzol $C_8H_8O_2NI=O_2N\cdot C_8H_2I(CH_3)_2$. B. Durch Umsetzung der Diazoverbindung aus 6-Nitro-4-amino-1.3-dimethyl-benzol mit Kaliumjodid (Ahrens, A. 271, 18). Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 86° (A.; Blanksma, R. 25, 178). Flüchtig mit Wasserdampf (A.). Liefert bei der Behandlung mit Salpeterschwefelsäure 2.4.6-Trinitro-1.3-dimethyl-benzol (B.)
- 4-Jod-5-nitro-1.3-dimethyl-benzol $C_8H_8O_2NI=O_2N\cdot C_6H_2I(CH_3)_3$. B. Durch Einw. von Kaliumjodid auf die Diazolösung aus 5-Nitro-4-amino-1.3-dimethyl-benzol (Blanksma, R. 25, 177). Gelbe Krystalle. F: 105° . Liefert beim Behandeln mit Salpeterschwefelsäure 4.5.6-Trinitro-1.3-dimethyl-benzol.
- "5.6-Dinitroso-2 oder 4-nitro-1.3-dimethyl-benzol" $C_8H_7O_4N_3$ s. bei Nitro-dimethyl-chinondioxim, Syst. No. 671a.
- 2.4-Dinitro-1.3-dimethyl-benzol, 2.4-Dinitro-m-xylol $C_8H_8O_4N_2=(O_2N)_2C_6H_2$ (CH₃)₂. B. Neben 4.6-Dinitro-1.3-dimethyl-benzol durch Eintragen von m-Xylol in gekühlte Salpetersäure (D: 1,48) (Errera, Maltese, G. 33 II, 278) oder in stark gekühlte Salpeterschwefelsäure (Grevingk, B. 17, 2423). Neben 2-Nitro-3-methyl-benzoesäure beim Kochen von 2-Nitro-1.3-dimethyl-benzol mit Salpetersäure (D: 1,40) (Noelting, Gachor, B. 39,.73). Darst. Man nitriert eine Lösung von 60 g 2-Nitro-1.3-dimethyl-benzol in 320 g konz. Schwefelsäure bei ca. $+15^{\circ}$ mit einem Gemisch von 40 g konz. Salpetersäure und 80 g konz. Schwefelsäure, erhitzt den entstandenen Krystallbrei kurze Zeit auf dem Wasserbade, gießt in Wasser und krystallisiert einmal aus Alkohol um (Noelting, Braun, Thesmar, B. 34, 2260). —

- Schuppen. F:82° (Gr.; Blanksma, R. 28, 94), 83-84° (N., B., Th.). Wird durch Ammonium-sulfid zu 2-Nitro-4-amino-1.3-dimethyl-benzol reduziert (Gr.).
- 2.5-Dinitro-1.3-dimethyl-benzol, 2.5-Dinitro-m-xylol $C_8H_8O_4N_2=(O_2N)_2C_6H_2$ (CH₈)₂. B. Aus 2.5-Dinitro-4-amino-1.3-dimethyl-benzol durch Diazotieren und Verkochen der Diazoverbindung mit Alkohol (Blanksma, R. 28, 95). Farblose, am Licht gelb werdende Krystalle (aus Alkohol). F: 101° . Gibt mit Salpeterschwefelsäure 2.4.5-Trinitro-1.3-dimethyl-benzol.
- 4.5-Dinitro-1.3-dimethyl-benzol, 4.5-Dinitro-m-xylol $C_8H_8O_4N_2=(O_2N)_2C_6H_2$ ($CH_3)_2$. B. Aus symm. Nitro-m-xylol mit Salpetersäure (D: 1,52) bei gewöhnlicher Temperatur (Blanksma, R. 25, 180). Aus 5.6-Dinitro-4-amino-1.3-dimethyl-benzol durch Behandeln der alkoholischen Lösung mit nitrosen Gasen (B., R. 25, 181) oder durch Diazotierung in konz. Schwefelsäure und Eintragen der Diazolösung in siedenden Alkohol (B., R. 28, 93). Farblose Krystalle (aus Alkohol). F: 132° (B., R. 25, 180). Liefert beim Behandeln mit Salpeterschwefelsäure 4.5.6-Trinitro-1.3-dimethyl-benzol (B., R. 25, 180). Mit alkoh. Ammoniak bei 180° entsteht 5-Nitro-4-amino-1.3-dimethyl-benzol (B., R. 25, 181).
- 4.6-Dinitro-1.3-dimethyl-benzol, 4.6-Dinitro-m-xylol $C_8H_8O_4N_2 = (O_2N)_2C_6H_2$ (CH₃)₂. B. Aus m-Xylol und rauchender Salpetersäure (Beilstein, Luhmann, A. 144, 274), neben 2.4-Dinitro-1.3-dimethyl-benzol (Errera, Maltese, G. 33 II, 277). Ein Gemisch von 2.4- und 4.6-Dinitro-1.3-dimethyl-benzol entsteht auch beim Nitrieren von m-Xylol mit Salpeterschwefelsäure bei 8° (Grevingk, B. 17, 2423). 4.6-Dinitro-1.3-dimethyl-benzol entsteht ferner aus 4.6-Dinitro-5-amino-1.3-dimethyl-benzol durch Diazotieren und Verkochen der Diazoverbindung mit Alkohol (Blanksma, R. 28, 93). Darst. Man trägt 1 Tl. m-Xylol unter Kühlung in 4 Tle. Salpetersäure (D: 1,48) ein, gießt nach 2—3 Tagen in Wasser, preßt ab und krystallisiert aus viel warmem Alkohol um (Errera, Maltese, G. 33 II, 277), in welchem die 2.4-Dinitroverbindung viel leichter löslich ist (Gr.). Farblose Prismen (aus Alkohol). F: 92° (B., L.), 93° (Fittig, Velguth, A. 148, 5), 94° (Bl.). Schwer löslich in kaltem, ziemlich leicht in heißem Alkohol (F., V.). Beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,15) auf 155—160° entsteht 4.6-Dinitro-3-methyl-benzoesäure (E., M.). Bei der Reduktion in Alkohol mit Zinnehlorür in Gegenwart von HCl entstehen neben Aminen auch Azoxyverbindungen (Flürscheim, Simon, Soc. 93, 1477). Wird durch Salpeterschwefelsäure in 2.4.6-Trinitro-1.3-dimethyl-benzol übergeführt (Fittig, Velguth, A. 148, 5); Kinetik dieser Reaktion bei 25° und 35°: Martinsen, Ph. Ch. 59, 611.
- **6-Chlor-4.5-dinitro-1.3-dimethyl-benzol** $C_8H_7O_4N_2Cl = (O_2N)_2C_8HCl(CH_3)_2$. Zur Konstitution vgl. Blanksma, R. **28**, 94. B. Aus 5.6-Dinitro-4-amino-1.3-dimethyl-benzol durch Diazotieren und Zersetzung der Diazoverbindung mit Cuprochlorid (Klages, B. **29**, 313). Krystalle (aus Alkohol). F: 61°; Kp: 290—291°; Kp₂₇: 178° (Kl.).
- 4.6-Dichlor-2.5-dinitro-1.3-dimethyl-benzol $C_8H_8O_4N_2Cl_2=(O_2N)_2C_8Cl_2(CH_3)_2$. B. Aus 4.6-Dichlor-1.3-dimethyl-benzol mit Salpeterschwefelsäure (Claus, Runschke, J. pr. |2] 42, 120). Würfel (aus Chloroform). F: 223° (Cl., R.), 215° (Koch, B. 23, 2321). Sehr schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht in Chloroform und Eisessig (Cl., R.).
- 2.6-Dichlor-4.5-dinitro-1.3-dimethyl-benzol $C_8H_8O_4N_2Cl_2 = (O_2N)_2C_8Cl_2(CH_3)_2$. *B.* Beim Eintragen von 2.4-Dichlor-1.3-dimethyl-benzol in warme Salpeterschwefelsäure (Косн, *B.* 23, 2321). Blaßgelbe glänzende Nädelchen (aus Alkohol). **F**: 155°.
- **6-Brom-2.4-dinitro-1.3-dimethyl-benzol** $C_8H_7O_4N_2Br=(O_2N)_2C_8HBr(CH_3)_2$. *B.* Aus 4-Brom-1.3-dimethyl-benzol und Salpetersäure (D: 1,5) (Lellmann, Just, *B.* **24**, 2102). Nädelchen (aus Ligroin). F: 89°.
- 5.6-Dibrom-2.4-dinitro-1.3-dimethyl-benzol $C_8H_6O_4N_2Br_2 = (O_2N)_2C_6Br_2(CH_3)_2$. B. Aus 4.5-Dibrom-1.3-dimethyl-benzol mit Salpeterschwefelsäure (Blanksma, R. 25, 174; Jaeger, Blanksma, R. 25, 360). Farblose Krystalle (aus Alkohol). F: 193° (B.). Beim Erhitzen mit alkoh. Methylaminlösung auf 170° entsteht 6-Brom-2.4-dinitro-5-methylamino-1.3-dimethyl-benzol (B.).
- 4.6-Dibrom-2.5-dinitro-1.3-dimethyl-benzol $C_8H_6O_4N_2Br_2=(O_2N)_2C_0Br_2(CH_3)_2$. B. Aus 4.6-Dibrom-1.3-dimethyl-benzol und Salpeterschwefelsäure (Jacobsen, B. 21, 2825; Jae., B., R. 25, 359). Blättchen oder Prismen (aus Alkohol). F: 252° (Jac.; Jae., B.).
- 2.6-Dibrom-4.5-dinitro-1.3-dimethyl-benzol $C_8H_6O_4N_2Br_2=(O_2N)_2C_6Br_2(CH_3)_2$. B. Durch Eintragen von 2.4-Dibrom-1.3-dimethyl-benzol in Salpeterschwefelsäure (Jac., B. 21, 2825). Mikroskopische Krystalle, die sich am Licht gelb färben. F: 191°. Sehr schwer löslich in Alkohol, leicht in Toluol. Liefert mit Zinn und Salzsäure 4.5-Diamino-1.3-dimethyl-benzol.
- 2.5-Dibrom-4.6-dinitro-1.3-dimethyl-benzol $C_8H_8O_4N_2Br_2=(O_2N)_2C_6Br_2(CH_3)_2$. B. Aus 2.5-Dibrom-1.3-dimethyl-benzol durch Salpeterschwefelsäure (Blanksma, R. 25, 171). Farblose Krystalle, F: 196°. Schwer löslich in Alkohol. Mit alkoh. Methylaminlösung entsteht bei 170° 2-Brom-4.6-dinitro-5-methylamino-1.3-dimethyl-benzol.

- 2.4.5-Trinitro-1.3-dimethyl-benzol, 2.4.5-Trinitro-m-xylol $C_8H_7O_8N_2=(O_2N)_3C_6H(CH_3)_2$. B. Aus 5-Nitro-1.3-dimethyl-benzol (Blanksma, R. 25, 167) oder 2.5-Dinitro-1.3-dimethyl-benzol (B., R. 28, 95) durch Salpeterschwefelsäure. Weingelbe Krystalle (aus absol. Alkohol). Triklin pinakoidal (Jaecer, Z. Kr. 42, 163; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 664). F: 90° (B., R. 25, 167). D^{12} : 1,553 (J.). 1,980 g lösen sich in 100 ccm Alkohol bei 20°; leicht löslich in kalter Salpeterschwefelsäure (B., R. 25, 177). Liefert mit Methyl-amin in Alkohol bei 100° 2.4-Dinitro-5-methylamino-1.3-dimethyl-benzol (B., R. 25, 172).
- 2.4.6-Trinitro-1.3-dimethyl-benzol, 2.4.6-Trinitro-m-xylol $C_8H_7O_6N_8 = (O_2N)_3C_6H(CH_3)_2$. B. Durch Einw. von Salpeterschwefelsäure auf m-Xylol (Beilstein, Luhmann, A. 144, 274; vgl. Bussenius, Eisenstuck, A. 113, 156), auf 2.4- oder 4.6-Dinitro-1.3-dimethyl-benzol (Grevingk, B. 17, 2424), auf 6-Jod-4-nitro-1.3-dimethyl-benzol (Blanksma, R. 25, 178) oder auf 1.3-Dimethyl-cyclohexen-(4) (S. 73) (Knoevenagel, A.289, 159). Entsteht auch durch langdauernde, energische Behandlung von m-Xylol mit rauchender Salpetersäure (Mollati, Lotti, G. 27 I, 295). Hellgelbe Prismen oder Blättchen (aus Benzol + Alkohol). Rhombisch bipyramidal (Jaeger, Z. Kr. 42, 161; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 664). F: 182° (Tilden, Soc. 45, 416; Bl.). D¹⁹: 1,604 (J.). 100 ccm Alkohol von 20° lösen 0,039 g (Bl., R. 25, 177). Sehr wenig löslich in warmer Salpeterschwefelsäure (Bl.). Löst sich in flüssigem Ammoniak mit violettblauer Farbe (Korczyński, C. 1909 II, 805). Bei der Reduktion mit Ammoniumsulfid in alkoh. Lösung entstehen 2.6-Dinitro-4-aminound 2-Nitro-4.6-diamino-1.3-dimethyl-benzol (Bu., El., A. 113, 159, 165; vgl. Bel., A. 133, 45; Bel., Luh, A. 144, 277; Fittig, Velguth, A. 148, 6; M., Lo.).
- 4.5.6-Trinitro-1.3-dimethyl-benzol, 4.5.6-Trinitro-m-xylol $C_8H_7O_6N_3=(O_2N)_3C_8H(CH_3)_2$. B. Durch Einw. von Salpeterschwefelsäure auf 5-Nitro-1.3-dimethylbenzol (BLANKSMA, R. 25, 167), 4.5-Dinitro-1.3-dimethyl-benzol (B., R. 25, 178; 28, 93) oder 4-Jod-5-nitro-1.3-dimethyl-benzol (B., R. 25, 177). Darst. Man erhitzt eine Lösung von 2 g 5-Nitro-1.3-dimethyl-benzol in 10 ccm Salpetersäure (D: 1,52) mit 10 ccm konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade und krystallisiert die beim Abkühlen ausgeschiedenen Krystalle aus Alkohol um; aus dem durch Eingießen der Mutterlauge in Wasser erhaltenen Gemisch von 2.4.5- und 4.5.6-Verbindung erhält man durch Umkrystallisieren aus Alkohol weitere Mengen der letzteren (B., R. 25, 168). Prismen (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (JAEGER, Z. Kr. 42, 162; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 665). F: 125° (B., R. 25, 168). D¹²: 1,494 (J.). 1,205 g lösen sich in 100 ccm Alkohol bei 20°; löslich in warmer Salpeterschwefelsäure (B., R. 25, 177). Wird durch alkoh. Ammoniak bei 110° in 4.6-Dinitro-5-amino-1.3-dimethyl-benzol übergeführt (B., R. 25, 175; 28, 93). Liefert mit Methylamin in alkoh. Lösung bei 100° 4.6-Dinitro-5-methylamino-1.3-dimethyl-benzol (B., R. 25, 170).
- 6-Chlor-2.4.5-trinitro-1.3-dimethyl-benzol $C_8H_8O_8N_3Cl=(O_2N)_3C_6Cl(CH_3)_2$. B. Aus 4-Chlor-5-nitro-1.3-dimethyl-benzol bei 1-stdg. Erhitzen mit Salpeterschwefelsäure im Wasserbade (Blanksma, R. 25, 179). F: 165°. Gibt mit alkoh. Ammoniak bei 100° 6-Chlor-2.4-dinitro-5-amino-1.3-dimethyl-benzol.
- 5-Chlor-2.4.6-trinitro-1.3-dimethyl-benzol $C_8H_6O_8N_3Cl=(O_2N)_3C_6Cl(CH_3)_2$. B. Man trägt 5-Chlor-1.3-dimethyl-cyclohexadien-(3.5) (S. 119) in rauchende Salpetersäure ein, versetzt nach einiger Zeit mit einem Gemisch von 1 Tl. rauchender Salpetersäure und 1 Tl. rauchender Schwefelsäure und kocht $^{1}/_{3}$ Stde. lang (Klages, Knoevenagel, B. 28, 2046). Beim Kochen von 5-Chlor-1.3-dimethyl-benzol mit Salpeterschwefelsäure (Klages, B. 29, 311). Aus 5-Chlor-2.4.6-trinitro-benzol-essigsäure-(1)-malonsäure-(3)-triäthylester durch Erhitzen mit konz. Salzsäure im Einschlußrohr auf 150—160° (Jackson, Smith, Am. 32, 181). Nadeln (aus Alkohol). F: 218° (Kl., Kn.). Schwer löslich (Kl., Kn.). Wird durch alkoh. Kalilauge zersetzt (Kl., Kn.). Mit Ammoniak entsteht 2.4.6-Trinitro-5-amino-1.3-dimethyl-benzol (Kl., Kn.).
- 6-Brom-2.4.5-trinitro-1.3-dimethyl-benzol $C_8H_6O_8N_3Br=(O_2N)_3C_6Br(CH_3)_2$. B. Aus 4-Brom-5-nitro-1.3-dimethyl-benzol durch Salpeterschwefelsäure (Blanksma, R. 25, 173). Krystalle (aus Alkohol). F: 183°. Liefert mit alkoh. Methylaminlösung auf dem Wasserbade 6-Brom-2.4-dinitro-5-methylamino-1.3-dimethyl-benzol.
- 5-Brom-2.4.6-trinitro-1.3-dimethyl-benzol $C_8H_6O_6N_3Br=(O_2N)_3C_6Br(CH_3)_2$. B. Aus 5-Brom-1.3-dimethyl-benzol durch Salpeterschwefelsäure (Blanksma, R. 25, 374). Farblose Krystalle (aus Alkohol). F: 224°. Schwer löslich in Alkohol. Mit alkoh. Ammoniak im Einschlußrohr bei 130° entsteht 2.4.6-Trinitro-5-amino-1.3-dimethyl-benzol. Analog verläuft die Reaktion mit Aminen.
- 5-Nitro-4-azido-1.3-dimethyl-benzol $C_8H_9O_2N_4=O_2N\cdot C_8H_2(CH_3)_2\cdot N_3$. B. Durch Einw. von Ammoniak auf das Diazoperbromid aus 5-Nitro-4-amino-1.3-dimethyl-benzol Zincke, Schwarz, A. 307, 47). Weiße Nadeln (aus Alkohol). F: 66°. Leicht löslich in

allen Lösungsmitteln. Mit Wasserdampf destillierbar. — Beim Erhitzen auf 130° im Vakuum entsteht ,4.5-Dinitroso-1.3-dimethyl-benzol" (s. bei Dimethylchinondioxim, Syst. No. 671a).

6-Nitro-4-azido-1.3-dimethyl-benzol $C_8H_8O_2N_4=O_2N\cdot C_6H_2(CH_3)_2\cdot N_3$. B. Aus 6-Nitro-4-amino-1.3-dimethyl-benzol (Noelting, Grandmoughn, Michel, B. 25, 3342). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 75°. Leicht löslich in Alkohol. Flüchtig mit Wasserdämpfen. Liefert mit alkoh. Kalilauge keine Stickstoffwasserstoffsäure.

2.5 oder 5.6-Dinitro-4-azido-1.3-dimethyl-benzol $C_8H_7O_4N_5 = (O_2N)_3C_6H(CH_3)_2 \cdot N_3$.

B. Durch Nitrieren von 5-Nitro-4-azido-1.3-dimethyl-benzol (S. 381) mit Salpetersäure (D: 1,51) (Drost, A. 313, 312). — Weiße Blättchen (aus Alkohol), die sich am Lichte gelb färben. F: 82°. Leicht löslich. — Beim Erhitzen auf 110° entsteht ,.5.6-Dinitroso-2 oder 4-nitro-1.3-dimethyl-benzol" (Syst. No. 671 a).

 $\mathbf{Verbindung} \ \mathbf{C_8H_9OAs} = \mathbf{OAs} \cdot \mathbf{C_6H_3(CH_3)_2} \ \mathbf{und} \ \mathbf{Verbindung} \ \mathbf{C_8H_9SAs} = \mathbf{SAs} \cdot \mathbf{C_6H_8(CH_3)_2}$ s. Syst. No. 2317.

6. 1.4-Dimethyl-benzol, p-Dimethyl-benzol, p-Xylol (p-Xylen) $C_8H_{10}=C_6H_4(CH_3)_2$. Vgl. auch Nr. 3, S. 360-361.

Bezifferung:
$$(4^1 = \omega') H_3 C - 4 \frac{5 - 6}{3 - 9} 1 - C H_3 (1^1 = \omega)$$
.

Bezifferung: $(4^1 = \omega') H_3 C - 4 \frac{5-6}{3-2} 1 - CH_3 (1^1 = \omega)$.

V. Im galizischen (Pawlewski, \overline{B} . 18, 1915) und im russischen (Markownikow, A. 234, 95) Petroleum; vgl. ferner über Vorkommen im Erdöl Engler-Höfer, Das Erdöl, Bd. I [Leipzig 1913], S. 361. — B. p-Xylol entsteht neben seinen Isomeren bei der trocknen Destillation der Steinkohlen (s. Nr. 3, S. 361). Synthetisch wurde p-Xylol erhalten: aus p-Brom-toluol, Methyljodid und Natrium (GLINZER, FITTIG, A. 136, 303; JANNASCH, A. 171, 70); aus p. Dibrom-henzol Methyljodid und Natrium (V. Meyer, R. 2, 753); aus p. Tolylong. 171, 79); aus p-Dibrom-benzol, Methyljodid und Natrium (V. MEYER, B. 3, 753); aus p-Tolyl-magnesiumbromid und Dimethylsulfat in Äther (WERNER, ZILKENS, B. 36, 2117; HOUBEN, B. 36, 3086). — Darst. Man mengt je 50 g p-Dibrom-benzol mit 80 g Methyljodid und 25 g dünn zerschnittenem Natrium und gibt absoluten Äther hinzu; die Reaktion tritt von selbst ein und verläuft ruhig (JANNASCH, B. 10, 1356). Darstellung von p-Xylol aus Steinkohlenteerxylol s. S. 361.

Über die physikalischen Eigenschaften von reinem p-Xylol finden sich in der Literatur

die folgenden Angaben:

Tafeln oder Prismen. Monoklin prismatisch (MUTHMANN, Z. Kr. 15, 398; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 663). F: 13-14° (JACOBSEN, B. 18, 357), 13,4° (PERKIN, Soc. 77, 278), 15° (JANNASCH, A. 171, 80), 16° (Colson, A. ch. [6] 6, 127; Paternò, Montemartini, G. 24 II, 197). Zum Schmelzpunkt vgl. auch Jan., B. 17, 2710. Kp₇₄₈: 137,5—138° (Jac., B. 18, 357); Kp₇₆₀: 138° (korr.) (Richards, Mathews, Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 30, 10), 138,23° (korr.) (Thorpe, Rodger, Philosoph. Transact. of the Royal Soc. of London 185 A, 529), 138,5° (korr.) (Pe., Soc. 77, 278). Dampfdruck bei 20°; Ri., Ma. D¹⁴⁴: 0,86619 (Pe., Soc. 77, 278); D¹⁶: 0,8661; D²/₂₂: 0.8593 (PE., Soc. 69, 1193); $D_4^{a_2}$: 0.8612 (RI., MA.). $-n_{\alpha}^{14.4}$: 1.49462; $n_{D}^{14.4}$: 1.49911; $n_{\beta}^{14.4}$: 1.51050; $\mathbf{n}_{\nu}^{\text{MA}}$: 1,52055 (Ре., Soc. 77, 278). — Oberflächenspannung, Kompressibilität: Rf., Ma. Viscosität: Th., Ro.; vgl. Brillouin, A. ch. [8] 18, 204. Magnetisches Drehungsvermögen: Pe., Soc. 69, 1241; 77, 278.

Uber die physikalischen Eigenschaften von p-Xylol von unbekanntem Reinheits-

grad oder zweifelhafter Einheitlichkeit finden sich folgende Angaben:

grad oder zweitelhaiter Kinneitlichkeit inden sich folgende Angaden: Kp_{749} : 137—138° (Brühl, J. pr. [2] 50, 131); Kp_{760} : 138,0° (Pinette, A. 243, 51).

Dampfdruck bei verschiedenen Temperaturen: Woringer, Ph. Ch. 34, 257; Mangold, Süzungsber. K. Akad. Wiss. Wien 102 II a, 1085. D\$,: 0,8801; D\$,***: 0,7558 (Pinette); D\$,***: 0,86622; D\$,***: 0,86112 (Landolt, Jahn, Ph. Ch. 10, 292); D\$,**: 0,8488 (Gladstone, Soc. 45, 244); D\$,***: 0,8631; D\$,***: 0,8577 (Brühl, J. pr. [2] 50, 141); D*,**: 0,8602 (Gl., Soc. 59, 292). Dichten des unter verschiedenen Drucken siedenden p-Xylols; Neubeck, Ph. Ch. 1, 661. Ausdehnung: Pinette. — p-Xylol ist mischbar mit flüssigem Kohlendioxyd (Büchner, Ph. Ch. 54, 675). Verhalten als Läsungmittel bei kryosksonischen Bestimmungen: Paterno. Ph. Ch. 54, 675). Verhalten als Lösungmittel bei kryoskopischen Bestimmungen: Paternò, Montemartini, G. 24 II, 197; Clamician, Ph. Ch. 18, 53; C., Garelli, Ph. Ch. 21, 114; Auwers, Ph. Ch. 42, 519. Mol. Gefrierpunktserniedrigung: 43,34 (Pa., Mo.), 43 (Auwers, Ph. Ch. 42, 519). Kryoskopisches Verhalten in Anilin- und Dimethylanilinlösung: Ampola, Rimatori, G. 27 I, 38, 54. — n_D^{18} : 1,4846 (Gladstone, Soc. 45, 244); $n_B^{23,7}$: 1,5058 (GL., Soc. 59, 292); $n_{\alpha}^{st,7}$: 1,4943; $n_{D}^{st,7}$: 1,4985; $n_{\beta}^{st,7}$: 1,5097; $n_{\gamma}^{tt,7}$: 1,5200 (Landolt, Jahn, Ph. Ch. 10, 303); $n_{\alpha}^{st,4}$: 1,48949; $n_{D}^{st,4}$: 1,49389; $n_{\gamma}^{st,4}$: 1,51481 (Brühl, J. pr. [2] 50, 141). Molekularrefraktion und -dispersion: Gladstone, Soc. 59, 295. Absorption: Pauer, Ann. d. Physik [N. F.] 61, 371; Puccianti, Ph. Ch. 39, 370; Baly, Ewbank, Soc. 87, 1356; Grebe, C. 1906 I, 341; Hartley, C. 1908 I, 1457; Chem. N. 97, 98; Mies, C. 1909 II, 1218. Die alkoh. Lösung von p-Xylol zeigt bei der Temp. der flüssigen Luft violette Phosphorescenz (Dzierzbicki, Kowalski, C. 1909 II, 959, 1618). Kathodoluminescenz: O. Fischer, C. 1908 II, 1406. — Capillaritätskonstante bei verschiedenen Temperaturen: Frustel, Ann. d. Physik [4] 16, 91; beim Siedepunkte: R. Schiff, A. 223, 67. — Schmelzwärme: Colson, C. 7. 104, 430. Verdampfungswärme: Brown, Soc. 87, 268. Verbrennungswärme: Stohmann, Rodatz, Herzberg, J. pr. [2] 35, 41. Kritische Temperatur: Altschul, Ph. Ch. 11, 590; Brown, Soc. 89, 314. Kritischer Druck: Altschul. Spezifische Wärme: Colson, Bl. [2] 46, 3. — Magnetische Susceptibilität: Freitag, C. 1900 II, 156. Magnetisches Drehungsvermögen: Schönrock, Ph. Ch. 11, 785. Dielektrizitätskonstante: Tomaszewski, Ann. d. Physik [N. F.] 33, 40 (vgl. Thwing, Ph. Ch. 14, 299); Landolt, Jahn, Ph. Ch. 10, 300; Neknst, Ph. Ch. 14, 659; Drude, Ph. Ch. 23, 309. p-Xylol zeigt positive elektrische Doppelbrechung (Schmidt, Ann. d. Physik [4] 7, 164).

Verhalten. Bei der Oxydation von p-Xylol mit verdünnter Salpetersäure entsteht p-Toluylsäure (Fittig, Glinzer, A. 136, 311) (Nitrierung von p-Xylol s. u.). Bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch entsteht Terephthalsäure (F., Ahrens, Mattheides, A. 147, 29). Beim Behandeln mit Chromsäure und Essigsäureanhydrid-Schwefelsäure erhält man Terephthalaldehyd-tetraacetat (THIELE, WINTER, A. 311, 358; BAYER & Co., D. R. P. 121788; C. 1901 II, 70) und p-Toluylaldehyd-diacetat (CLAUSSNER, B. 38, 2860). Chromylchlorid liefert mit p-Xylol ein Produkt, das bei der Zersetzung mit Wasser p-Toluylaldehyd ergibt (LAW, PER-KIN, Soc. 91, 262). p-Xylol liefert auch bei der elektrolytischen Oxydation p-Toluylaldehyd (Law, Perkin, C. 1905 I, 359). p-Toluylaldehyd entsteht ferner beim Schütteln einer Suspension von p-Xylol in Schwefelsäure (D: 1,52) mit Mangandioxyd oder Bleidioxyd, sowie R. 21, 452). — p-Xylol liefert beim Erhitzen mit konz. Jodwasserstoffsäure auf 250-280° Benzol, Toluol, Methylcyclohexan und methylierte Cyclopentane (MARKOWNIKOW, B. 30, 1218). — Durch Einw. von Chlor auf p-Xylol in Gegenwart von Jod (Kluge, B. 18, 2099) oder in Gegenwart von Eisen (Willgerodt, Wolfien, J. pr. [2] 39, 402) entstehen 2-Chlor-1.4-dimethyl-benzol und 2.5-Dichlor-1.4-dimethyl-benzol. Bei tagelangem Einleiten von Chlor in die Lösung von p-Xylol in Chloroform bei Gegenwart von Eisen entsteht 2.3.5.6-Chief in die Losung von p-Xylol in Chiefotorm bet Gegenwart von Eisen entstent 2.3.5.6-Tetrachlor-1.4-dimethyl-benzol (Rupp, B. 29, 1628). Im Sonnenlicht reagiert Chief auf p-Xylol unter Bildung von p-Xylylchlorid und p-Xylylidendichlorid (Radziewanowski, Schramm, C. 1898 I, 1019). Beim Einleiten von Chief in siedendes p-Xylol entsteht p-Xylylidendichlorid (Grimaux, C. r. 70, 1364; A. 155, 340; vgl. Lauth, Grimaux, Bl. [2] 7, 235; A. 145, 117). p-Xylol liefert bei 190° mit 2 Mol.-Gew. Phosphorpentachlorid p-Xylylidendichlorid, mit 4 Mol.-Gew. PCl₅ ω.ω.ω'.ω'-Tetrachlor-p-xylol, mit 6,5 Mol.-Gew. PCl₅ ω.ω.ω'.ω'-Mexachlor-p-xylol (Colson, Gautter, A. ch. [6] 11, 22, 24, 27). Beim Sieden von p-Xylol mit Ammoniumbleiperchlorid (PhCl.-2 NH.Cl.) entsteht 2.Chlor. 1 4.dimethyl-henzol p-Xylol mit Ammoniumbleiperchlorid (PbCl4 2NH4Cl) entsteht 2-Chlor-1.4-dimethyl-benzol p-Xylol mit Ammoniumbleiperchlorid (PDUI₄: ZNH₄UI) entstent z-Unior-1.4-dimethyl-benzoi (Seyewetz, Biot, C. r. 135, 1121). Beim Bromieren von p-Xylol mit Jod als Überträger entstehen 2-Brom-1.4-dimethyl-benzol (Jannasch, A. 171, 82; B. 17, 2710 Anm. 2; Jacobsen, B. 18, 357), 2.5-Dibrom-1.4-dimethyl-benzol (Jan., B. 10, 1357) und 2.3.5.6-Tetra brom-1.4-dimethyl-benzol (Jac.). Die Bromierung im Sonnenlicht liefert p-Xylylidendibromid (Schramm, B. 18, 1277). Aus Brom und siedendem p-Xylol entstehen je nach den Mengenverhältnissen in wechselnder Ausbeute (Atkinson, Thorpe, 80c. 91, 1697) p-Xylylbromid (Radziszewski, Wispek, B. 15, 1743; 18, 1279), p-Xylylidendibromid (Ra., Wi.; Grimaux, Car 70, 1364, A 155, 340) und a graffibrom-xylol (Löw. A, 281, 363; Allain-Le Canu C. r. 70, 1364; A. 155, 340) und ω.ω.ω'-Tribrom-p-xylol (Low, A. 231, 363; Allain-Le Canu, C.r. 118, 534; Атк., Tho.). Durch Einw. von 200 ccm Brom auf 100 g p. Xylol bei 150—170° erhält man $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -Tetrabrom-1.4-dimethyl-benzol (Hönig, M. 9, 1150; Thiele, Günther, A.347, 110). Verlauf der Bromierung von p-Xylol in verschiedenen organischen Lösungsmitteln: BRUNER, VORBRODT, C. 1909 I, 1807. Beim Erwärmen von p-Xylol mit Jodschwefel und Salpetersäure (D: 1,35) in Gegenwart von Benzin entsteht 2-Jod-1.4-dimethyl-benzol (Edinger, Goldberg, B. 33, 2881). — Bei der Nitrierung durch langsamen Zusatz von 50 g rauchender Salpetersäure zu 20 g eisgekühltem p-Xylol erhält man vorwiegend 2-Nitro-1.4-dimethylbenzol (Jannasch, A. 176, 55). Mit rauchender Salpetersäure in der Wärme entstehen 2.3und 2.6-Dinitro-1.4-dimethyl-benzol in annähernd gleicher Menge (FITTIG, GLINZER, A. 136, 307; F., Ahrens, Mattheides, A. 144, 17); daneben erhielt Lellmann (A. 238, 250) in geringer Menge 2.5-Dinitro-1.4-dimethyl-benzol. Mit Salpeterschwefelsäure entstehen je nach den Mengenverhältnissen 2.3- und 2.6-Dinitro-1.4-dimethyl-benzol (Noelting, Geiss-MANN, B. 19, 144) oder 2.3.5-Trinitro-1.4-dimethyl-benzol (FITTIG, GLINZER; F., A., M.; Durch siedende Salpetersäure (D: 1,075) läßt sich p-Xylol in p-Tolyl-nitromethan überführen (Konowalow, Ж. 31, 264; C. 1899 I, 1238). Nitrierung in Eisessig: Konowalow, Gurewitsch, Ж. 37, 539; C. 1905 II, 818. — Bei gelindem Erwärmen von p-Xylol mit schwach rauchender Schwefelsäure entsteht p-Xylol-sulfonsäure (Glinzer, Fittig, A. 136, 305; Jacobsen, B. 10, 1009). — Beim Einleiten von HCl in ein Gemenge von p-Xylol und Aluminiumchlorid erhält man nach Mundici (G. 34 II, 121) bei 45—50° m-Xylol, nach Heise, Töhl (A. 270, 169) bei 100° m-Xylol, neben geringen Mengen Benzol, Mesitylen und Pseudocumol. Ein Gemisch von p-Xylol und AlCl₃ absorbiert Schwefeldioxyd unter Bildung von 1.4-Dimethyl-benzol-sulfinsäure-(2) und 2.5.2′.5′-Tetramethyl-diphenylsulfoxyd (Hildifch, Soc. 93, 1527). p-Xylol reagiert mit Sulfurylchlorid in Gegenwart von AlCl₃ unter Bildung von 2-Chlor-1.4-dimethyl-benzol, p-Xylol-sulfochlorid und 2.5.2′.5′-Tetramethyl-diphenylsulfon (Töhl, Eberhard, B. 26, 2942). Bei der Einw. von Kohlenoxyd und Chlorwasserstoff auf p-Xylol in Gegenwart von AlCl₄ und CuCl entsteht unter Wanderung einer Seitenkette 2.4-Dimethyl-benzaldehyd (Francesconi, Mundici, G. 32 II, 473; Gattermann, A. 347, 374).

Aus p-Xylol, Acetylentetrabromid und $AlCl_3$ entsteht ein Gemisch von Tetramethylanthracenen (Anschütz, A. 235, 175). — p-Xylol liefert bei der Kondensation mit Methylal eine Verbindung ($C_{17}H_{20}$)x (F: 149°; sehr wenig löslich) (Auwers, A. 356, 128). Durch Einw. des Sonnenlichtes auf ein Gemisch von p-Xylol und Benzophenon entstehen Tetraphenyl-äthylenglykol und 4.4′-Dimethyl-dibenzyl (Paternò, Chieffi, G. 39 II, 428). — p-Xylol gibt mit Brenztraubensäure in konz. Schwefelsäure bei 10° die 2.5-Dimethylatropasäure (CH_3)₂ C_6H_3 ·C(: CH_2)·CO₂H (Bistrzycki, Reintke, B. 38, 844).

2-Chlor-1.4-dimethyl-benzol, eso-Chlor-p-xylol $C_8H_4Cl = C_9H_4Cl(CH_3)_2$. B. Durch Chlorieren von p-Xylol in Gegenwart von Jod (Kluge, B. 18, 2099) oder Eisen (Willgerodt, Wolfien, J. pr. [2] 39, 402). Durch Erhitzen von p-Xylol mit PbCl₄· 2NH₄Cl am Rückflußkühler (Seyewetz, Biot, C. r. 135, 1121). Neben anderen Produkten durch Einw. von Sulfurylchlorid + Aluminiumchlorid auf p-Xylol (Töhl, Eberhard, B. 26, 2942). — Erstart im Kältegemisch und schmilzt bei $+2^{\circ}$ (K.). Kp: $183-184^{\circ}$ (WI., Wo.); Kp₇₆₇: 186° (K.).

1¹-Chlor-1.4-dimethyl-benzol, ω-Chlor-p-xylol, p-Xylylchlorid $C_8H_9Cl = CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot CH_2Cl$. B. Durch Einw. von Chlor auf p-Xylol im Sonnenlicht(Radziewanowski, Schramm, C. 1898 I, 1019). Aus 4-Methyl-benzylalkohol durch Destillation mit Salzsäure (Curtius, Sprenger, J. pr. [2] 62, 111). Durch Kochen von 4-Methyl-benzylazid mit Salzsäure, neben anderen Produkten (Curtius, Darapsky, B. 35, 3231). — Eigentümlich riechendes Öl. Kp₂₀: 90° (C., Sp.); Kp: 200–202° (korr.) (R., Schr.).

2.5-Diehlor-1.4-dimethyl-benzol, 2.5-Diehlor-p-xylol $C_8H_8Cl_2=C_6H_2Cl_2(CH_3)_2$. B. Durch Chlorieren von p-Xylol (Kluge, B. 18, 2099). Aus 5-Chlor-2-amino-1.4-dimethylbenzol (Syst. No. 1704) nach Sandmeyers Methode (Kl.). — Blätter oder flache Nadeln (aus Alkohol). F: 71°. Kp: 221° (korr.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem Alkohol und in Äther.

1¹.1¹-Dichlor-1.4-dimethyl-benzol, ω.ω-Dichlor-p-xylol, p-Xylylidendichlorid, p-Methyl-benzalchlorid C₈H₈Cl₂ = CH₃·C₅H₄·CHCl₂. B. Durch Einw. von PCl₅ auf p-Toluylaldehyd in Petroläther (Auwers, Keil, B. 36, 1875). Man erhitzt p-Toluylaldehyd und PCl₅ auf dem Wasserbade (Gattermann, A. 347, 353). — Nadeln (aus Alkohol). F: 47° (G.); F: 48—49°; Kp₁₈: 105°; leicht löslich in Ather, Chloroform und Benzol, mäßig schwer löslich in Ligroin und Alkoholen (A., K., B. 36, 1875, 1876). — Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig Terephthalsäure (A., K., B. 36, 3907). Beim Nitrieren entsteht 3.5-Dinitro-4-methyl-benzalchlorid (G.). Wird durch Erhitzen mit Wasser auf 170° bis 180° glatt in p-Toluylaldehyd zurückverwandelt (A., K., B. 36, 1875).

1\cdot 4\cdot - Dichlor - 1.4\cdot dimethyl-benzol, ω.ω'-Dichlor - p-xylol, p-Xylylendichlorid, p-Xylylenchlorid C₈H₈Cl₂ = C₈H₄(CH₂Cl)₂. B. Durch Chlorieren von p-Xylol in der Siedehitze (Grimaux, C. r. 70, 1364; A. 155, 340; vgl. Lauth, Grimaux, Bl. [2] 7, 235; A. 145. 117) oder im Sonnenlicht (Radziewanowski, Schiramm, C. 1898 I, 1019). Aus p-Xylol und 2 Mol.-Gew. Phosphorpentachlorid bei 190—195\(^0\) (Colson, Gautier, A. ch. [6] 11, 22). Durch Destillation von p-Xylylenglykol C₈H₄(CH₂·OH)₃ (Syst. No. 557) mit Salzsäure (Gr.). — Blättchen oder Tafeln (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Friedel, zit. von Colson, A. ch. [6] 6, 132; Keith, Z. Kr. 19, 297; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 707). F: 100\(^0\) (L. Gr.). Siedet unter Zers. bei 240—245\(^0\) (L. Gr.). D\(^0\): 1,417 (Colson, Bl. [2] 46, 2). Schmelzwärme: C., C. r. 104, 429. Spez. Wärme: C., Bl. [2] 46, 2. — Liefert beim Kochen mit Bleinitratissung Terephthalaldehyd (Grimaux, C. r. 83, 825). Beim Erhitzen mit 30 Tln. Wasser auf 170—180\(^0\) entsteht p-Xylylenglykol (Gr., C. r. 70, 1364; A. 155, 340). Mit konz. alkoh. Kali entsteht p-Xylylenglykol-monoäthyläther (Gr., Bl. [2] 16, 193).

- 2.3.5.6-Tetrachlor-1.4-dimethyl-benzol, eso-Tetrachlor-p-xylol $C_8H_6Cl_4=C_6Cl_4(CH_3)_2$. B. Bei 3-tägigem Einleiten von Chlor in die mit 1 g Eisenpulver versetzte Lösung von 10 g p-Xylol in 100 cem Chloroform unter Kühlung (Rupp, B. 29, 1628). Seideglänzende Nadeln (aus Eisessig). F: 218°. Leicht löslich in Äther, Benzol und siedendem Alkohol.
- 1-1-1-4-1-Tetrachlor-1-4-dimethyl-benzol, $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -Tetrachlor-p-xylol $C_8H_6Cl_4=C_6H_4(CHCl_2)_2$. B. Bei $2^1/_2$ -stdg. Erhitzen von p-Xylol mit 4 Mol.-Gew. Phosphorpentachlorid auf 190° (Colson, Gautter, A. ch. [6] 11, 24). Krystalle (aus Äther). F: 93° (C., G.). D°: 1,606 (Colson, Bl. [2] 46, 2). Löslich in 1 Tl. kochendem Äther, in $1^1/_2$ Tln. kaltem Äther, in 14 Tln. Petroläther (C., G.). Schmelzwärme: C., C. r. 104, 430. Spez. Wärme: C., Bl. [2] 46, 2. Liefert beim Kochen mit Wasser Terephthalaldehyd (C., G.).
- 1¹.1¹.1¹.4¹.4¹.4¹.4¹.Hexachlor-1.4-dimethyl-benzol, exo-Hexachlor-p-xylol $C_8H_4Cl_6=C_6H_4(CCl_3)_2$. B. Durch 10-stdg. Erhitzen von p-Xylol mit 6,5 Mol.-Gew. Phosphorpentachlorid im geschlossenen Rohr auf 180—200° (Colson, Gautter, Bl. [2] 45, 507; A. ch. [6] 11, 27). Lanzenförmige Krystalle (aus Äther). F: 110°. Wird durch Kochen mit Natronlauge in Terephthalsäure umgewandelt.
- 2-Brom-1.4-dimethyl-benzol, eso-Brom-p-xylol $C_aH_9Br = C_6H_3Br(CH_3)_2$. *B.* Aus p-Xylol und 1 Mol.-Gew. Brom unter Kühlung (Fittig, Jannasch, *A.* 151, 283; Jannasch, *A.* 171, 82) in Gegenwart von etwas Jod (Jan., *B.* 17, 2710 Anm. 2). Blätter oder Tafeln. F: 8,9° (Jacobsen, *B.* 18, 358), 9–10° (Jan., *B.* 17, 2711). Kp: 199—201° (unkorr.) (Jan., *B.* 17, 2710); Kp₇₅₅: 205,5° (korr.) (Jac., *B.* 18, 357). Wird durch Chromsäure in Eisessig zu Brom-p-toluylsäure oxydiert (Jan., Dieckmann, *A.* 171, 83).
- 1¹-Brom-1.4-dimethyl-benzol, ω-Brom-p-xylol, p-Xylylbromid $C_8H_9Br=CH_3\cdot C_8H_4\cdot CH_2Br$. B. Durch Einw. von Brom auf siedendes p-Xylol, neben p-Xylylendibromid (RADZISZEWSKI, WISPEK, B. 15, 1743; 18, 1279) und ω.ω.ω'.Tribrom-p-xylol (ATKINSON, THORPE, Soc. 91, 1697). Aus p-Xylol und Brom an der Sonne (SCHRAMM, B. 18, 1277). Darst. Man versetzt 150 g p-Xylol bei 130° tropfenweise mit 294 g Brom und trennt von dem in reichlicher Menge mitentstandenen p-Xylylidendibromid durch Destillation; Ausbeute 46°/ $_0$ der Theorie (A., Th.). Nadeln (aus Alkohol). F: 31° (CIESIELSKI, C. 1907 I, 1793), 35,5° (R., W., B. 18, 1280). Kp₇₄₀: 218—220° (R., W., B. 15, 1743). Sehr leicht löslich in heißem Äther und Chloroform (R., W., B. 15, 1743). p-Xylylbromid liefert bei der Einw. von Magnesium in Gegenwart von Äther als Hauptprodukt 4.4′-Dimethyldibenzyl (CARRÉ, C. r. 148, 1109; Bl. [4] 5, 489).
- 5-Chlor-2-brom-1.4-dimethyl-benzol (?) $C_gH_gClBr = C_gH_gClBr(CH_g)_2$. B. Durch Eintragen von (11,5 g) Brom in ein Gemisch von (10 g) 2-Chlor-1.4-dimethyl-benzol mit Eisenfeile (Willgerodt, Wolfien, J. pr. [2] 39, 403). Blättehen (aus heißem Alkohol). F: 66°.
- 3.6-Dichlor-2-brom-1.4-dimethyl-benzol $C_8H_7Cl_2Br = C_6HCl_2Br(CH_3)_2$. B. Entsteht in geringer Menge neben 3.6-Dichlor-2.5-dibrom-1.4-dimethyl-benzol aus 5 g 2.5-Dichlor-1.4-dimethyl-benzol mit 4,6 g Brom und etwas Eisenfeile; man schüttelt nach 3 Tagen mit kaltem Alkohol aus und löst den Rückstand in kochendem Alkohol, worauf beim Erkalten zuerst Dichlordibromxylol auskrystallisiert (Willebrodt, Wolfien, J. pr. [2] 39, 406). Nadeln. F: 96°. Löslich in organischen Lösungsmittelm.
- 3.5.6-Trichlor-2-brom-1.4-dimethyl-benzol $C_3H_6Cl_3Br = C_6Cl_3Br(CH_3)_2$. B. Durch Einw. von Chlor auf 5-Chlor-2-brom-1.4-dimethyl-benzol in Gegenwart von Eisenfeile; man extrahiert mit kaltem Alkohol und krystallisiert den Rückstand aus kochendem Alkohol (WI., Wo., J. pr. [2] 39, 407). Nadeln (aus heißem Alkohol). Sublimierbar. F: 219°.
- 2.5-Dibrom-1.4-dimethyl-benzol, 2.5-Dibrom-p-xylol $C_8H_8Br_2=C_6H_2Br_2(CH_3)_2$. B. Durch Bromieren von p-Xylol (Fittig, Ahrens, Matthedes, A. 147, 26) in Gegenwart von Jod (Jannasch, B. 10, 1357). Krystalle (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Miers, Pope, Z. Kr. 20, 323; Soc. 57, 975; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 664). F: 74° (Moody, Nicholson, Soc. 57, 974), 75° (Auwers, Baum, B. 29, 2343), 75,5° (Jan.; Jacobsen, B. 18, 358). Kp: 261° (Jac.); Kp₁₅: 141°; Kp₂₁: 149,5° (Au., B.). Liefert beim Erhitzen mit Methyljodid und Natrium in Benzol auf 160—170° Durol (Jan.).
- 1¹.4¹-Dibrom-1.4-dimethyl-benzol, $\omega.\omega'$ -Dibrom-p-xylol, p-Xylylendibromid, p-Xylylenbromid $C_8H_8Br_2=C_6H_4(CH_2Br)_2$. B, Aus Brom und siedendem p-Xylol (GRIMAUX, C. r. 70, 1364; \mathcal{A} . 155, 340) neben p-Xylylbromid (RADZISZEWSKI, WISPEK, B. 15, 1744; 18, 1280) und $\omega.\omega.\omega'$ -Tribrom-p-xylol (ATKINSON, THORPE, Soc. 91, 1697). Bei der Destillation von p-Xylylenglykol $C_6H_4(CH_2\cdot OH)_2$ mit konz. Bromwasserstoffsäure (Gr.). Darst. Man versetzt 150 g p-Xylol bei 130° tropfenweise mit 294 g Brom und trennt von gleichzeitig entstandenem

p-Xylylbromid durch Destillation; Ausbeute $48\,^{\circ}/_{0}$ der Theorie (A., Tho.). — Krystalle (aus Benzol oder CHCl₃). Monoklin prismatisch (Muthmann, Z. Kr. 15, 397; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 707). F: 143,5° (R., W., B. 18, 1280; A., Tho.), $145-147^{\circ}$ (Gr.). Kp: 245° (A., Tho.). D°: 2,012 (Colson, Bl. [2] 46, 2). Leicht löslich in heißem Chloroform, schwer in kaltem Ather; 100 The Äther lösen bei 20° 2,65 The. (R., W., B. 15, 1744). Spez. Wärme: Colson, Bl. [2] 46, 2; C. r. 104, 429. — Beim Auflösen in rauchender Salpetersäure entstehen Terephthalaldehyd, Terephthalaldehydsäure und eine Verbindung $C_6H_4(CH_2 \cdot O \cdot CHBr \cdot C_6H_4 \cdot CHO)_2$ (Syst. No. 672) (Löw, B. 18, 2072). Beim Kochen mit Bleinitratlösung entsteht Terephthalaldehyd (L., A. 231, 363). p-Xylylenbromid wird in Eisessiglösung durch Zinnehlorür zu p-Methyl-benzylacetat reduziert (Thiele, Balhorn, B. 37, 1466).

5-Chlor-2.3- oder 2.6-dibrom-1.4-dimethyl-benzol (?) $C_8H_7ClBr_2 = C_6HClBr_2(CH_3)_2$. B. Man versetzt 5 g 5-Chlor-2-brom-1.4-dimethyl-benzol in Gegenwart von Eisenfeile unter Kühlung und beständigem Schütteln mit 3,8 g Brom, extrahiert das Reaktionsprodukt nach 2 Tagen mit kaltem Alkohol und befreit den Rückstand durch Umkrystallisieren aus siedendem Alkohol von dem schwerer löslichen Chlortribrom-p-xylol (WILLGERODT, WOLFIEN, J. pr. [2] 39, 404). — Nadeln (aus heißem Alkohol). F: 93°.

3.6-Dichlor-2.5-dibrom-1.4-dimethyl-benzol $C_8H_6Cl_2Br_2 = C_6Cl_2Br_2(CH_3)_2$. B. siehe bei 3.6-Dichlor-2-brom-1.4-dimethyl-benzol. — Nadeln (aus Alkohol). F: 226°; sublimierbar; schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol (Wr., Wo., J. pr. [2] 39, 407).

2.3.5-Tribrom-1.4-dimethyl-benzol, eso-Tribrom-p-xylol $C_8H_7Br_3=C_6HBr_3(CH_3)_2$. B. Aus 3.5-Dibrom-2-amino-1.4-dimethyl-benzol nach Sandmeyers Methode (Jaeger, Blanksma, R. 25, 362). -- F: 89°. Leicht löslich in Äther, schwer in Aceton und kaltem Alkohol.

1¹.1¹.4¹-Tribrom-1.4-dimethyl-benzol, $\omega.\omega.\omega'$ -Tribrom-p-xylol $C_8H_7Br_*=CH_2Br-C_8H_4\cdot CHBr_2$. B. Bei der Einw. von Brom auf p-Xylol in der Wärme (Löw, A. 231, 363; Allain-Le Canu, C. r. 118, 534). Entsteht bei der Einw. von 460 g Brom auf 150 g p-Xylol bei 130° in einer Ausbeute von 23°/ $_0$ neben 25°/ $_0$ ω -Brom-p-xylol und 31°/ $_0$ $\omega.\omega'$ -Dibrom-p-xylol, von denen es durch Behandlung mit Petroläther getrennt werden kann (Atkinson, Thorpe, Soc. 91, 1698). — Rhombische (?) (Allain-Le Canu) Blättchen (aus Äther). F: 106° (Löw, At., Th.), 116° (Zers.) (Al.-Le C.). Fast unlöslich in kaltem Äther (At., Tr.). — Liefert beim Kochen mit Wasser (Löw) oder Sodalösung (Al.-Le C.) p-Oxymethyl-benzaldehyd.

6-Chlor-2.3.5-tribrom-1.4-dimethyl-benzol C₈H₆ClBr₃ = C₆ClBr₃(CH₅)₂. B. Aus 10 g 2-Chlor-1.4-dimethyl-benzol und 34,2 g Brom in Gegenwart von Eisenfeile (Willerroff, Wolfier, J. pr. [2] 39, 405). — Sublimiert in Nadeln. F: 234°. Leicht löslich in Eisessig, Chloroform und Benzol, sehr wenig in Alkohol.

2.3.5.6-Tetrabrom-1.4-dimethyl-benzol, eso-Tetrabrom-p-xylol $C_8H_6Br_4=C_8Br_4(CH_3)_2$. B. Durch Einw. von Brom auf p-Xylol in Gegenwart von Jod (Jacobsen, B. 18, 359). Durch Einw. von Brom, welches $1^0/_0$ Aluminium gelöst enthält, auf 1.4-Dimethyl-2-athyl-benzol (Bodroux, B. [3] 19, 888). Durch Einw. von Brom auf 1.4-Dimethyl-cyclohexan (S. 38) in Gegenwart von Aluminiumbromid (Zelinsky, Naumow, B. 31, 3208). — Nadeln (aus Toluol). F: 253 0 (J.). Siedet fast unzersetzt bei 355 0 (J.). Sehr schwer löslich in heißem Alkohol (J.).

1¹.1¹.4¹.4¹-Tetrabrom-1.4-dimethyl-benzol, ω.ω.ω΄.ω΄-Tetrabrom-p-xylol C₈H₆Br₄ = C₈H₄(CHBr₂)₂. B. Durch Einleiten von trocknem Brom in p-Xylol, das man anfangs auf 150°, schließlich kurze Zeit auf 170° erhitzt (Hönrg, M. 9, 1150; Thiele, Günther, A. 347, 110). — Prismen (aus Chloroform). Monoklin prismatisch (Kohn, M. 9, 1151; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 708). F: 169° (H.). Schwer löslich in Alkohol, ziemlich schwer in Äther und kaltem Chloroform, leicht in Benzol (H.). — Wird durch Kochen mit Wasser oder Sodalösung unter gewöhnlichem Druck kaum angegriffen (H.). Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure Terephthalaldehyd (H.; Th., G.), neben etwas Terephthalaldehydsäure (Th., G.).

1¹.1¹.1¹.4¹.4¹.4¹.4¹-Hexabrom-1.4-dimethyl-benzol, exo-Hexabrom-p-xylol $C_8H_4Br_8=C_8H_4(CBr_3)_2$. B. Bei 4-stdg. Erhitzen von 8,44 g $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -Tetrabrom-p-xylol mit 2,2 ccm Brom auf 170—180° (Thiele, Balhorn, B. 37, 1466). — Nadeln (aus Essigester). F: 194°. — Gibt beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 130—140° Terephthalsäure.

2-Jod-1.4-dimethyl-benzol, eso-Jod-p-xylol $C_8H_9I = C_6H_3I(CH_3)_2$. B. Durch Umsetzen der Diazoniumverbindung aus p-Xylidin mit Kaliumjodid (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 325). Durch Erwärmen von p-Xylol mit Jodschwefel und Salpetersäure (D: 1,35) in Gegenwart von Benzin (Edinger, Goldberg, B. 33, 2881). — Öl. Kp: 217° (E., G.), 229° (K., L.). Kp₇₂₂: 230° (Ullmann, Meyer, A. 332 46). D¹⁷: 1,5988 (U., M.). — Wird erst bei 140°

durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor zu p-Xylol reduziert (K., L.). Gibt beim Erhitzen. mit Kupferpulver auf 230–260° 2.5.2′.5′-Tetramethyl-diphenyl (U., M.).

- $1^1.4^1$ -Dijod-1.4-dimethyl-benzol, $\omega.\omega'$ -Dijod-p-xylol, p-Xylylendijodid, p-Xylylenjodid $C_8H_8I_2=C_6H_4(CH_2I)_2$. B. Durch kurzes Kochen von p-Xylylenglykol $C_8H_4(CH_2\cdot OH)_2$ mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127^0) (Grimaux, C. r. 70, 1365; A. 155, 341). Feine Nadeln. Schmilzt gegen 170° unter beginnender Zersetzung. Wenig löslich in Äther, löslich in siedendem Alkohol und in Chloroform.
- 2-Nitroso-1.4-dimethyl-benzol, eso-Nitroso-p-xylol $C_8H_9ON = ON \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. B. Aus dem entsprechenden Dimethylphenylhydroxylamin durch Oxydation mit wäßr. Eisenchloridlösung (Bamberger, Rising, A. 316, 289). Neben Azoxy-p-xylol beim Oxydieren wäßr. Lösungen von Dimethylphenylhydroxylamin durch Luft (B., R.). Weiße Nadeln (aus Alkohol). F: $101,5^{\circ}$. Schwer löslich in Ather und besonders in Petroläther.
- ,,2.5-Dinitroso-1.4-dimethyl-benzol" $C_8H_8O_2N_2$ s. bei p-Xylo-p-chinon-dioxim, Syst. No. 671a.
- 2-Nitro-1.4-dimethyl-benzol, eso-Nitro-p-xylol $C_8H_9O_2N=O_2N\cdot C_8H_3(CH_3)_2$. B. Durch langsamen Zusatz von 50 g rauchender Salpetersäure zu 20 g durch Eis gekühltem p-Xylol und Destillation des Reaktionsproduktes mit Wasserdampf (Jannasch, A. 176, 55). Schwach gelbliche Flüssigkeit. Kp: $234-237^{\circ}(J.)$; Kp;39: $238.5-239^{\circ}$ (korr.) (Noelting, Forel, B. 18, 2680). Dis: 1,132 (N., F.). Bei der Elektrolyse der Lösung in konz. Schwefelsäure entsteht 2-Oxy-5-amino-1.4-dimethyl-benzol (Gattermann, B. 27, 1930).
- 1¹-Nitro-1.4-dimethyl-benzol, ω-Nitro-p-xylol, p-Tolyl-nitromethan $C_8H_9O_2N = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NO_2$ und aci-l¹-Nitro-1.4-dimethyl-benzol, ω-Isonitro-p-xylol, p-Tolyl-isonitromethan $C_8H_9O_2N = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH:NO_2H$. B. p-Tolyl-nitromethan entsteht durch Kochen von p-Xylol mit Salpetersäure (D: 1,075) (Konowalow, Ж. 31, 264; C. 1899 I, 1238). Das Natriumsalz der Isoform entsteht durch Kochen der Natriumverbindung des p-Tolyl-isonitro-acetonitrils, die man aus p-Xylylcyanid, Äthylnitrat und Natriumäthylatlösung erhält, mit Natronlauge (W. WISLICENUS, WREN, B. 38, 506). p-Tolyl-nitromethan schmilzt bei $11-12^\circ$; siedet unter 35 mm Druck bei $150-151^\circ$ unter schwacher Zers.; D_0° : 1,1234; n_2° : 1,53 106 (K.). Salpetersäure (D: 1,505) erzeugt bei -10° 3.1¹-Dinitro-1.4-dimethyl-benzol (K., SSENTSCHIKOWSKI, Ж. 36, 462; C. 1804 II, 199). p-Tolyl-nitromethan löst sich in Alkalien unter Übergang in die Salze der Isoform; die alkal. Lösungen geben die Nitrolsäurereaktion (K.). Beim Erhitzen mit $10^\circ/_0$ iger Natronlauge auf $180-200^\circ$ entsteht 4.4'-Dimethyl-stilben (W.I., W.R.). Salze der Isoform. KC₈H₈O₂N. Krystall-schuppen (K.). Cu(C₈H₈O₂N)₂. Braunes Pulver, löslich in Äther und Benzol (K.).
- 1'.4'-Dichlor-2-nitro-1.4-dimethyl-benzol $C_8H_7O_2NCl_2=O_2N\cdot C_4H_3(CH_2Cl)_2$. B. Durch Lösen von p-Xylylenchlorid in rauchender Salpetersäure (Grimaux, C. r. 73, 1385; J. 1871, 454). Blätter (aus Alkohol). F: 45°. Leicht löslich in Äther.
- 6-Chlor-3-brom- oder 3-Chlor-6-brom-2-nitro-1.4-dimethyl-benzol C₈H₇O₂NClBr = O₂N·C₆HClBr(CH₃)₂. B. Aus 5-Chlor-2-brom-1.4-dimethyl-benzol mit 5 Tln. rauchender Salpetersäure (WILLGERODT, WOLFIEN, J. pr. [2] 39, 408). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 99,5°. Leicht löslich in Äther, Chloroform, Eisessig und Benzol, schwieriger in Alkohol. Wird beim Erhitzen mit Anilin oder alkoh. Ammoniak auf 300° nicht verändert.
- 3.6-Dibrom-2-nitro-1.4-dimethyl-benzol $C_8H_7O_2NBr_2=O_2N\cdot C_6HBr_2(CH_3)_2$. B. Durch Erwärmen von 2.5-Dibrom-1.4-dimethyl-benzol mit rauchender Salpetersäure (FITTIG, AHRENS, MATTHEIDES, A. 147, 28) oder besser mit einem Gemisch aus 3 Vol. rauchender Salpetersäure mit 1 Vol. Eisessig (AUWERS, BAUM, B. 29, 2343). Krystalle (aus Alkohol). F: 106^0 (Au., B.), $111-112^0$ (F., Ah., M.). Kp_{20} : 199^0 (Au., B.).
- 3-Nitroso-2-nitro-1.4-dimethyl-benzol $C_8H_8O_3N_2=(O_2N)(ON)C_6H_2(CH_3)_2$. B. Aus der Doppelverbindung von 2.3- und 2.6-Dinitro-1.4-dimethyl-benzol (S. 388) durch Einwirkung von salzsaurem Hydroxylamin und Kaliummethylat in Methylalkohol und Zersetzen der entstandenen Kaliumverbindung des aci-Dinitro-p-xylol-dihydrids (CH_3) $_2$ C $_6$ H $_2$ (:NO₂K) $_2$ mit verdünnter Salzsäure bei 0° (MEISENHEIMER, PATZIG, B. 39, 2532). Schwach gelbliche Krystalle (aus Chloroform). F: 130,5°. Ziemlich löslich in heißem Benzol, Chloroform und Eisessig, schwer in Alkohol und Ather; die Lösungen sind grün gefärbt. Die Lösung in Alkohol wird durch Alkali rot.
- 2.3-Dinitro-1.4-dimethyl-benzol (" β -Dinitro-p-xylol") $C_8H_8O_4N_2=(O_2N)_2C_6H_4$ (CH₃)₂. B. Entsteht neben der gleichen Menge 2.6-Dinitro-1,4-dimethyl-benzol (Fiffig.

- GLINZER, A. 136, 307; F., AHBENS, MATTHEIDES, A. 147, 17) und sehr wenig 2.5-Dinitro-1.4-dimethyl-benzol (LEILMANN, A. 228, 250) durch Erwärmen von p-Xylol mit rauchender Salpetersäure (F., G.; F., A., M.) oder Salpeterschwefelsäure (Noellting, Kohn, B. 19, 144). Man trennt die Isomeren durch fraktionierte Krystallisation aus Alkohol, in dem die 2.3-Dinitroverbindung viel leichter löslich ist als die 2.6-Dinitroverbindung (F., G.; F., A., M.). Oder man krystallisiert das Produkt aus Toluol und trennt die Würfel (2.3-Verbindung) von den Nadeln (2.6-Verbindung) mechanisch (N., K.). Vgl. zur Trennung auch die 2.6-Verbindung. Krystalle (aus Alkohol oder Benzol). Monoklin prismatisch (Des Cloizeaux, C. r. 70, 587; Calderon, J. 1880, 370; Barner, B. 15, 2303; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 666). F: 93° (F., G.). Sehr leicht löslich in heißem Alkohol, ziemlich leicht in kaltem Alkohol (F., A., M.). Liefert (in Form der bei 99,5° schmelzenden Doppelverbindung mit 2.6-Dinitro-1.4-dimethyl-benzol) durch Einw. von salzsaurem Hydroxylamin und Kaliummethylat in Methylalkohol und Zersetzung der entstandenen Kaliumverbindung des aci-Dinitro-p-xylol-dihydrids mit verd. Salzsäure 3-Nitroso-2-nitro-1.4-dimethyl-benzol (S. 387) (Meisenheimer, Patzie, B. 39, 2532). Doppelverbindung mit 2.6-Dinitro-1.4-dimethyl-benzol s. u.
- 2.5-Dinitro-1.4-dimethyl-benzol (,, γ -Dinitro-p-xylol") $C_8H_8O_4N_2 = (O_2N)_2C_6H_2$ (CH₃)₂. B. Entsteht in kleiner Menge neben den beiden Isomeren beim Eintragen von 1 Tl. p-Xylol in 6 Tle. Salpetersäure (D: 1,51); man läßt einige Tage stehen und trennt dann die ausgeschiedenen Krystalle durch Krystallisieren aus Alkohol, Äther und durch Auslesen (Lellmann, A. 228, 250). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 147—148°. Schwer löslich in Alkohol und Äther in der Kälte, leichter in der Wärme. Wird von alkoh. Schwefelammonium leichter zu Nitroxylidin reduziert als 2.6-Dinitro-1.4-dimethyl-benzol (v. Kostanecki, B. 19, 2320).
- 2.6-Dinitro-1.4-dimethyl-benzol (,,a-Dinitro-p-xylol") $C_8H_8O_4N_2 = (O_2N)_2C_8H_2$ (CH₃)₂. B. siehe bei 2.3-Dinitro-1.4-dimethyl-benzol. Zur Trennung von diesem löst man rohes Dinitro-p-xylol in alkoh. Ammoniak, erhitzt unter Einleiten von Schwefelwasserstoff 1 Stde. auf dem Wasserbade und filtriert vom Schwefel ab; beim Erkalten krystallisiert 2.6-Dinitro-1.4-dimethyl-benzol aus dem Filtrat in langen Nadeln (Noelling, Thesmar, B. 35, 641).

 Nadeln (aus Alkohol). F: 123° (N. T.). 123.5° (Funge, Glunzer, A. 136, 307)
- Nadeln (aus Alkohol). F: 123° (N., T.), 123,5° (FITTIG, GLINZER, A. 136, 307).

 Eine Doppelverbindung von 2.3-Dinitro-1.4-dimethyl-benzol mit 2.6-Dinitro-1.4-dimethyl-benzol (wahrscheinlich 1:1) krystallisiert aus Lösungen der beiden Dinitroxylole in Benzol oder Eisessig aus (JANNASCH, STÜNKEL, B. 14, 1146; J., B. 15, 2304).

 Krystalle. Rhombisch bisphenoidisch (BARNER, B. 15, 2302; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 667).

 F: 99,5° (J., St.; J.). Aus der alkoh. Lösung der Doppelverbindung scheidet sich zunächst 2,6-Dinitro-1.4-dimethyl-benzol aus (J., St.; J.).
- 3.1¹-Dinitro-1.4-dimethyl-benzol, 3.1¹-Dinitro-p-xylol, [3-Nitro-4-methyl-phenyl]-nitromethan $C_8H_8O_4N_2=CH_3\cdot C_6H_3(NO_9)\cdot CH_2\cdot NO_9$. B. Durch Behandeln von p-Tolyl-nitromethan mit konz. Salpetersäure (D: 1,505) bei -10^9 (Konowalow, Ssentschikowski, 3K. 36, 462; C. 1904 II, 199). F: 72°. Geht bei der Oxydation mit Permanganat in 3-Nitro-4-methyl-benzoesäure über.
- 1¹.1¹-Dinitro-1.4-dimethyl-benzol, ω.ω-Dinitro-p-xylol, p-Tolyl-dinitromethan $C_8H_8O_4N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH(NO_2)_2$. B. Durch Einw. von 2 Mol.-Gew. N_2O_4 auf p-Methylbenzaldoxim in Ather (Ponzio, R. A. L. [5] 15 II, 121; G. 36 II, 591, 594). Weiße Blättchen (aus Petroläther). F: 77°. Schwer löslich in kaltem Petroläther, sonst löslich. Zersetzt sich gegen 130° unter Bildung von p-Toluylsäure. Das Kaliumsalz liefert bei der Einw. auf Benzoldiazoniumacetat eine Verbindung $C_{14}H_{12}O_4N_4$ (s. bei Diazobenzol, Syst. No. 2193) (Ponzio, Charrier, G. 38 I, 527). Salze (zur Konstitution vgl.: Hantzsch, B. 40, 1534; P., G. 38 II, 419). KC₈H₇O₄N₂. Gelbe Blättchen (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser, schwer in warmem Alkohol (P., R. A. L. [5] 15 II, 124; G. 36 II, 594). AgC₈H₇O₄N₂. Gelbe lichtbeständige Nadeln (aus Wasser). Fast unlöslich in kaltem Wasser (P., R. A. L. [5] 15 II, 124; G. 36 II, 594).
- 3.6-Dichlor-2.5-dinitro-1.4-dimethyl-benzol $C_8H_6O_4N_2Cl_2=(O_2N)_2C_6Cl_2(CH_3)_2$. B. Aus 2.5-Dichlor-1.4-dimethyl-benzol und Salpeterschwefelsäure (Kluge, B. 18, 2098). Nadeln (aus Alkohol). F: 225°. Schwer löslich in heißem Alkohol.
- 4¹.4¹-Dichlor-2.6-dinitro-1.4-dimethyl-benzol, 3.5-Dinitro-4-methyl-benzal-chlorid $C_3H_6O_4N_3Cl_2=(O_2N)_2C_8H_2(CH_3)\cdot CHCl_2$. B. Durch Nitrieren von p-Methyl-benzal-chlorid mit einem eiskalten Gemisch von Salpeter und Schwefelsäure (Gattermann, A. 347, 356). Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 90°. Bei der Oxydation mit Permanganat entsteht 3.5-Dinitro-4-methyl-benzoesäure. Liefert bei der Einw. von rauchender Schwefelsäure 3.5-Dinitro-4-methyl-benzaldehyd.
- 6-Chlor-3-brom-2.5-dinitro-1.4-dimethyl-benzol (?) $C_8H_6O_4N_9ClBr = (O_2N)_9C_6ClBr(CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen von Chlorbromnitro-1.4-dimethyl-benzol (F: 99,5°) (S. 387) durch Erhitzen mit 5-6 Tln. rauchender Salpetersäure (WILLGERODT, WOLFIEN,

- $J.\ pr.\ [2]$ 39, 408). Krystalle (aus Benzol). F: 245°. Fast unlöslich in Alkohol und Äther, schwer löslich in kochendem Eisessig, leichter in Chloroform und Benzol. Wird von Anilin bei 270° nur wenig angegriffen.
- 3.6-Dibrom-2.5-dinitro-1.4-dimethyl-benzol $C_8H_6O_4N_2Br_2=(O_2N)_2C_6Br_2(CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen von 2.5-Dibrom-1.4-dimethyl-benzol mit rauchender Salpetersäure auf dem Wasserbade (Auwers, Baum, B. 29, 2343). Nadeln (aus heißem Benzol). F: 255°. Sehr wenig löslich in Alkohol.
- 2.3.5-Trinitro-1.4-dimethyl-benzol, eso-Trinitro-p-xylol $C_8H_7O_6N_3 = (O_2N)_3C_6H(CH_3)_2$. B. Durch Erwärmen von p-Xylol mit Salpeterschwefelsäure (Fittig, Glinzer, A. 136, 308; F., Ahrens, Mattheides, A. 147, 23). Farblose Nadeln (aus Alkohol) oder (häufig federartig verwachsene) Blättehen (aus Alkohol + Benzol), die sich am Licht gelb färben (F., G.). Monoklin prismatisch (Heintze, J. 1885, 773; Jaeger, Z. Kr. 42, 164; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 667). F: 137° (F., G.; F., A., M.), 139—140° (Noelting, Geissmann, B. 19, 145), 140° (J.). D¹⁹: 1,59 (J.). Ist nach kryoskopischen Messungen in Ameisensäure (Bruni, Berti, R. A. L. [5] 9 I, 396; G. 30 II, 321) und ebullioskopischen Messungen in Acetonitril und in Methylalkohol (Bruni, Sala, G. 34 II, 482) merklich dissoziiert. Liefert mit methylalkoh. Natriummethyla 3.5-Dinitro-2-methoxy-1.4-dimethyl-benzol (Blanksma, R. 24, 49). Gibt mit alkoh. Natriumhydrosulfid oder Natriumsulfid 5-Nitro-3-amino-1.4-dimethyl-benzol-sulfonsäure-(2) (Bl.). Beim Kochen mit alkoh. Ammoniak entsteht 3.5-Dinitro-2-amino-1.4-dimethyl-benzol (N., Ge.). Analog reagieren Methylamin und Äthylamin (Bl.).
- 1¹-Azido-1.4-dimethyl-benzol, p-Xylylazid $C_8H_9N_3 = CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot CH_2 \cdot N_3$. Darst. Man erwärmt 5 g p-Xylyl-nitrosohydrazin $CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot NH_2$ mit 100 ccm $10^{-0}/_0$ iger Schwefelsäure auf dem Wasserbade und destilliert mit Wasserdampf über (Sprenger, Inaug-Dissert. [Heidelberg 1901], S. 34). Ist gegen Alkalien sehr beständig, wird aber durch Säuren leicht zersetzt in p-Toluylaldehyd, Ammoniak, p-Toluidin, Formaldehyd, p-Methylbenzylamin, p-Methyl-benzylalkohol und Stickstoffwasserstoffsäure; bei Gegenwart von Salzsäure entsteht an Stelle des Alkohols p-Xylylchlorid (Curtius, Darapsky, B. 35, 3229).

Verbindung $C_9H_9OAs=OAs\cdot C_8H_3(CH_3)_2$ und Verbindung $C_8H_9SAs=SAs\cdot C_6H_3$ (CH₃)₂ s. Syst. No. 2317.

Verbindung $C_8H_9S_2As = S_2As \cdot C_6H_3(CH_3)_2$ s. Syst. No. 2322.

7. Isopropyliden-cyclopentadien, ω.ω-Dimethyl-fulven C₅H₁₀ = HC=CH C:C(CH₃)₂. B. Aus Cyclopentadien und Aceton in Natriumäthylatlösung (Thiele, B. 33, 671) oder in konz. methylalkoh. Kalilauge (Thiele, Balhorn, A. 348, 6). Aus Bisdimethylfulven (s. u.) beim Erhitzen in Lösung oder über den Schmelzpunkt (Th., B.). — Frisch destilliertes reines Dimethylfulven erstarrt in Eis zu gelben Krystallen (Th., B.). F: ca. 4° (Th., B.). Bildet bei Zimmertemperatur ein orangefarbenes Öl von etwas stechendem Geruch (Th.) Kp₁₁: 46°; Kp₇₁₇: 153 – 154°; D₄¹⁷: 0,8858 (Th.). Fluorescenz: Stark, Steubing, C. 1908 II, 1800. — Polymerisiert sich bei längerem Stehen unter Luftabschluß teilweise zu Bis-dimethylfulven (C₈H₁₀)₂ (s. u.) (Th., B.). Verharzt rasch an der Luft (Th.). Dimethylulven liefert, in 6—7°₀ iger Benzollösung mit Sauerstoff oder Luft geschüttelt, ein Diperoxyd C₈H₁₀O₄ (s. u.); bei höherer Temperatur entstehen sekundäre Zersetzungsprodukte (Engler, Frankenstein, B. 84, 2933). Bei der Kondensation mit Aceton in Gegenwart von Natrium-

äthylat entsteht die Verbindung C₁₄H₂₀O (S. 390) (Th., B.).

Dimethylfulvendiperoxyd C₈H₁₀O₄. B. Aus Dimethylfulven durch Einleiten von Luft in die Benzollösung unter ständigem Schütteln; zur vollständigen Ausfällung setzt man Äther zu (Engler, Frankenstrin, B. 34, 2933). — Weißer körniger Niederschlag. Explodiert bei 130°. In Benzol, Alkohol, Äther, Ligroin unlöslich, in warmem Nitrobenzol und Eisessig unter Zersetzung löslich. — Zersetzt sich beim Aufbewahren, besonders am Licht. Wird von kalten Alkalien langsam unter Zersetzung gelöst. Wirkt auf Titansäure und Vanadinsäure erst in Gegenwart von Äther, Eisessig oder ähnlichen Lösungsmitteln oxydierend.

Bis-dimethylfulven $(C_0H_{10})_2$. B. Beim Aufbewahren von Dimethylfulven unter Luftabschluß (Thiele, Balhorn, A. 348, 7). — Farblose sechsseitige Tafeln oder Nadeln (aus Methylalkohol oder verdünntem Alkohol). F: 83°. In den meisten Lösungsmitteln leicht löslich, schwerer in Eisessig. — Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt, teilweise auch beim Erhitzen in Lösung, in Dimethylfulven über. Reduziert in alkoh. Lösung Per-

manganat. Ist gegen Luftsauerstoff beständig. Nimmt 4 Atome Brom auf. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine gelbrote Färbung.

Verbindung $C_{14}H_{20}O = \frac{HC=CH}{HC=CH}C=C\frac{CH_2-C(CH_3)_2}{CH_2-C(CH_3)_2}O$ (†). B. Aus Dimethylfulven, Aceton und Natriumäthylatlösung (Thiele, Balhorn, A. 348, 6). — Dunkelorangegelbes Öl. Kp₁₅: 120°; Kp₁₁: 110°. — Verharzt leicht an der Luft.

4. Kohlenwasserstoffe CoH12.

1. Propylbenzol C₉H₁₂ = C₆H₅·CH₃·CH₂·CH₃. B. Aus Brombenzol, Propylbromid und Natrium in Gegenwart von Äther (Fittig, Schaeffer, König, A. 149, 324). Aus 50 g Benzol, 50 g Propylbromid und 10 g Aluminiumchlorid bei —2° (Heise, B. 24, 768; vgl. Gustavson, B. 11, 1251; Bl. [2] 30, 23). Aus Propylchlorid enzol und Aluminiumchlorid entsteht unterhalb 0° nur Propylbenzol; oberhalb 0° wird daneben noch Isopropylbenzol erhalten (Konowalow, H. 27, 457; J. 1895, 1514; Bl. [3] 16, 864). Aus Benzylchlorid und Zinkdiäthyl (Paternò, Spica, G. 7, 21; J. 1877, 374). Entsteht neben α.β-Diphenylpropan beim Kochen von 100 g Allylbromid mit 90 g Benzol und 15 g Zinkstaub (Shukowski, H. 27, 297; J. 1895, 1516; Bl. [3] 16, 126). Man versetzt das Produkt, das durch Erwärmen von 150 g Benzol mit 20 g Aluminiumchlorid in Gegenwart von etwas Chlorwasserstoff bis zur Abscheidung einer dunkelroten Schicht entsteht, unter guter Kühlung tropfenweise mit einem Gemisch aus 50 g Allylchlorid und dem gleichen Vol. Benzol, destilliert nach beendeter Reaktion ab und fraktioniert (Wisper, Zuber, A. 218, 379; vgl. Silva, Bl. [2] 43, 588). Entsteht in beträchtlicher Menge neben α.γ-Diphenyl-propan bei Einw. von Trimethylenbromid auf Benzol in Gegenwart von AlCl₃ (Bodroux, C. r. 132, 155). In geringerer Menge aus Propylenbromid und Benzol in Gegenwart von AlCl₃ (Bo.; vgl. Silva, Bl. [2] 43, 589). Neben Isopropylbenzol und anderen Produkten bei der Destillation von α.β-Diphenylpropan über AlCl₃ (0,25 Gew.-Tle.) (Bo.; vgl. Silva, Bl. [2] 44, 417). Durch Reduktion von Propenylbenzol mit Natrium und Alkohol (Klages, B. 86, 622; Kunckell, Dettimar, B. 86, 773). Beim Behandeln von Zimtalkohol mit Natrium und Alkohol, neben Propenylbenzol (Kl., B. 39, 2589). In geringer Menge, neben Allylbenzol, aus α-Phenyl-allylalkohol durch Reduktion mit Natrium und Alkohol (Kl., B. 39, 2589). Findet sich unter den bei der Reduktion des Chinolins durch HI entstehenden Produkten (Bamberger, Williamson, B. 27, 1477). — Propylbenzol entsteht bei der De

daher in der Solventnaphtha (Schultz, B. 42, 3614, 3617).

Kp: 157° (Fittig, Schaffer, König, A. 149, 324); Kp₇₆₀: 158,5° (R. Schiff, A. 220, 93); Kp₇₆₀: 159° (kort.) (Perkin, Soc. 77, 274); Kp₇₆₅: 167,5° (kort.); Kp₁₅: 67–68° (kort.) (Klages, B. 36, 622). Dampfdruck bei verschiedenen Temperaturen: Woringer, Ph. Ch. 34, 263. D°: 0,881 (Paterno, Spica, G. 7, 22; J. 1877, 374); D°: 0,8792; D°: 0,8643 (Shukowski, H. 27, 297; J. 1895, 1516; Bl. [3] 16, 126); D¹: 0,8753; D¹: 0,8668; D³: 0,8603 (Pr., Soc. 69, 1192); D³: 0,8719 (Perkin, Soc. 77, 274); D³: 0,8702; D³: 0,8668; D³: 0,8603 (Pr., Soc. 69, 1192); D³: 0,8680, B. 36, 622); D¹*** 0,8609; D¹*** 0,8691; D¹*** 0,86585; D³*** 1,986228 (Landolt, Jahn, Ph. Ch. 10, 292, 303); D³*** 0,8605; D³*** 0,86585; D³*** 1,986228 (Landolt, Jahn, Ph. Ch. 10, 292, 303); D³*** 1,50860; D³*** 1,51769 (Pr., Soc. 77, 275); n⁵** 1,4984 (Klages, B. 36, 622); n³** 1,49793; n³** 1,50850; n³** 1,51769 (Pr., Soc. 77, 275); n⁵** 1,4984 (Klages, B. 36, 622); n³** 1,4891; n⁵** 1,4942; n⁵** 1,5045; n³** 1,5134 (Landolt, Jahn); n³*** 1,48717; n³** 1,50154; n³** 1,45321; n³** 1,49428; n³** 1,5045; n³** 1,5134 (Landolt, Jahn); n³*** 1,48717; n³** 1,50154; n³** 1,45321; n³** 1,49428; n³** 1,5045; n³** 1,5134 (Landolt, Jahn); n³*** 1,48717; n³** 1,50154; n³** 1,45321; n³** 1,46645 (El., R. 12, 175). — Capillaritätskonstante beim Siedepunkte: R. Schiff, A. 223, 68. Oberflächenspannung und Binnendruck: Walden, Ph. Ch. 66, 394. — Verdampfungswärme: R. Sch., A. 234, 344. Molekulare Verbrennungswärme von flüssigem Propylbenzol bei konstantem Vol.: 1248,3 Cal., bei konstantem Druck: 1250,0 Cal. (Genveesse, Bl. [3] 9, 220; vgl. Landolt, Bŏrnstein, Roth, Physikalisch-chemische Tabellen, 4. Aufl. [Berlin 1912], S. 910). Spez. Wärme: R. Sch., A. 234, 319. Kritische Temperatur und kritischer Druck: Altrschul, Ph. Ch. 11, 590. — Magnetisches Drehungsvermögen: Schönrock, Ph. Ch. 11, 785; Perkin, Soc. 69, 1241; 77, 274. Dielektrizitätskonstante: Landolt, Jahn, Ph. Ch. 10, 300.

Propylbenzol wird durch Kochen mit Kaliumdichromat und verd. Schwefelsäure zu Benzoesäure oxydiert (Fittig, Schaeffer, König, A. 149, 325). Bei der Einw. von Chromylchlorid entsteht eine Verbindung C₉H₁₈ + 2CrO₂Cl₂ (S. 391) (Étar, A. ch. [5] 22, 252), die bei der Einw. von Wasser Benzaldehyd, Methylbenzylketon und chlorhaltige Produkte liefert (v. Miller, Rohde, B. 23, 1070). — Beim Einleiten von Chlor in siedendes Propylbenzol entsteht 1²-Chlor-1-propyl-benzol (Errera, G. 14, 506; vgl. Genvresse, Bl. [3] 9,220). Bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Brom auf Propylbenzol im Dunkeln entsteht ein Gemisch von ound p-Brom-propylbenzol (Schramm, B. 18, 1274). Erfolgt die Einw. in direktem Sonnenlicht, so entsteht 1¹-Brom-1-propyl-benzol (?), das durch weitere Bromierung im direkten Sonnenlicht in 1¹.1¹-Dibrom-1-propyl-benzol (?) übergeht (Sch.). Behandelt man Propyl-

benzol mit Brom bei 160° (Radziszewski, C. r. 78, 1154; J. 1874, 393) oder läßt man auf das aus Propylbenzol und 1 Mol.-Gew. Brom im Sonnenlicht entstehende Prod. im Dunkeln auf dem Wasserbade 1 Mol.-Gew. Brom einwirken (Schramm, B. 18, 1275), so erhält man 1\cdot 1.1\cdot 2-Dibrom-1-propyl-benzol. Bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Brom auf Propylbenzol in der Kälte in Gegenwart von Jod entsteht fast ausschließlich p-Brom-propylbenzol (R. Meyer, J. pr. [2] 34, 101). Propylbenzol geht, tropfenweise einem Gemisch von Brom und Aluminiumbromid zugesetzt, in Propylpentabrombenzol über (Tschitschibabin, 3£. 26, 43; J. 1894, 1268; Bl. [3] 12, 1220). — Durch Nitrierung von Propylbenzol entsteht ein Gemisch von o- und p-Nitro-propylbenzol (Schultz, B. 42, 3614; vgl. Fittig, Schaeffer, König, A. 149, 329). Beim Erhitzen von Propylbenzol mit Salpetersäure (D. 1,075) auf 105—108° erhielt Konowalow (2£. 25, 530; C. 1894 I, 465) 1\cdot Nitro-1-propyl-benzol. — Beim Sulfurieren von Propylbenzol mit konz. oder rauchender Schwefelsäure erhält man als Hauptprodukt 1-Propyl-benzol-sulfonsäure-(4) (Fittig, Schaeffer, König, A. 149, 330; Moody, P. Ch. S. No. 203) neben wenig 1-Propyl-benzol-sulfonsäure-(2) (Paternò, Spica, G. 7, 23; Spica, G. 8, 408). Abweichende Angaben über Sulfierung: Claus, Welzel, J. pr. [2] 41, 152. — Beim Erwärmen von unverdünntem Propylbenzol mit Aluminiumchlorid im Chlorwasserstoffstrome auf 100° entstehen Benzol und m- und p-Dipropyl-benzol; auch bei —2° findet langsam Seitenketten-übertragung statt (Heise, Töhl, A. 270, 164). Mit Benzol verdünntes Propylbenzol bleibt beim Kochen mit AlCl₃ fast unverändert (Estreicher, B. 33, 437). — Reaktion von Propylbenzol mit Benzophenon unter dem Einfluß des Lichtes: Paternò, Chieffi, G. 39 II, 427.

Verbindung $C_9H_{12}O_4Cl_4Cr_2=C_9H_{12}+2CrO_2Cl_2$. B. Aus Propylbenzol und Chromylchlorid in Gegenwart von Schwefelkohlenstoff (Éтанd, A. ch. [5] **22**, 252). — Braunes Pulver. Gibt mit Wasser Benzaldehyd, Benzylmethylketon und chlorhaltige Produkte (v. Миллев, Rohde, B. **23**, 1070).

- l¹-Chlor-1-propyl-benzol, [a-Chlor-propyl]-benzol $C_9H_{11}Cl = C_6H_5 \cdot CHCl \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Aus Äthylphenylcarbinol und Chlorwasserstoff schon in der Kälte (Érrera, G. 16, 322). Flüssig. Siedet bei 200—205° unter starker Zersetzung in Chlorwasserstoff und Propenylbenzol. Die gleiche Spaltung erfolgt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge. Mit Silberacetat entsteht das Acetat des Äthylphenylcarbinols.
- 1²-Chlor-1-propyl-benzol, [β-Chlor-propyl]-benzol $C_3H_{11}Cl = C_5H_5 \cdot CH_2 \cdot CHCl \cdot CH_2 \cdot B$. Beim Einleiten von Chlor in siedendes Propylbenzol (Errera, G. 14, 506; vgl. Genvresse, Bl. [3] 9, 220). Aus Methylbenzylcarbinol durch Einw. von Phosphorpentachlorid oder besser durch Erhitzen mit höchst konz. Salzsäure auf 135° (Errera, G. 16, 317). Flüssig. Siedet, dabei teilweise in HCl und Propenylbenzol zerfallend, bei 204—207° (E., G. 16, 318). Wird von alkoh. Kalilauge in HCl und Propenylbenzol zerlegt (E., G. 16, 318). Wird von Silberacetat nicht angegriffen (E., G. 16, 319).
- 1³-Chlor-1-propyl-benzol, [γ -Chlor-propyl]-benzol $C_9H_{11}Cl = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH$
- 1¹.1².1³.1³-Tetrachlor-1-propyl-benzol, $[a.\beta.\gamma.\gamma$ -Tetrachlor-propyl]-benzol $C_9H_8Cl_4$ = $C_6H_5 \cdot CHCl \cdot CHCl \cdot CHCl_2$. B. Aus Cinnamylidenchlorid und Chlor (Charon, Dugoujon, C. r. 136, 95). Prismen (aus Petroläther). F: 66°.
- **4-Brom-1-propyl-benz**ol $C_0H_{11}Br = C_8H_4Br \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. *B.* Man trägt 1 Mol.-Gew. Brom in auf 0^0 abgekühltes und mit Jod versetztes Propylbenzol ein (R. Meyer, J, pr. [2] **34**, 101). Flüssig. Enthielt wahrscheinlich noch etwas o-Verbindung. Kp: 220° (korr.). Liefert bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure (Kaliumpermanganat wirkt kaum ein) p-Brom-benzoesäure.
- 1³-Brom-1-propyl-benzol, [γ -Brom-propyl]-benzol $C_9H_{11}Br = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2Br$. B. Durch Erhitzen von Phenyl-[γ -phenyl-propyl]-äther mit einer gesättigten Lösung von HBr in Eisessig auf 120° (GRIGNARD, C. τ . 138, 1049). Kp₁₂: ca. 110°. Liefert eine Magnesiumverbindung, die bei der Einw. von CO_2 γ -Phenyl-buttersäure gibt.
- 1¹.1¹-Dibrom-1-propyl-benzol (?), [a.a-Dibrom-propyl]-benzol (?) $C_9H_{10}Br_2 = C_6H_5$ $CBr_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$ (?). B. Bei der Einw. von Brom auf Propylbenzol im direkten Sonnenlicht Schramm, B. 18, 1275). Nicht rein erhalten. Erstarrt nicht bei -20° . Zersetzt sich bei der Destillation völlig.

- 1¹.1²-Dibrom-1-propyl-benzol, $[a.\beta$ -Dibrom-propyl]-benzol $C_9H_{10}Br_2 = C_6H_5 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CH_3$. B. Aus Propenylbenzol und Brom (Rügheimer, A. 172, 131; Radziszewski, C. r. 78, 1154; J. 1874, 393; Perkin, Soc. 32, 667; J. 1677, 382). Aus Propylbenzol und Brom bei 160° (Ra.). Man behandelt das aus Propylbenzol und I Mol.-Gew. Brom im Sonnenlicht entstehende Prod. im Dunkeln auf dem Wasserbade mit I Mol.-Gew. Brom (Schramm, B. 18, 1275). Lange Nadeln (aus Alkohol). F: 65—66° (Ra.), 66,5° (Rü.), 67° (P.). Wenig löslich in kaltem Alkohol, sehr leicht in heißem (Rü.). Beim Schütteln mit wäßr. Aceton entsteht [β-Brom-α-oxy-propyl]-benzol (Mamell, G. 39 II, 160). Liefert bei 8-stdg. Kochen mit Natriumäthylatlösung β-Brom-α-phenyl-propylen (Hell, Bauer, B. 36, 207; vgl. auch Errera, G. 16, 326). Mit Natriumacetat in siedendem Eisessig entsteht [β-Brom-α-acetoxy-propyl]-benzol (Hoering, B. 38, 3472).
- 12.13-Dibrom-1-propyl-benzol, [$\beta.\gamma$ -Dibrom-propyl]-benzol $C_9H_{10}Br_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_2Br$. B. Aus Allylbenzol und Brom in Äther bei 20° (AGEJEWA, \mathcal{H} . 37, 664; C. 1905 II, 1017). Kp₈: 136—137°. D₂°: 1,6613. Riecht nach Fichtenharz.
- 1³-Chlor-1¹-1²-dibrom-1-propyl-benzol, [γ-Chlor-a.β-dibrom-propyl]-benzol $C_BH_9ClBr_2=C_6H_5\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CH_2Cl$. B. Aus Cinnamylchlorid und Brom (Grimaux, Bl. [2] 20, 122). Tafeln (aus Äther). F: 96,5° (G.), 104—105° (Klages, Klenk, B. 39, 2552). Ziemlich leicht löslich in Chloroform, schwer in kaltem Äther (G.).
- 1¹-Chlor-1².1³-dibrom-1-propyl-benzol, [a-Chlor- β , γ -dibrom-propyl]-benzol $C_9H_9ClBr_2=C_6H_5\cdot CHCl\cdot CHBr\cdot CH_2Br.$ B. Aus γ -Chlor- γ -phenyl-propylen durch Einw. von Brom (Klages, Klenk, B. 39, 2554). F: 104°.
- 13.13-Dichlor- $1^1.1^2$ -dibrom-1-propyl-benzol, [γ,γ -Dichlor- α,β -dibrom-propyl-benzol $C_9H_8Cl_2Br_2=C_6H_5\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CHCl_2$. B. Aus Cinnamylidenchlorid und Brom (Charon, Dugoujon, C. r. 136, 96). Nadeln. F: 127°.
- 4.1\cdot 12-Tribrom-1-propyl-benzol, 4-Brom-1-[$a.\beta$ -dibrom-propyl]-benzol $C_9H_9Br_3 = C_6H_4Br\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CH_3$. B, Man behandelt rohes Brompropylbenzol (Gemisch von o- und p-Brom-propylbenzol) erst mit 1 Mol.-Gew. Brom im direkten Sonnenlicht und dann mit 1 Mol.-Gew. Brom im Dunkeln auf dem Wasserbade (SCHRAMM, B. 24, 1336). Prismen (aus Alkohol). F: 61°. Sehr leicht löslich in Äther und Benzol, schwerer in Alkohol.
- 1¹.1².1³-Tribrom-1-propyl-benzol, [$a.\beta.\gamma$ -Tribrom-propyl]-benzol $C_9H_9Br_3=C_6H_6$. CHBr·CH_2Br. B. Durch Einw. von Brom auf Cinnamylbromid (GRIMAUX, Bl. [2] 20, 121; KLAGES, KLENK, B. 39, 2552) oder auf a-Phenyl-allylalkohol (K., K.). Bei wiederholtem Destillieren von Zimtalkoholdibromid mit überschüssiger rauchender Bromwasserstoffsaure (G.). Nadeln (aus Chloroform). F: 124° (G.), 128° (K., K.). Wenig löslich in Alkohol und Äther, leichter in CHCl_3 (G.). Durch Einw. von alkoh. Kali bei 130° im Einschlußrohr entsteht Äthyl-cinnamyl-äther (K., K.). Pyridin wirkt auch bei 140° nicht ein (K., K.).
- 1¹.1¹.1².1²-Tetrabrom-1-propyl-benzol, [$a.a.\beta.\beta$ -Tetrabrom-propyl]-benzol $C_0H_8Br_4=C_6H_5\cdot CBr_2\cdot CBr_2\cdot CH_3$. B. Aus a-Phenyl-allylen und Brom (Körner, B. 21, 276). Blättchen (aus Alkohol). F: 75°.
- 2.3.4.5.6-Pentabrom-1-propyl-benzol $C_9H_7Br_5=C_6Br_6\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Man fügt tropfenweise Propylbenzol zu einem Gemisch aus Brom und Aluminiumbromid (TSCHITSCHIBABIN, JK. 26, 43; J. 1894, 1268; Bl. [3] 12, 1220). Nadeln. F: 96—97°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Benzol.
- 4-Jod-1-propyl-benzol $C_9H_{11}I=C_6H_4I\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Aus diazotiertem p-Aminopropylbenzol durch Einw. von HI (Louis, B. 16, 110). Flüssig. Kp: 250° (L.), 240—242° (Willgerodt, Sckerl, A. 327, 304). Leicht löslich in Äther, löslich in Alkohol (L.).
- 4-Jodoso-1-propyl-benzol $C_9H_{11}OI = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot IO$ und Salze vom Typus $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot IAc_2$. B. Das salzsaure Salz $C_3H_7 \cdot C_5H_4 \cdot ICl_2$ entsteht durch Einleiten von Chlor in eine Lösung von 1 Tl. 4-Jod-1-propylbenzol in einem Gemisch von 1 Tl. Chloroform mit 6 Vol. Petroläther; es liefert beim Verreiben mit kalter $4^9/_0$ iger Natronlauge das freie 4-Jodoso-1-propyl-benzol (Willebrott, Sckerl, A. 327, 304). Zersetzt sich beim Aufbewahren. Explodiert bei 105^0 . Salzsaures Salz. 4-Propyl-phenyl-jodidchlorid $C_9H_{11} \cdot ICl_2$. Gelbe Nadeln. F: 68^0 . $C_9H_{11} \cdot I(OH) \cdot ClO_4$. Explodiert bei 73^0 . Zersetzt sich beim Aufbewahren spontan unter Explosion. Leicht löslich in Chloroform, unlöslich in Benzol. $C_9H_{11} \cdot I(OH) \cdot IO_3$. Gelbes Krystallpulver. F: 75^0 (Zers.). Löslich in Benzol und Chloroform. $[C_9H_{11} \cdot I(OH)]_2 \cdot SO_4$. Chromat. Explodiert bei $30-40^\circ$. Beim Aufbewahren zersetzt es sich bald unter Explosion. Löslich in Benzol. $C_9H_{11} \cdot I(OH)]_2 \cdot SO_4$. Säulen. F: 101^0 .

- **4-Jodo-1-propyl-benzol** $C_9H_{11}O_2I=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot C$
- o-Tolyl-[4-propyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{16}H_{19}OI = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CI_2 \cdot C_6H_4 \cdot I(C_6H_4 \cdot CH_2) \cdot OH$. B. Aus 4-Jodo-I-propyl-benzol und o-Jodoso-toluol durch Schütteln mit Wasser und Silberoxyd (W., Sck., A. 327, 313). Salze. $C_{16}H_{16}I \cdot CI$. Blättchen (aus Wasser), F: 133° (Zers.). $C_{16}H_{16}I \cdot B$. Krystallpulver. F: 133° (Zers.). $C_{16}H_{16}I \cdot I$. Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich bei 123°. Leicht löslich in Chloroform, unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin. $2C_{16}H_{16}I \cdot CI + PtCl_4$. F: 144° (Zers.).
- Bis-[4-propyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{16}H_{23}OI = (CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4)_2I \cdot OH$. B. Durch Verrühren von 4-Jodoso-1-propyl-benzol mit Wasser und Silberoxyd (W., Sck., A. 327, 310). Salze. $C_{16}H_{22}I \cdot Cl$. Nadeln (aus Wasser). F: 143°. Leicht löslich in Chloroform, unlöslich in Ligroin. $C_{16}H_{22}I \cdot Br$. Nadeln. F: 158°. $C_{16}H_{22}I \cdot I$. Nadeln (aus Wasser). F: 135—140°. $C_{16}H_{22}I \cdot I_3$. Krystalle (aus Chloroform + Alkohol). F: 57°. $C_{16}H_{22}I \cdot I_3$. Cystalle (aus Chloroform + Alkohol). F: 57°. $C_{16}H_{22}I \cdot I_3$. Krystalle. F: 128°. $2C_{16}H_{22}I \cdot CI + PtCl_4$. Krystalle. F: 163° (Zers.).
- 1³-Jod-1-propyl-benzol, [γ -Jod-propyl]-benzol $C_9H_{11}I=C_8H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2I$. B. Bei der Einw. von Jod und rotem Phosphor auf γ -Phenyl-propylalkohol (AGEJEWA, H. 37, 662; C. 1905 II, 1017). $Kp_{10}\colon 127-129^\circ$. $D_0^\circ\colon 1,5781; D_2^\circ\colon 1,5613$. Beim Erhitzen mit trocknem Alkali im Kupferkolben entstehen γ,γ' -Diphenyl-dipropylather, γ -Phenyl-propylen und α -Phenyl-propylen.
- $\label{eq:continuity} $$ [4-Propyl-phenyl]-[6-jod-2-propyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd oder $$ [4-Propyl-phenyl]-[6-jod-3-propyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $$ C_{18}H_{22}OI_2 = (CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_8H_4)(CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_8H_3)I \cdot OH. $$ $$ B. Das Sulfat entsteht durch Einw. von konz. Schwefelsäure auf $$ 4-Jodoso-l-propyl-benzol bei $$ 8^0; aus dem Sulfat wird durch Umsetzung mit Kaliumjodid das Jodid gewonnen (WILLGERODT, SCKERL, $$A$. $$ 327, 314). $$ Salze. $$ (C_9H_{11})(C_9H_{10}I)I \cdot Cl. Sintert bei $$ 43^0$ unter Zers. $$ (C_9H_{11})(C_9H_{10}I)I \cdot Cl. + HgCl_2. $$ Krystalle (aus Chloroform). $$ Zersetzt sich bei $$ 95^0$. $$ 2(C_9H_{10})(C_9H_{10}I)I \cdot Cl. + PtCl_4. $$ Zersetzt sich bei $$ 140^0$. $$$
- 1¹-Nitro-1-propyl-benzol, [a-Nitro-propyl]-benzol, a-Nitro-a-phenyl-propan $C_9H_{11}O_2N=C_6H_5\cdot CH(NO_2)\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Bei 7-stdg. Erhitzen von 4 ccm Propylbenzol mit 25 ccm HNO₃ (D: 1,075) auf 105—108°; zur Reinigung stellt man aus dem Rohprodukt das Kaliumsalz der Isoverbindung (s. u.) dar und zersetzt dieses durch H_2S (Konowalow, JK. 25, 530; C. 1894 I, 465). Öl. Kp: 245—246° (Zers.); Kp₂₅: 141°. D%: 1,1020; D%: 1,0838. Π^{24} : 1,514775. Mit SnCl₂ und konz. Salzsäure erhält man Propiophenon. Wird von Brom in der Kälte nicht verändert. Beim Lösen in Alkalien entstehen Salze der Isoverbindung.
- aci-1¹-Nitro-1-propyl-benzol, [a-Isonitro-propyl]-benzol, a-Isonitro-a-phenyl-propan $C_9H_{11}O_2N=C_6H_5\cdot C(:NO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Die Salze entstehen durch Auflösen von a-Nitro-a-phenyl-propan (s. o.) in Alkalien (Konowalow, \mathbb{H} . 25, 530; C. 1894 I, 465); durch Zers, ihrer verd. wäßr. Lösung mit Schwefelsäure in der Kälte erhält man die freie Isonitroverbindung (K., B. 29, 2198). Krystalle. Das Kaliumsalz liefert mit Brom 1¹-Brom-1¹-nitro-propylbenzol (s. u.) (K., \mathbb{H} . 25, 535; C. 1894 I, 465). Mit KNO2 und \mathbb{H}_2 SO4 gibt das Kaliumsalz die Pseudonitrolreaktion und als Endprodukt der Einw. Propiophenon (K., \mathbb{H} . 25, 534; C. 1894 I, 465). Salze. $KC_9H_{10}O_2N$. Prismen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (K., \mathbb{H} . 25, 533; C. 1894 I, 465). Cu($\mathbb{C}_9H_{10}O_2N$)₂. Rotbrauner Niederschlag. Unlöslich in Wasser und Alkohol (K., \mathbb{H} . 25, 534; C. 1894 I, 465).
- 1¹-Brom-1¹-nitro-1-propyl-benzol, [a-Brom-a-nitro-propyl]-benzol $C_9H_{10}O_2NBr = C_6H_5\cdot CBr(NO_2)\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Kaliumsalz des a-Isonitro-a-phenyl-propans (s. o.) und Brom (Konowalow, \mathcal{H} . 25, 535; C. 1894 I, 465). Öl. Unlöslich in Kalilauge.
- 1¹.1²-Dibrom-1²-nitro-1-propyl-benzol, [$a.\beta$ -Dibrom- β -nitro-propyl]-benzol $C_9H_9O_2NBr_2=C_9H_8\cdot CHBr\cdot CBr(NO_2)\cdot CH_3$. B. Aus β -Nitro-a-phenyl-propylen und Brom (PRIEBS, A, 225, 362). Prismen (aus Petroläther). F: 77 $\dot{-}$ 78,5°. Zersetzt sich nicht beim Erwärmen mit Natronlauge auf 100°.
- 2. Isopropylbenzol, Cumol (Cumen) $C_9H_{12} = C_8H_5 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Bei der Destillation von p-Cuminsäure $(CH_3)_2CH \cdot C_8H_4 \cdot CO_2H$ mit Kalk oder Baryt (Gerhardt, Cahours, A. ch. [3] 1, 87; A. 38, 88). Aus Brombenzol, Isopropyljodid und Natrium (Jacobsen, B. 8, 1260). Durch Kochen von Benzol mit Isopropylbromid und AlCl₃ (Konowalow,

JH. 27, 457; J. 1895, 1514; Bl. [3] 16, 864). Durch Einw. von AlBr₃ auf ein Gemenge aus Benzol und Propylbromid [das sich in Gegenwart von AlBr₃ in Isopropylbromid umlagert, vgl. Bd. I, S. 108] oder Isopropylbromid (Gustavson, B. 11, 1251; Bl. [2] 30, 23; vgl. Silva, Bl. [2] 43, 317, 588). Aus Propylchlorid und Benzol in Gegenwart von AlCl₃ entsteht oberhalb 0° ein Gemisch von Isopropylbenzol und Propylbenzol (Konowalow). Isopropylbenzol entsteht ferner aus Benzalchlorid und Zinkdimethyl (Liebmann, B. 13, 46). Durch Reduktion von β-Phenyl-propylen mit Natrium und Alkohol (Klages, B. 35, 3507; Tiffeneau, C. r. 134, 846). — Darst. Aus 300 g Benzol, 3 g Aluminiumspänen und 77 g Isopropylchlorid im Chlorwasserstoffstrom, analog dem Äthylhenzol, S. 352; Ausheute 66 % der Theorie (Radziewanowski, B. 28, 1137).

Flüssig. Kp: $151-151,5^{\circ}$ (Fittig, Schaeffer, König, A. 149, 325), $152-153^{\circ}$ (Klages, B. 35, 3507), $152,5-153^{\circ}$ (korr.) (Liebmann, B. 13, 46); Kp₇₆₀: $152,2-153,9^{\circ}$ (korr.) (Perkin, Soc. 69, 1194); Kp₇₄₄: $153,9-154,6^{\circ}$ (Mangold, Sitzungsber, K. Akad. Wiss. Wien 102 IIa, 1089). Dampfdruck bei verschiedenen Temperaturen: Woringer, Ph. Ch. 34, 263; Mangold. D^o: 0,87976; D²⁰: 0,85870; D⁵⁰: 0,83756; D¹⁰⁰: 0,79324 (Pisati, Paternò, G. 3, 575; J. 1874, 389). D^o: 0,8753; D^o: 0,8668; D^{oo}: 0,8603 (Perkin, Soc. 69, 1194). D^{oo}: 0,8727 (Pe., Soc. 77, 275); D¹²: 0,8432 (Gladstone, Soc. 45, 245); D^{oo}: 0,86634; D^{oo}: 0,86660; D^{oo}: 0,86064 (Iandolt, Jahn, Ph. Ch. 10, 293); D^{oo}: 0,8640 (Klages, B. 35, 3507). $-n^{oo}$: 1,49364; n^{oo} : 1,49778; n^{oo} : 1,50826; n^{oo} : 1,51722 (Pe., Soc. 77, 275); n^{oo} : 1,4801 (Gladstone, Soc. 45, 245); n^{oo} : 1,4900; n^{oo} : 1,4947; n^{oo} : 1,5044; n^{oo} : 1,5134 (Landolt, Jahn, Ph. Ch. 10, 303); n^{oo} : 1,4932 (Klages, B. 35, 3507). - Kritischer Druck: 32,2 Atm. (Altschul, Ph. Ch. 11, 1590). Molekulare Verbrennungswärme von flüssigem Cumol bei konstantem Druck: 1251,6 Cal. (Genvresse, Bl. [3] 9, 220; vgl. Landolt, Börnstein, Roth, Physikalisch-chemische Tabellen, 4. Aufl. [Berlin 1912], S. 910). - Magnetisches Drehungsvermögen: Schönreck, Ph. Ch. 11, 785; Pe., Soc. 69, 1241; 77, 275. Dielektrizitätskonstante: La., J., Ph. Ch. 10, 301; Drude, Ph. Ch. 23, 309. Isopropylbenzol zeigt positive elektrische Doppelbrechung (Schmidt, Ann. d. Physik [4] 7, 162).

Isopropylbenzol wird von verd. Salpetersäure (Abel, A. 63, 308) und von Chromsäuregemisch (Fittig, Schaeffer, König, A. 149, 324) zu Benzoesäure oxydiert. Liefert mit Chromylchlorid in CS₂ ein additionelles Produkt, das durch Wasser unter Bildung von Hydratropaaldehyd und Acetophenon zersetzt wird (v. Miller, Rhode, B. 24, 1357). Bei der gemäßigten Oxydation mit Chromsäure oder Permanganat in Eisessiglösung erhält man in geringer Ausbeute Phenyldimethylcarbinol, aber keine Benzoesäure (BOEDTKES, Bl. [3] 25, 846). Beim Einleiten von Chlor in siedendes Isopropylbenzol erhielt GENVRESSE (Bl. [3] 9, 223) neben erheblichen Mengen höher chlorierter Produkte p-Chlor-isopropylbenzol. Bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Brom auf Isopropylbenzol in Gegenwart von Jod oder im Dunkeln entstehen o- und p-Brom-isopropylbenzol (SCHRAMM, M. 9, 842). Unter den Produkten, die bei der Einw. von viel Brom in der Kälte entstehen, befindet sich ein Pentahromisopropylbenzol (MEUSEL, Z. 1867, 322; F., Sch., Kö., A. 149, 326). Bei der Einw. von 2 Mol.-Gew. Brom in der Siedehitze entsteht neben Bromisopropylhenzol in geringer Menge ein Kohlenwasserstoff C₁₇H₁₄ (Syst. No. 486) (Boe., Bl. [3] 25, 848). Verlauf der Bromierung in verschiedenen organischen Lösungsmitteln: Bruner, Vorbrodt, C. 1909 I, 1807. Isopropylbenzol giht mit Brom und etwas AlBr₃ Hexabrombenzol, Isopropylbromid und andere Produkte (Gustavson, B. 11, 1251). Verdünnte Salpetersäure (D: 1,075) wirkt schon bei 105° (im geschlossenen Rohr) auf Isopropylbenzol ein unter Bildung von β -Nitro- β -phenyl-propan (Kono-WALOW, B. 27 Ref., 468; 28, 1856). Bei der Nitrierung von Isopropylbenzol mit Salpeterschwefelsäure in der Kälte entsteht ein Gemenge von viel p-Nitro-isopropylbenzol mit wenig o-Nitro-isopropylbenzol (Pospjechow, H. 18, 52; Constam, Goldschmidt, B. 21, 1157); beim Nitrieren in der Wärme entsteht 2.4.6-Trinitro-1-isopropyl-benzol (Fittig, Schaeffer, König, A. 149, 328). Bei der Behandlung von Isopropylbenzol mit konz. oder rauchender Schwefelsäure entsteht als Hauptprodukt 1-Isopropyl-benzol-sulfonsäure-(4) (JACOBSEN, A. 146, 86; FITTIG, SCHAEFFER, KÖNIG, A. 149, 330) neben wenig l-Isopropyl-benzol-sulfonsäure-(2) (SPICA, FITTIG, SCHAEFFER, KONIG, A. 149, 530) neben wenig 1-Isopropyl-benzol-suhonsaure-(2)(SPICA, G. 9, 437; vgl. R. MEYER, BAUR, A. 219, 299); abweichende Angahen über Sulfurierung: CLAUS, TONN, B. 18, 1239; von der Becke, B. 23, 3194. Isopropylbenzol liefert mit Sulfuryl-chlorid und AlCl₃ p-Chlor-isopropylbenzol, p-Isopropyl-benzolsulfochlorid und 4.4'-Disopropyl-diphenylsulfon (Töhl, Eberhard, B. 26, 2944). Bei der Einw. von Phosphortrichlorid und AlCl₃ entstehen [p-Isopropyl-phenyl]-dichlorphosphin (CH₂)₂CH·C₂H₄·PCl₂ und andere Produkte (S. 395) (Michaells, A. 294, 53). Beim Erhitzen von Isopropylbenzol mit AlCl₃ im Chlorwasserstoffstrome auf 100° entstehen Propan, Benzol und Disopropylbenzole (Heise Töhl. A 270, 159). Beim Behandeln einer Benzollösung von Isopropylbenzole (Heise, Töhl, A. 270, 159). Beim Behandeln einer Benzollösung von Isopropylbenzol mit Kohlenoxyd und Chlorwasserstoff in Gegenwart von AlCl₃ und CuCl entsteht p-Isopropyl-benzaldehyd (Gattermann, A. 347, 380). — Isopropylbenzol liefert bei der Einw. von Isobutylchlorid in Gegenwart von sehr wenig AlCla bei gewöhnlicher Temperatur tert.-Butyl-benzol, p-Di-tert.-butyl-benzol und Propylchlorid (BOEDTKER, Bl. [3] 35, 834).

- Verbindung $C_{16}H_{24}O_3PAl = [(CH_3)_2CH \cdot C_6H_4]_2P \cdot O \cdot Al(OH)_2$ oder $C_{18}H_{22}O_3PAl = [(CH_3)_2CH \cdot C_6H_4]_2P \cdot O \cdot AlO$. B. Man entzieht dem Produkt, das beim Erhitzen von Isopropylbenzol mit Phosphortrichlorid und Aluminiumchlorid entsteht, durch Petroläther [p-Isopropyl-phen gl]-dichlorphosphin, zersetzt den Rückstand mit Wasser, kocht ihn mit salpetersaurem Wasser und dann mit konz. Ammoniak aus, wobei die Säure $[(CH_3)_2CH \cdot C_6H_4]_2PO \cdot OH$ in Lösung geht und fällt den ungelöst gebliebenen Anteil aus Alkohol durch Wasser (Michaels, A. 294, 53). Pulver. Löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.
- 2-Chlor-1-isopropyl-benzol $C_9H_{11}Cl=C_9H_4Cl\cdot CH_1(CH_3)_9$. B. Neben o-Isopropyl-phenol aus diazotiertem o-Isopropyl-anilin durch Einw. von Salzsäure (Peratoner, G. 16, 420). Flüssig. $Kp_{742,6}$: 191° (korr.). Verdampft schon bei Zimmertemperatur rasch.
- 4-Chlor-1-isopropyl-benzol $C_0H_{11}Cl = C_6H_4Cl\cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Chlorieren von Isopropylbenzol in der Hitze (Genvresse, Bl. [3] 9, 223). Entsteht neben anderen Produkten aus Isopropylbenzol durch Suffurylchlorid + Aluminiumchlorid (Töhl, Eberhard, B. 26, 2944). Flüssig. Kp_{20} : 125°; siedet nicht ganz unzersetzt bei 205—206° (G.).
- 1¹-Chlor-1-isopropyl-benzol, [a-Chlor-isopropyl]-benzol $C_9H_{11}Cl = C_6H_5$ ·CCl(CH_3)₂·B. Durch Einleiten von HCl in eiskaltes Dimethylphenylcarbinol und Eingießen des Reaktionsproduktes in Eiswasser (Klages, B. 35, 2638). Dünnflüssiges Öl. Zersetzt sich beim Erwärmen unter Entwicklung von HCl (K.). Liefert beim langsamen Eintragen in siedende alkoh. Kalilauge (Tiffeneau, A. ch. [8] 10, 156) oder beim Erwärmen mit Pyridin (K.) glatt β -Phenyl-propylen.
- 1¹.1²-Dichlor-1-isopropyl-benzol, [$a.\beta$ -Dichlor-isopropyl]-benzol $C_9H_{10}Cl_2 = C_9H_{5}$ · CCl(CH₃)·CH₂Cl. B. Durch Einw. von Chlor auf eine Lösung von β -Phenyl-propylen in Tetrachlorkohlenstoff oder durch Schütteln von β -Phenyl-propylen mit Chlorwasser (Tiffeneau, A.ch. [8] 10, 166). Kp₁₅: 119—121° (geringe Zers.). D°: 1,2172. Geht durch Kochen mit alkoh. Kalilauge in a-Chlor- β -phenyl-propylen über.
- **2-Brom-1-isopropyl-benzol** $C_9H_{11}Br=C_6H_4Br\cdot CH(CH_9)_2$. B. Aus o-Isopropyl-phenol und Phosphorpentabromid (Filetti, G. 16, 131). Flüssig. $Kp_{740,6}$: 205—207° (korr.).
- 4-Brom-1-isopropyl-benzol $C_9H_{11}Br = C_6H_4Br \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Cumol und Brom (Meusel, Z. 1867, 322) in Gegenwart von Jod (Jacobsen, B. 12, 430). Aus Brombenzol und Propylchlorid in Gegenwart von AlCl₃ (Boedtker, Bl. [3] 35, 829). Flüssigkeit von schwachem Geruch, die bei -20° nicht fest wird (J.). Kp: 216° (korr.) (R. Meyer, J. pr. [2] 34, 93), 217° (J.; B.), 218–220° (Meu.). D¹³: 1,3223 (Meu.); D¹⁵: 1,3014 (J.); D²: 1,3646 (B.). n_5° : 1,55011 (B.). Wird durch Kochen mit KMnO₄-Lösung kaum verändert (Mey.). Beim Kochen mit verd. Salpetersäure (D: 1,2) entsteht p-Brom-benzoesäure (Mey.).
- 1¹.1³-Dibrom-1-isopropyl-benzol, [a.β-Dibrom-isopropyl]-benzol $C_9H_{10}Br_2 = C_6H_5$ · CBr(CH₃)·CH₂Br. B. Aus β-Phenyl-propylen und Brom in Gegenwart von Petroläther oder Schwefelkohlenstoff (Tiffeneau, C. r. 134, 846; A. ch. [8] 10, 166). Flüssigkeit von stechendem, zu Tränen reizendem Geruch. Kp₇: 111—114° (starke Zers.) (Grignard, C. 1901 II, 624); Kp₆: 115—125° (T., A. ch. [8] 10, 167); Kp₁₅: 140° (Klages, B. 35, 2640). D°: 1,685 (T., A. ch. [8] 10, 167). Liefert bei längerem Erhitzen mit Wasser in Gegenwart von Barium-carbonat 2-Phenyl-propandiol-(1.2) (T., C. r. 134, 846; A. ch. [8] 10, 168). Durch Einw. von alkoh. Kalilauge entsteht α-Brom-β-phenyl-propylen (T., C. r. 135, 1346; A. ch. [8] 10, 168). Regeneriert bei der Einw. von Natrium oder Magnesium in Gegenwart von Äther β-Phenyl-propylen (T., A. ch. [8] 10, 167).

Pentabromisopropylbenzol C₉H₂Br₅. B. Bei mehrwöchigem Stehen von Isopropylbenzol mit überschüssigem Brom in der Kälte (Meusel, Z. 1867, 323). — Nadeln. F: 97° (Fittig, Schaeffer, König, A. 149, 326), 99—100° (M.). Wenig löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem (F., Sch., K.). — Spaltet bei längerem Kochen mit alkoh. Kali Brom ab (M.).

- **4-Jod-1-isopropyl-benzol** $C_9H_{11}I=C_9H_4I\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus diazotiertem p-Aminoisopropylbenzol durch Jodwasserstoffsäure (Louis, B. 16, 114). Flüssig. Kp: 234°.
- 1¹-Jod-1-isopropyl-benzol, [a-Jod-isopropyl]-benzol $C_9H_{11}I = C_9H_5 \cdot CI(CH_3)_2$. B. Aus Dimethyl-phenyl-carbinol durch Eisessig-Jodwasserstoff (KLAGES, B. 35, 2638). Zersetzliches Öl. Wird von Zinkstaub zu Isopropylbenzol und symm. Tetramethyl-diphenyl-äthan oder 1.2-Dimethyl-1,2-diphenyl-cyclobutan (S. 396) reduziert.

- symm. Tetramethyl-diphenyl-äthan $C_{19}H_{22} = (CH_3)_9(C_6H_5)C \cdot C(C_6H_5)(CH_3)_2$ oder 1.2-Dimethyl-1.2-diphenyl-cyclobutan $C_{18}H_{20} = \frac{C_6H_5 \cdot C(CH_3) \cdot CH_2}{C_0H_5 \cdot C(CH_3) \cdot CH_2}$. B. Durch Behandlung von 1\(^1\text{-Jod-l-isopropyl-benzol}\) in Eisessig-Jodwasserstoff mit Zinkstaub, neben Isopropylbenzol (Klages, B. 35, 2638). Nadeln (aus Alkohol). F: 119—120\(^0\text{.}\) Schwer löslich in kaltem Alkohol. Beständig gegen Permanganat und Brom.
- 1¹-Nitro-1-isopropyl-benzol, [a-Nitro-isopropyl]-benzol, β-Nitro-β-phenyl-propan $C_8H_{11}O_2N=C_6H_5\cdot C(NO_2)(CH_3)_2$. B. Bei 8—9-stdg. Erhitzen von 4 ccm Isopropyl-benzol mit 25 ccm Salpetersäure (D: 1,075) im geschlossenen Rohr auf 105—107° (Konowatow, \mathcal{H} . 26, 69; C. 1894 II, 33; B. 28, 1856). Öl. Kp: 224° (Zers.); Kp₁₅: 125° bis 127° (K., B. 28, 1856). D $_0^6$: 1,1176; D $_0^{\infty}$: 1,1025 (K., B. 28, 1856). n $_0^{\infty}$: 1,52094 (K., \mathcal{H} . 27, 418). Beim Behandeln mit Zinkstaub und Eisessig entstehen Acetophenon und wenig β-Amino-β-phenyl-propan (K., \mathcal{H} . 26, 69; C. 1894 II, 33).
- 2.4.6-Trinitro-1-isopropyl-benzol $C_9H_9O_6N_3=(O_2N)_3C_6H_9\cdot CH(CH_3)_2$. *B.* Aus Cumol und Salpeterschwefelsäure (Fittig, Schaeffer, König, A. 149, 328). Farblose (vgl. auch Hantzsch, *B.* 39, 1096) Nadeln. F: 109° (F., Sch., K.). Leicht löslich in heißem Alkohol, wenig in kaltem (F., Sch., K.).
- 3. 1-Methyl-2-äthyl-benzol, o-Äthyl-toluol $C_9H_{12}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot C_2H_5$. B. Aus o-Brom-toluol, Äthylbromid und Natrium in Äther (Claus, Mann, B. 18, 1121; Claus, Pieszcek, B. 19, 3084). Entsteht bei der trocknen Destillation der Steinkohlen und findet sich daher in der Solventnaphtha (Schultz, B. 42, 3616). Bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure entsteht o-Toluylsäure (Sch.).
- 4. 1-Methyl-3-äthyl-benzol, m-Äthyl-toluol C₉H₁₂ = CH₃·C₆H₄·C₂H₅· B. Aus m-Brom-toluol, Äthylbromid und Natrium in Gegenwart von Äther (Weoblewski, A. 192, 198). Bei der Destillation von Abietinsäure (Syst. No. 4740) mit Zinkstaub (Ciamician, B. 11, 270). Entsteht bei der trocknen Destillation der Steinkohlen und findet sich daher in der Solventnaphtha (Schultz, B. 42, 3616). Darst. Man versetzt 3 At.-Gew. Natrium, die sich unter Äther in einer Kältemischung befinden, langsam mit einem Gemisch von 1 Mol.-Gew. m-Brom-toluol und 1,3 Mol.-Gew. Äthylbromid, bringt nach beendeter Reaktion das überschüssige Natrium in Gegenwart von viel Äther durch Wasser in Lösung und fraktioniert die äther. Lösung (Bartow, Sellards, Am. Soc. 27, 370). Kp: 158—159°; D²⁰: 0,869 (W.). Wird von Chromsäuregemisch zu Isophthalsäure oxydiert (W.).
- 3¹.3²-Dibrom-1-methyl-3-äthyl-benzol, 1-Methyl-3- $[a\beta$ -dibrom-äthyl]-benzol, m-Methyl-styrol-dibromid $C_9H_{10}B_{\Gamma_2}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CHBr\cdot CH_2Br$. B. Aus m-Methyl-styrol und Brom in Äther oder Chloroform (MÜLLER, B. 20, 1216). Krystalle. F: 45°.
- 4-Jod-1-methyl-3-äthyl-benzol $C_9H_{11}I=CH_3\cdot C_6H_3I\cdot C_2H_5$. B. Aus diazotiertem 4-Amino-1-methyl-3-äthyl-benzol und Kaliumjodid (WILLGERODT, BRANDT, J. pr. [2] 69, 436). Silberweiße Blättchen. F: 34°. Kp: $222-225^\circ$.
- 4-Jodoso-1-methyl-3-äthyl-benzol $C_9H_{11}OI = CH_3 \cdot C_6H_3(C_2H_5) \cdot IO$ und Salze vom Typus $CH_3 \cdot C_6H_3(C_2H_5) \cdot IAc_2$ bezw. $CH_3 \cdot C_6H_3(C_2H_5) \cdot I(OH)(Ac)$. B. Das salzsaure Salz $C_9H_{11} \cdot ICI_2$ entsteht durch Einleiten von Chlor in eine Lösung von 4-Jod-1-methyl-3-äthylbenzol in wenig Eisessig; durch Verreiben mit Natronlauge gewinnt man daraus die freie Base (W., B., J. pr. [2] 69, 437). Explodiert bei 209°. Salzsaures Salz, 4-Methyl-2-äthyl-phenyljodidchlorid $C_9H_{11} \cdot ICI_2$. Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 108°. Wenig beständig. Basisches Sulfat $[C_9H_{11} \cdot I(OH)]_9SO_4$. Leicht zersetzliche Prismen. Essigsaures Salz. $C_9H_{11} \cdot I(C_2H_3O_2)_2$. Durchsichtige Prismen.
- 4-Jodo-1-methyl-3-äthyl-benzol $C_8H_{11}O_2I=CH_3\cdot C_6H_3(C_2H_5)\cdot IO_2$. B. Durch Kochen von 4-Jodoso-1-methyl-3-äthyl-benzol mit Wasser (W., B., J. pr. [2] 69, 439). Besser durch Behandlung des entsprechenden Methyl-äthyl-phenyl-jodidehlorids (s. o.) mit Natriumhypochloritlösung (W., B.). Weiße Blättchen. Explodiert bei 229°.
- [o-Tolyl]-[4-methyl-2-äthyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{18}H_{19}OI = CH_3 \cdot C_6H_3(C_2H_5) \cdot I(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot OH$. B. Durch Verreiben äquimolekularer Mengen von

- o-Jodo-toluol und 4-Jodoso-1-methyl-3-äthyl-benzol mit feuchtem Silberoxyd (W., B., J. pr. [2] 69, 444). Salze. $(C_7H_7)(C_9H_{11})$ I·Cl. Weißes amorphes Pulver. Bräunt sich beim Erhitzen und schmilzt bei 177^0 . $(C_7H_7)(C_9H_{11})$ I·Br. Weißer amorpher Niederschlag. Bräunt sich beim Erhitzen und schmilzt bei 175^0 . $(C_7H_7)(C_9H_{11})$ I·I. Gelbliches amorphes Pulver. Bräunt sich beim Erhitzen und schmilzt bei 168^0 . Dichromat. Orangeroter Niederschlag. $2(C_7H_7)(C_9H_{11})$ I·Cl + PtCl₄. Orangefarbenes Pulver. Schmilzt nach vorheriger Sinterung und Dunkelfärbung bei 176^0 .
- Bis-[4-methyl-2-āthyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{18}H_{23}OI = [CH_3 \cdot C_6H_3(C_2H_5)]_2I \cdot OH$. B. Aus äquimolekularen Mengen 4-Jodoso und 4-Jodo-1-methyl-3-āthyl-benzol durch Verreiben mit der äquivalenten Menge Silberoxyd (W., B., J. pr. [2] 69, 440). Salze. $(C_9H_{11})_2I \cdot Cl$. Weiß. F: 120°. Zersetzt sich beim Liegen an der Luft. $(C_9H_{11})_2I \cdot Br$. Weiß. F: 162°. $(C_6H_{11})_2I \cdot I$. Gelb, amorph. Sehr leicht zersetzlich. $(C_9H_{11})_2I \cdot Cl + HgCl_2$. Wasserhelle Täfelchen (aus Alkohof). Wird bald mißfarbig. F: 197°. $2(C_9H_{11})_2I \cdot Cl + PtCl_4$. Orangegelb. Schmilzt nach vorherigem Sintern bei 166° unter Zersetzung.
- [a.β-Dichlor-vinyl]-[4-methyl-2-äthyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{11}H_{13}OCl_2I = CH_3 \cdot C_6H_3(C_2H_5) \cdot I$ (CCl: CHCl)·OH. Zur Konstitution vgl. Thele, Haakh, A. 369, 144. B. Das Chlorid entsteht durch Verreiben von 4-Methyl-2-äthyl-phenyljodidchlorid mit Acetylensiber-Silberchlorid und Wasser (W., B., J. pr. [2] 69, 446). Salze. (C₂HCl₂) (C₉H₁₁)I·Cl. Gelbe Krystalle. F: 171° (Zers.). (C₂HCl₂)(C₉H₁₁)I·Br. Weißes amorphes Pulver. F: 150° (Zers.). (C₂HCl₂)(C₉H₁₁)I·I. Gelber amorpher Niederschlag. Sehr unbeständig und hygroskopisch. F: 96°. (C₂HCl₂)(C₉H₁₁)I·Cl+HgCl₂. Gelblichweiß. F: 121°. 2(C₂HCl₂)(C₉H₁₁)I·Cl+PtCl₄. Orangegelber Niederschlag. Sintert bei 81°, schmilzt bei 132°.
- Dinitro-1-methyl-3-äthyl-benzol $C_9H_{10}O_4N_2 = (O_2N)_2C_6H_2(CH_3) \cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von rauchender Salpetersäure auf 1-Methyl-3-äthyl-benzol in einer Kältemischung (Bartow, Sellards, Am. Soc. 27, 372). Öl. Flüchtig mit Wasserdämpfen.
- 2.4.6-Trinitro-1-methyl-3-äthyl-benzol $C_9H_9O_6N_3=(O_2N)_3C_6H(CH_3)\cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von rauchender Salpetersäure und konz. Schwefelsäure auf Dinitro-1-methyl-3-äthyl-benzol (B., S., Am. Soc. 27, 372). Fast farblose Krystalle (aus Alkohol). F: 86°.
- 5. 1-Methyl-4-äthyl-benzol, p-Äthyl-toluol C₉H₁₂ = CH₂·C₆H₄·C₂H₅. B. Aus p-Brom-toluol, Äthylbromid und Natrium in Äther (GLINZER, FITTIG, A. 136, 312) oder aus p-Brom-toluol, Äthyljodid und Natrium in Benzol (JANNASCH, DIECKMANN, B. 7, 1513). Entsteht neben anderen Produkten aus Toluol, Äthylidenchlorid und Aluminiumchlorid (ANSCHÜTZ, A. 235, 314). Durch Reduktion von p-Methyl-styrol mit Natrium und Alkohol (KLAGES, R. KEIL, B. 36, 1637). Durch Reduktion von I-Methyl-4-[β,β-dichlor-āthyl]-benzol mit Natrium und Alkohol (Auwers, G. Keil, B. 36, 1873). Durch Reduktion von Methyl-p-tolyl-keton mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 190—195° (DARZENS, C. r. 139, 869). Entsteht bei der trocknen Destillation der Steinkohlen und findet sich daher in der Solventnaphtha (Schullz, B. 42, 3616). Darst. Aus 30 g p-Brom-toluol, 34 g Äthyljodid und 12 g Natrium in 80 cem Benzol; man destilliert das Reaktionsprodukt wiederholt über Natrium; Ausbeute: 6 g (BAYRAC, Bl. [3] 13, 889; vgl. DEFREN, B. 28, 2649). Öl. Erstarrt nicht bei —20° (DE.). Kp: 161—162° (JANN., DIECK.); Kp_{756,8}: 161,9—162,1° (korr.) (R. Schiff, A. 220, 93); Kp₇₆₀: 162,5° (korr.) (KL., R. KEIL). D²¹: 0,8652 (GL., Fl.); D²¹_{18,2}; 0,8620 (AUW., G. KEIL); D³¹: 0,8690 (KL., R. KEIL); D³¹: 0,7393 (R. Schiff, A. 220, 93). n²⁵: 1,49460 (Au., G. KEIL); n²⁵: 1,494 (KL., R. KEIL). Capillaritätskonstante beim Siedepunkte: R. Schiff, A. 223, 68. p-Äthyl-toluol gibt bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure p-Toluylsäure (JANN., DIECK.). Wird durch Chromsäuregemisch zu Terephthalsäure oxydiert (GL., Fl.). Liefert bei der Behandlung mit Chromylchlorid haupt

sächlich p-Toluylaldehyd (Auwers, B. 39, 3759). Bei der Oxydation mit Schwefelsäure und Mangandioxyd entsteht ein Gemisch von viel Methyl-p-tolyl-keton mit p-Toluylaldehyd und p-Äthyl-benzaldehyd (Fournier, C. r. 136, 558). p-Äthyl-toluol läßt sich analog dem p-Xylol nur ziemlich schwer sulfurieren (Schultz).

- 2 oder 3-Chlor-1-methyl-4-äthyl-benzol $C_9H_{11}Cl=CH_3\cdot C_8H_3Cl\cdot C_2H_5$. B. Entsteht neben eso-Dichlor-1-methyl-4-äthyl-benzol beim Einleiten von trocknem Chlor in p-Äthyltoluol in Gegenwart von Jod bei 0° (Defren, B. 28, 2651). Erstarrt nicht bei -10° . Kp: $200-203^{\circ}$.
- 4¹-Chlor-1-methyl-4-äthyl-benzol, 1-Methyl-4-[a-chlor-äthyl]-benzol $C_9H_{11}Cl = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CHCl \cdot CH_3$. B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine auf 0^0 abgekühlte, mit Chlorcalcium versetzte äther. Lösung des Methyl-p-tolyl-carbinols (Klages, B. 35, 2248). Gelbliches Öl. Spaltet beim Erwärmen HCl ab.
- eso-Dichlor-1-methyl-4-äthyl-benzol $C_9H_{10}Cl_2=CH_3\cdot C_6H_2Cl_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von Chlor in p-Äthyl-tokuol in der Kälte oder in 2 oder 3-Chlor-1-methyl-4-äthyl-benzol in Gegenwart von Jod (Defren, B. 28, 2651). Öl. Kp: 240—243° (geringe Zers.).
- 4².4²-Dichlor-1-methyl-4-äthyl-benzol, 1-Methyl-4-[β.β-dichlor-äthyl]-benzol $C_9H_{10}Cl_2=CH_3\cdot C_8H_4\cdot CH_2\cdot CHCl_2\cdot B$. Aus 1.4-Dimethyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(4) durch Selbstzersetzung, sowie durch Einw. von verd. Schwefelsäure, acylierenden oder wasserentziehenden Agenzien (Auwers, Keil., B. 36, 1870). Aus 1-Methyl-1-dichlormethyl-4-methylen-cyclohexadien-(2.5) (S. 399) durch Erwärmen auf 70–80° (Au., Hessendand, A. 352, 278). Über den Verlauf dieser Umlagerungen vgl. Au., B. 38, 1697; A. 352, 223. Darst. Man behandelt 1-Methyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)-on-(4) mit Methylmagnesiumjodid in Äther und läßt auf die gut getrocknete ätherische Lösung der Reaktionsprodukte nochmals Methylmagnesiumjodid einwirken (Au., K., B. 36, 1871). Farbloses beständiges Öl. Kp: 236–238° (Au., K., B. 36, 1871); Kp₂₃: 129–132°; Kp₁₄: 114–116° (Au., H.); D₁¹⁴: 1,1734; D₁¹⁵: 1,1717 (Au., H.). n_D¹⁵: 1,53940; n_Z¹⁵: 1,53343; n_D¹⁵: 1,55778; n_B¹⁵: 1,54900; n_Z¹⁵: 1,55883 (Au., H.). Wird durch Kaliumpermanganat in Aceton bei Zimmertemperatur kaum angegriffen (Au., K., B. 36, 1872). Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessiglösung 4².4²-Dichlor-4-äthyl-benzoesäure (Au., K., B. 36, 3905). Durch Reduktion mit Natrium und absol. Alkohol entsteht p-Äthyl-toluol (Au., K., B. 36, 1873). Brom wirkt substituierend, unter Bildung eines Monobromderivats (F: 63–64°) (Au., K., B. 36, 1872). Bei wiederholtem Erhitzen mit Wasser auf 170–180° wird 2-Methyl-7-p-tolyl-naphthalin $C_{16}H_{16}$ gebildet (Au., K., B. 36, 1873, 3903). Beim Kochen mit alkoh. Kalilauge entsteht β-Chlor-p-methyl-styrol (Au., K., B. 36, 3909).
- 4².4².4²-Trichlor-1-methyl-4-āthyl-benzol, 1-Methyl-4- $[\beta,\beta,\beta$ -trichlor-āthyl]-benzol $C_8H_9Cl_3=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CCl_3$. B. Aus 1.4-Dimethyl-1-trichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(4) beim Aufbewahren bei 0°(ZINCKE, SCHWABE, B. 41, 901). Entsteht vielleicht auch neben anderen Produkten aus 1-Methyl-1-dichlormethyl-4-methylen-cyclohexadien-(2.5) durch Behandeln mit Chlor in Tetrachlorkohlenstoff unter Kühlung und Eindunstenlassen des Reaktionsgemisches im Vakuum (unter Durchleiten eines Luftstromes) (Auwers, Hessen-Land, A. 352, 238, 282). Blättchen (aus Methylalkohol) (Z., S.). F: 31—33° (Z., S.). Leicht löslich (Z., S.). Liefert bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch Terephthalsäure (Z., S.). Bei kurzem Kochen mit alkoh. Kalilauge entsteht β . Dichlor-p-methyl-styrol (Z., S.).
- 2-Brom-1-methyl-4-äthyl-benzol $C_9H_1Br=CH_3\cdot C_9H_3Br\cdot C_2H_5$. B. Durch Bromieren von p-Äthyl-toluol bei 0° (Remsen, Morse, B. 11, 225) in Gegenwart von Jod (Defren, B. 28, 2651). Erstarrt nicht bei -17.5° (D.). Kp: 220 -222° (korr.) (geringe Zers.) (D.). Wird durch Chromsäuregemisch zu 3-Brom-4-methyl-benzoesäure oxydiert (R., M.).
- 4¹-Brom-1-methyl-4-äthyl-benzol, 1-Methyl-4-[a-brom-äthyl]-benzol $C_9H_{11}Br=CH_8\cdot C_8H_4\cdot CHBr\cdot CH_3$. B. Aus p-Äthyl-toluol und 1 Mol.-Gew. Brom im direkten Sonnenlicht (SCHRAMM, B. 24, 1332). Erstarrt nicht bei -20° . Nicht unzersetzt flüchtig. Alkoh. Natronlauge erzeugt wenig p-Methyl-styrol; daneben findet vorwiegend Ersatz von Br durch OC_2H_5 statt.
- 4¹.4²-Dibrom-1-methyl-4-äthyl-benzol, 1-Methyl-4- $[a.\beta$ -dibrom-äthyl]-benzol, p-Methyl-styrol-dibromid $C_9H_{10}Br_2=CH_3\cdot C_gH_4\cdot CHBr\cdot CH_2Br$. B. Aus p-Methyl-styrol und Brom oder besser beim Behandeln von p-Athyl-toluol erst mit 1 Mol.-Gew. Brom im direkten Sonnenlicht, dann mit 1 Mol.-Gew. Brom im Dunkeln auf dem Wasserbade

- (SCHRAMM, B. 24, 1332). Nadeln (aus Alkohol). F: 44,5° (SCH.), 45° (KLAGES, KEIL, B. 36, 1637). Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Ligroin (KL., KEIL).
- 2.3.5.6 (?)-Tetrabrom-1-methyl-4-äthyl-benzol $C_0H_8Br_4 = CH_3 \cdot C_8Br_4 \cdot C_2H_5$ (?). B. Aus p-Äthyl-toluol, Brom und Aluminium (Klages, Keil, B. 36, 1637). Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich in Benzol und Ligroin.
- 2.3.5.6.1¹ oder 2.3.5.6.4¹-Pentabrom-1-methyl-4-äthyl-benzol $C_9H_7Br_5 = CH_2Br-C_6Br_4\cdot C_2H_5$ oder $CH_3\cdot C_8Br_4\cdot CHBr\cdot CH_3$. Eine Verbindung $C_9H_7Br_5$, der vielleicht eine dieser Formeln zukommt, s. bei 2.3.5.6-Tetrabrom-1-methyl-4-äthyl-cyclohexadien-(2.5)-diol-(1.4) (Syst. No. 551).
- Festes eso-Dinitro-1-methyl-4-äthyl-benzol $C_9H_{10}O_4N_2=(O_2N)_2C_6H_2(CH_3)\cdot C_2H_5$. B. Beim Lösen von p-Äthyl-toluol in kalter rauchender Salpetersäure entstehen zwei Dinitro-derivate; man fällt mit Wasser und stellt das Öl über Schwefelsäure, wobei sich bald Krystalle abscheiden, die man durch Abpressen von der öligen Verbindung trennt (Jannasch, Dieckmann, B. 7, 1514). Tafeln (aus Alkohol). F: 52° (J., D.), $51-52^\circ$ (Auwers, Keil, B. 36, 1875). Leicht löslich in siedendem Alkohol, weniger in kaltem (J., D.). Wird von Salpeterschwefelsäure in das Trinitro-1-methyl-4-äthyl-benzol (s. u.) übergeführt (J., D.).
- Öliges eso-Dinitro-1-methyl-4-äthyl-benzol $C_9H_{10}O_4N_2=(O_2N)_2C_8H_2(CH_3)\cdot C_2H_5$. B, siehe oben bei der festen Dinitroverbindung. Erstarrt selbst im Kältegemisch nicht (J., D.). Wird durch Salpeterschwefelsäure in die Trinitroverbindung (s. u.) übergeführt (J., D.; Au., K.).
- 2.3.5 oder 2.3.6-Trinitro-1-methyl-4-äthyl-benzol $C_9H_9O_8N_3 = (O_2N)_3C_6H(CH_3) \cdot C_2H_5$. B. Beim Erwärmen von p-Athyl-toluol mit Salpeterschwefelsäure (GLINZER, FITTIG, A. 136, 314). Zur Darstellung von Trinitroäthyltoluol geht man am besten von den Dinitroverbindungen (s. o.) aus (JANNASCH, DIECKMANN, B. 7, 1515). Farblose Prismen (aus Alkohol), F: 92° (F., G.; J., D.), 94° (AUWERS, KEIL, B. 36, 1875). In kaltem Alkohol schwer löslich (J., D.).
- 6. 1.1-Dimethyl-4-methylen-cyclohexadien-(2.5) [L.R.-Bezf.: Dimethyl-6.6-methylen-3-cyclohexadien-1.4] $C_9H_{12}=CH_2:C<\frac{CH:CH}{CH:CH}>C(CH_3)_2$.
- 1¹.1¹-Dichlor-1.1-dimethyl-4-methylen-cyclohexadien-(2.5), 1-Methyl-1-dichlor-methyl-4-methylen-cyclohexadien-(2.5) $C_9H_{10}Cl_2=CH_2\cdot C\cdot CH:CH\to C(CH_3)\cdot CHCl_2$. B. Aus 1.4-Dimethyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(4) (Syst. No. 510) durch Erwärmen auf 45° im Wasserstoffstrom (Auwers, Hessenland, A. 352, 275). Schwach gelbliches Öl. Polymerisiert sich schnell. $D_1^{14}:1,1800; n_{\alpha}^{14}:1,55285; n_1^{14}:1,55844; n_{\beta}^{14}:1,57309; n_1^{14}:1,58505.$ Lagert sich bei 70—80° in 1-Methyl-4-[β , β -dichlor-āthyl]-benzol (S. 398) um. Liefert beim Schütteln mit warmer 80°/ojeer Schwefelsäure 2.4-Dimethyl-benzaldehyd. Einw. von Chlor: Au., H., A. 352, 238, 282.
- 1¹.1¹.1¹-Trichlor-3.5-dibrom-1.1-dimethyl-4-methylen-cyclohexadien-(2.5) (?), 3.5-Dibrom-1-methyl-1-trichlormethyl-4-methylen-cyclohexadien-(2.5) (?) $C_9H_7Cl_3Br_2 = CH_2: CCBr: CH_7CCH_3 \cdot CCl_3$ (?). B. Durch Erwärmen von 10 g 1.4-Dimethyl-1-trichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(4) (Syst. No. 510) in Chloroform mit 15 g Brom (Zincke, Schwabe, B. 41, 900). Aus 3.4.5-Tribrom-1.4-dimethyl-1-trichlormethyl-cyclohexadien-(2.5) (?) (S. 122) beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (Z., Sch.). Aus 3.4.5-Tribrom-1-methyl-1-trichlormethyl-4-brommethyl-cyclohexadien-(2.5) (?) (S. 122) beim Schmelzen, sowie beim Kochen mit Benzol, schneller bei Einw. von Zinnchlorür (Z., Sch.). Blättchen (aus Methylalkohol). F: 90—91°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, sonst leicht löslich.
- 7. 1.2.3-Trimethyl-benzol, vic.-Trimethyl-benzol, Hemellitol $C_9H_{12}=C_8H_3(CH_3)_3$. B. Beim Glühen des Calciumsalzes der 3.4.5-Trimethyl-benzoesäure mit Kalk (JACOBSEN, B. 15, 1857). Beim Glühen des Calciumsalzes der 2.3.4-Trimethyl-benzoesäure mit Kalk (J., B. 19, 1215). Aus vic.-Brom-m-xylol mit Methyljodid und Natrium in Ather (J., Deike, B. 20, 904). Entsteht bei der trocknen Destillation der Steinkohlen und findet sich daher im Steinkohlenteeröl (J., B. 19, 2513). Darst. Man bindet die bei 170—180°

siedenden Anteile des Teeröls an Schwefelsäure, neutralisiert mit Bariumcarbonat, führt die am schwersten löslichen Anteile des Bariumsalzes in das Natriumsalz über, fällt die warme Lösung des Natriumsalzes durch eine ungenügende Menge Bariumchlorid und wiederholt mit dem Niederschlag diese Operation, bis aus einer Probe des gefällten Bariumsalzes kein unterhalb 194° schmelzendes Sulfamid mehr erhalten wird; aus der so gereinigten Sulfonsäure wird der Kohlenwasserstoff regeneriert (J., B. 19, 2513, 2520). — Bleibt bei —15° flüssig; Kp: 175—175,5° (J., B. 19, 2517).

- 4.6-Dichlor-1.2.3-trimethyl-benzol $C_9H_{10}Cl_2=C_8HCl_2(CH_3)_3$. B. Aus 30 g 1.1.2-Trimethyl-cyclohexandion-(3.5) in 80 g Chloroform durch Erhitzen mit 84 g Phosphorpentachlorid, neben 3.5-Dichlor-1.1.2-trimethyl-cyclohexadien-(2.4) (S. 121) (Crossley, Hills, Soc. 89, 881; vgl. C., Soc. 79, 144). Aus 3.5-Dichlor-1.1.2-trimethyl-cyclohexadien-(2.4) mit Brom in CHCl $_3$ (C., H.). Nadeln (aus Methylalkohol). F: 76,5° (C., H.). Leicht löslich in Chloroform und Benzol (C., H.). Wird beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,15) auf 170—180° zu 4.6-Dichlor-benzol-tricarbonsäure-(1.2.3) oxydiert (C., H.). Liefert mit rauchender Salpetersäure in Eisessig 4.5.6-Trichlor-1.2.3-trimethyl-benzol und 4.6-Dichlor-5-nitro-1.2.3-trimethyl-benzol (C., H.).
- **4.5.6-Trichlor-1.2.3-trimethyl-benzol** $C_9H_9Cl_3=C_6Cl_3(CH_3)_3$. B. Aus 4.6-Dichlor-1.2.3-trimethyl-benzol in Chloroform durch Chlor und etwas Eisen oder in Eisessig durch Zutropfen von rauchender Salpetersäure (C., H., Soc. 89, 882). Nadeln (aus Alkohol). F: 217—218°. Sublimiert in Nadeln. Leicht löslich in Benzol und Chloroform.
- 4.6-Dichlor-5-brom-1.2.3-trimethyl-benzol $C_9H_9Cl_2Br=C_6Cl_2Br(CH_3)_3$. B. Aus 4.6-Dichlor-1.2.3-trimethyl-benzol mit Brom und etwas Eisen (C., H., Soc. 89, 882). Aus 3.5-Dichlor-1.1.2-trimethyl-cyclohexadien-(2.4) (S. 121) in Chloroform mit überschüssigem Brom (C., H.). Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 222—223°. Leicht löslich in Chloroform.
- 4.5.8-Tribrom-1.2.8-trimethyl-benzol $C_0H_0Br_3=C_6Br_3(CH_3)_3$. Nadeln (aus Alkohol). F: 245° (Jacobsen, B. 19, 2517). Sehr schwer löslich in Alkohol.
- 4.6-Dichlor-5-nitro-1.2.3-trimethyl-benzol $C_3H_9O_2NCl_2=O_2N\cdot C_6Cl_2(CH_3)_3$. B. Aus 4.6-Dichlor-1.2.3-trimethyl-benzol in Eisessig durch rauchende Salpetersäure (Crossley, Hills, Soc. 89, 883). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 175—176°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform.
- 4.5.6-Trinitro-1.2.3-trimethyl-benzol $C_9H_9O_6N_3=(O_2N)_3C_6(CH_3)_3$. B. Bei längerem Behandeln von 1.2.3-Trimethyl-benzol mit Salpeterschwefelsäure (Jacobsen, B. 19, 2517). Glasglänzende Prismen (aus Alkohol). F: 209°.
- 8. 1.2.4-Trimethyl-benzol, asymm. Trimethylbenzol, Pseudocumol (Pseudocumen) $C_9H_{12}=C_6H_3(CH_3)_3$.

V. Im Erdöl des Elsaß, von Hannover und von Tegernsee (Engler, Verh. des Vereins z. Förd. d. Gewerbefleißes 66 [1887], 663, 668, 670). Im Erdöl von Pennsylvanien (E., B. 18, 2234). Im Erdöl von Terra di Lavoro (Italien) (E., B. 18, 2237; D. 250, 317). Im rumänischen Erdöl (Poni, C. 1906 I, 459). Im Erdöl von Baku (Engler, B. 18, 2234; Markownikow, A. 234, 97; Rudewitsch, 3£. 30, 587; C. 1899 I, 176). Bez. weiterer Angaben über Vorkommen in Erdölen vgl. Engler, v. Höfer, Das Erdöl, Bd. I [Leipzig 1913], S. 362. — B. Aus Toluol mit Methylchlorid und Aluminiumchlorid (Friedel, Crafts, A. ch. [6] 1, 461; Ador, Rilliet, B. 12, 329). Man behandelt das Gemisch von Dibromtoluolen, welches bei der Einw. von Brom in Gegenwart von Jod im Sonnenlicht auf ein Gemenge von σ- und p-Brom-toluol entsteht, mit Methyljodid und Natrium (Jannasch, A. 176, 286, 288; vgl. Miller, Soc. 61, 1025). Aus 4-Brom-1.3-dimethyl-benzol, Methyljodid und Natrium (Ernst, Fittig, A. 139, 187; Fl., Laubinger, A. 151, 258; Fl., Jan., A. 151, 291; Jacobsen, B. 14, 2352 Anm.). Aus 2-Brom-1.4-dimethyl-benzol, Methyljodid und Natrium (Fr., Jan., A. 151, 286, 291; Jan., A. 176, 284). Aus Phoron (Bd. I, S. 751 bis 753) durch Erhitzen mit Phosphorsäureanhydrid (vermischt mit Quarzsand) oder mit ZnCl₂

(JAC., B. 10, 856). Über Bildung bei der Zersetzung von Campher durch schmelzendes Zinkchlorid vgl.: FI., Köbrich, Jilke, A. 145, 140; FI., WACKENBODER, A. 151, 297; REUTER, B. 16, 626. Pseudocumol entsteht bei der destruktiven Destillation von Braunkohlenteeröl (SCHULTZ, WÜRTH, C. 1905 I, 1444). Bei der trocknen Destillation der Steinkohlen, findet sich daher im Steinkohlenteer (Beilstein, Kögler, A. 137, 317; vgl. Fl., A. 147, 12; Fl., Wa., A. 151, 292, 296; Jac., A. 184, 179). — Darst. Zur Abscheidung des Pseudocumols aus der bei 160—168° siedenden Fraktion des Teeröls ("Steinkohlenteercumol"), die außer Pseudocumol noch Mesitylen neben anderen Produkten enthält, schüttelt man 540 ccm derselben mit dem gleichen Volum Schwefelsäure (D: 1,830) und erwärmt schließlich auf 80-90°, wobei 390 ccm Kohlenwasserstoff gelöst werden; man versetzt die Lösung unter Kühlung mit 180 ccm Wasser, verdünnt nach 24 Stdn. die abgetrennte obere Schicht mit 120 ccm Wasser und erwärmt zur Wiederauflösung bereits abgeschiedener Krystalle; die Lösung scheidet bei längerem Stehen in der Kälte würfelähnliche Krystalle von Pseudocumol-sulfonsäure-(5) ab, während Mesitylensulfonsäure in Lösung bleibt; man reinigt durch wiederholtes Umkrystallisieren aus verd. Schwefelsäure; Ausbeute 152 g Pseudocumol-sulfonsäure (Jac., A. 184, 199); aus der Sulfonsäure wird durch konz. Salzsäure bei 173—175° Pseudocumol abgespalten (Jac., A. 184, 186, 199). Auf dem gleichen Wege isolierte Schultz (B. 42, 3604) aus 1080 ccm Teeröl (Kp. 165—170°) 410 g reine Pseudocumolsulfonsäure, die er durch Erhitzen auf 110° und Einleiten von 250° heißem Wasserdampf in 150 g Pseudocumol überführte. Eine weitere, auf die verschiedene Löslichkeit der Sulfamide des Mesitylens und Pseudoeumols gegründete Methode besteht darin, daß man das staubtrockne Gemenge der sulfonsauren Natriumsalze durch Verreiben mit dem gleichen Gewicht Phosphorpentachlorid in die Sulfochloride überführt und diese in einen großen Überschuß konz. Ammoniaks einträgt; beim Umkrystallisieren der Sulfamide aus Alkohol erhält man zuerst Pseudocumolsulfamid und zuletzt das in Alkohol viel löslichere Mesitylensulfamid; aus dem Sulfamid wird durch Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 173° bis 175° Pseudocumol abgeschieden (Jac., A. 184, 184, 186). Nach Crafts (Am. Soc. 23, 248; B. 34, 1360; vgl. Armstrong, B. 11, 1697) lassen sich Pseudocumol und Mesitylen voneinander trennen auf Grund der Tatsache, daß Mesitylensulfonsäure durch $38\,\%_0$ ige Salzsäure schon innerhalb 15 Minuten bei 80° fast vollständig zerlegt wird, während Pseudocumolsulfonsäure unter denselben Umständen in 5 Stunden keine Spur Pseudocumol liefert.

Kp: 169.5° (Jacobsen, B. 19, 2514); Kp₇₆₀: 168.2° (korr.) (Perkin, Soc. 69, 1249); Kp₇₁₂: 166° (Schultz, B. 42, 3604). Dampfdruck bei verschiedenen Temperaturen: Woringer, Ph. Ch. 34, 263. D¦: 0.8888; D_{5}^{16} : 0.8810; D_{5}^{26} : 0.8747; D_{5}^{26} : 0.8620; D_{5}^{26} : 0.8465 (Pe., Soc. 69, 1194; D²: 0.88567 (Pe., Soc. 77, 279); D_{5}^{14-1} : 0.88337; D_{7}^{20} : 0.87844 (Landolt, Jahn, Ph. Ch. 10, 293); D_{5}^{18} : 0.877 (Schultz); D_{5}^{14} : 0.88747 (Brühl, J. pr. [2] 50, 142). — n_{5}^{2} : 1.50625; n_{7}^{2} : 1.52197; n_{7}^{8} : 1.53192 (Pe., Soc. 77, 279); n_{3}^{14} : 1.5030; n_{5}^{14-1} : 1.5072; n_{3}^{14} : 1.5184; n_{7}^{14-1} : 1.5282 (La., Jahn, Ph. Ch. 10, 303); n_{2}^{20} : 1.50001; n_{3}^{14} : 1.50441; n_{7}^{14} : 1.52501 (Brühl). — Verdampfungswärme: R. Schiff, A. 234, 344; Kurbatow, 3£. 35, 319; C. 1903 II, 323. Bildingswärme: Swarts, C. 1908 I, 1047; R. 27, 127. Molekulare Verbrennungswärme für flüssiges Pseudocumol bei konstantem Volum: 1244,48 Cal. (Swarts; vgl. Stohmann, Rodatz, Hertzberg, J. pr. [2] 35, 41). Molekulare Verbrennungswärme für dampfförmiges Pseudocumol bei konstantem Druck: 1281,51 Cal. (Thomsen, Ph. Ch. 52, 343). Spezifische Wärme: R. Schiff, A. 234, 321; Kurbatow, 3£. 35, 119; C. 1903 I, 1114. Kritische Temperatur und kritischer Druck: Altschul, Ph. Ch. 11, 590. — Magnetische Susceptibilität: Freitag, C. 1900 II, 156. Magnetische Rotation: Schönrock, Ph. Ch. 11, 785; Pe., Soc. 69, 1241. Dielektrizitätskonstante: La., Jahn, Ph. Ch. 10, 301. Pseudocumol zeigt positive elektrische Doppelbrechung (Schmidt, Ann. d. Physik [4] 7, 164).

Bei der Oxydation von Pseudocumol durch PbO₂ oder MnO₂ in Gegenwart von Schwefelsäure und bei der elektrolytischen Oxydation von Pseudocumol wird in beträchtlicher Menge 2.4-Dimethyl-benzaldehyd gebildet (Law, Perkin, C. 1905 I, 359; Soc. 91, 263; L., Soc. 91, 752). Bei 18-stdg. Kochen von 250 g Pseudocumol mit verd. Salpetersäure [erhalten durch Mischen von 700 g Salpetersäure (D: 1,4) mit 2½ Vol. Wasser] entstehen (außer Nitrierungsprodukten, s. darüber S. 402) 2.4- und 3.4-Dimethyl-benzoesäure, Methylterephthalsäure und 4-Methyl-isophthalsäure (Fittig, Laubinger, A. 151, 269; Bentley, Perkin, Soc. 71, 159, 163, 166, 175). Die Oxydation mit Chromsäure in Eisessig führt zu Trimellitsäure (Schultz, B. 42, 3604). Durch Hydrieren von Pseudocumol in Gegenwart von Nickel bei 180° (Sabatter, Senderens, C. r. 132, 568, 1255; A. ch. [8] 4, 365, 366) oder durch Erhitzen von Pseudocumol mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 150—280° (Konowalow, 3. 19, 255; B. 20 Ref., 570) entstehen Hexahydropseudocumole (S. 43). Durch Chlorierung von Pseudocumol im Dunkeln mit den berechneten Mengen Chlor wurden 5-Chlor-pseudocumol und 3.5.6-Trichlorpseudocumol erhalten (Schultz, B. 42, 3604). Bei der erschöpfenden Chlorierung in Gegenwart von Jod tritt Spaltung in Perchlorbenzol und Tetrachlormethan ein (Kraffer, Merz, B. 8, 1302). Beim Behandeln mit 1 Mol.-Gew. Brom in der Kälte entstehen 5-Brom-pseudocum-

cumol (Beilstein, Kögler, A. 137, 323; vgl. Fittig, Ernst, A. 139, 187) und weniger 3-Brompseudocumol (Jacobsen, B. 21, 2822). Bei Anwendung von 3 Mol.-Gew. Brom wird 3.5.6-Tribrom-pseudocumol gebildet (Fittig, Laubinger, A. 151, 267; Schramm, B. 19, 217). Durch Einw. von Brom im Sonnenlicht erhielt Schramm bei Anwendung von 1 Mol. Gew. Brom in der Kälte ein flüssiges (nicht näher untersuchtes) exo-Brom-pseudocumol, aus diesem mit einem weiteren Mol.-Gew. Brom 21.41-Dibrom-pseudocumol (vgl. Hjelt, Gadd, B. 19, 868) und aus Pseudocumol mit 3 Mol.-Gew. Brom unter gleichzeitigem Erwärmen ein nicht näher untersuchtes Öl, während nach CIUSA mit 3 Mol.-Gew. Brom im Sonnenlicht beim Erhitzen bis 160° 11.21.41-Tribrom-pseudocumol (und 21.41-Dibrom-pseudocumol), in der Kälte 3.5.6-Tribrom-pseudocumol entsteht. Pseudocumol wird von höchst konz. Salpetersäure in 5-Nitro-pseudocumol übergeführt (Schaper, Z. 1867, 12; J. 1867, 699). Mit Salpeterschwefelsäure entstehen je nach den Bedingungen 5-Nitro-, 3.5-Dinitro- oder 3.5.6-Trinitro-pseudocumol (FITTIG, LAUBINGER, A. 151, 261; SCHULTZ). Salpetersäure (D: 1,075) liefert bei 110° (neben sauren Oxydationsprodukten; s. darüber S. 401) ein Gemisch isomerer ω-Nitro-pseudocumole (Konowalow, Ж. 25, 541; C. 1894 I, 465; vgl. aber SCHULTZ); Nitrierung in Eisessig: Konowalow, Gurewirsch, Ж. 37, 539; C. 1905 II, 818. Pseudocumol löst sich in konz. Schwefelsäure unter Bildung von Pseudocumol-sulfonsäure-(5) (Jacobsen, A. 184, 198; B. 19, 1218). Läßt man Pseudocumol mit Sulfurylchlorid in Gegenwart von AlCl₃ reagieren, so entstehen 5-Chlor-pseudocumol und Pseudocumol-sulfonsäure-(5)-chlorid (Töhl., EBERHARD, B. 26, 2943). Beim Erhitzen von Pseudocumol mit AlCl₃ auf dem Siedepunkt naheliegende Temperaturen wurden erhalten: Benzol, Toluol, m- und wenig p-Xylol, Durol, Isodurol (JAC., B. 18, 341) und viel Mesitylen (Anschütz, A. 235, 186). Eine mit AlCl₃ und CuCl versetzte Lösung von Pseudocumol in Benzol liefert mit Kohlenoxyd und HCl 2.4.5-Trimethyl-benzaldehyd (GATTERMANN, A. 347, 375). — Kondensation von Pseudocumol mit Cellulose durch konz. Schwefelsäure: Nastjukow, Ж. 39, 1129; C. 1908 I, 820.

- 5-Fluor-1.2.4-trimethyl-benzol, 5-Fluor-pseudocumol $C_9H_{11}F=C_6H_2F(CH_3)_3$. B. Durch Erwärmen von 1 Tl. des Diazopiperidids aus 5-Amino-pseudocumol mit 5 Tln. konz. Fluorwasserstoffsäure (Wallach, Heusler, A. 243, 232). Durch Diazotieren von 5-Amino-pseudocumol und Erwärmen der wäßr. Lösung des Diazoniumchlorids mit Flußsäure (Valentiner, Schwarz, D. R. P. 96153; C. 1898 I, 1224). Schillernde Blättchen. F: 24° (V., Sch.), 26° (Töhl, B. 25, 1525), 27° (W., H.). Kp: 172° (V., Sch.), 174—175° (W., H.). Bildungswärme: Swarts, C. 1908 I, 1046; R. 27, 122. Mol. Verbrennungswärme bei konst. Volum: 1206,15 Cal. (Sw.). Verhalten gegen Schwefelsäure: T., Müller, B. 26, 1109.
- 3-Chlor-1.2.4-trimethyl-benzol, 3-Chlor-pseudocumol $C_9H_{11}Cl = C_8H_2Cl(CH_3)_3$, B. Durch Erhitzen des Natriumsalzes der 3-Chlor-pseudocumol-sulfonsäure-(5 oder 6) (Syst. No. 1523) mit konz. Salzsäure auf 180° (Töhl, B. 25, 1529). Flüssig. Kp: 213°.
- 5-Chlor-1.2.4-trimethyl-benzol, 5-Chlor-pseudocumol $C_9H_{11}Cl = C_9H_2Cl(CH_3)_8$. B. Aus Pseudocumol und Chlor im Dunkeln (Schultz, B. 42, 3604). Neben anderen Produkten aus Pseudocumol durch Sulfurylchlorid + Aluminiumchlorid (Töhl, Eberhard, B. 26, 2943). Aus 5-Amino-pseudocumol nach Sandmeyers Methode (Haller, B. 18, 93). Aus dem Diazopiperidid aus 5-Amino-pseudocumol und konz. Salzsäure (Wallach, Heusler, A. 243, 232). Blätter. F: 70° (Sch.), $70-71^{\circ}$ (Ha.; W., He.). Kp: $213-215^{\circ}$ (W., He.); Kp₂₀: $127-130^{\circ}$ (Sch.). Verhalten gegen rauchende Schwefelsäure: T., Müller, B. 26, 1109.
- 5-Fluor-3 oder 6-chlor-1.2.4-trimethyl-benzol C₉H₁₀CIF = C₆HCIF(CH₂)₃. B. Durch Einw. von Chlor auf 5-Fluor-pseudocumol in Gegenwart von Jod (Töhl, Müller, B. 26, 1110). Beim Abkühlen erstarrende Flüssigkeit. Kp: 205^o. Rauchende Schwefelsäure erzeugt 5-Fluor-pseudocumol-sulfonsäure-(3 oder 6) und 5-Fluor-3.6-dichlor-pseudocumol.
- 5-Fluor-3.6-dichlor-1.2.4-trimethyl-benzol $C_9H_9Cl_2F=C_6Cl_2F(CH_9)_5$. B. Durch Einw. von Chlor auf 5-Fluor-pseudocumol in Gegenwart von Jod (Töhl, Müller, B. 26, 1110). Aus 5-Fluor-3 oder 6-chlor-pseudocumol und rauchender Schwefelsäure bei Zimmertemperatur, neben 5-Fluor-pseudocumol-sulfonsäure-(3 oder 6) (T., M.). Seideglänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 150°.
- 3.5.6-Trichlor-1.2.4-trimethyl-benzol, eso-Trichlor-pseudocumol $C_9H_9Cl_3=C_8Cl_3(CH_3)_3$. B. Aus Pseudocumol und Chlor im Dunkeln unter Kühlung (Schultz, B. 42, 3604). Nadeln (aus Alkohol). F: 197°.
- 3-Brom-1.2.4-trimethyl-benzol, 3-Brom-pseudocumol $C_9H_{11}B_r = C_6H_9B_r(CH_9)_9$. B. Entsteht neben viel (festem) 5-Brom-pseudocumol beim Bromieren von Pseudocumol;

man kühlt den flüssigen Teil des Bromierungsproduktes (Gemisch der beiden Brompseudocumole) auf -20° bis -25° ab und saugt die sich ausscheidenden festen Anteile ab; man behandelt das Filtrat mit Chlorsulfonsäure, zerlegt das erhaltene Sulfonsäurechlorid durch alkoh. Natronlauge, krystallisiert das Natriumsalz wiederholt um und spaltet durch Salzsäure bei 180° Schwefelsäure ab (Jacobsen, B. 21, 2822). Entsteht in Form seiner beiden Sulfonsäuren bei mehrwöchiger Einw. von kalter rauchender Schwefelsäure auf 5-Brompseudocumol; man spaltet die Sulfonsäuren mit Salzsäure bei $180-190^\circ$ (J., B. 22, 1580). Beim Behandeln der 3-Brom-pseudocumol-sulfonsäure-(5) [erhalten durch Bromierung von Pseudocumol-sulfonsäure-(5)] mit Wasserdampf bei $200-215^\circ$ (Kelbe, Pathe, B. 19, 1551). — Bleibt bei -25° flüssig (J.). Kp: $226-229^\circ$ (K., P.), $237-238^\circ$ (korr.) (J.).

- 5-Brom-1.2.4-trimethyl-benzol, 5-Brom-pseudocumol $C_9H_{11}Br = C_8H_2Br(CH_9)_8$. B. Neben weniger 3-Brom-pseudocumol (Jacobsen, B. 21, 2822) durch Bromieren von Pseudocumol (Beilstein, Kögler, A. 137, 323; vgl. Fittig, Ernst, A. 139, 187). Durch Zers, des Diazopiperidids aus 5-Amino-pseudocumol mit konz. Bromwasserstoffsäure (Wallach, Heusler, A. 243, 233). Aus 5-Amino-pseudocumol durch Austausch von NH $_2$ gegen Brom (Noelltig, Baumann, B. 18, 1146). Schuppen (aus Alkohol). F: 73° (Beil, K.; F., E.). Kp: 233—235° (W., H.). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol (F., E.). Gibt mit Brom 5.6-Dibrom-pseudocumol und 3.5.6-Tribrom-pseudocumol (Schramm, B. 19, 216; J., B. 19, 1220). Bei mehrwöchiger Behandlung mit kalter, schwach rauchender Schwefelsäure entstehen die beiden Sulfonsäuren des 3-Brom-pseudocumols neben wenig 3.5.6-Tribrom-pseudocumol (J., B. 22, 1580).
- 6-Brom-1.2.4-trimethyl-benzol, 6-Brom-pseudocumol $C_9H_{11}Br = C_8H_2Br(CH_3)_3$. B. Durch Erhitzen der 6-Brom-pseudocumol-sulfonsäure-(3) mit Salzsäure auf 170° (JACOBSEN, B. 19, 1223). — Bleibt bei -10° bis -15° flüssig. Kp: $236-238^\circ$.
- 5-Fluor-3 oder 6-brom-1.2.4-trimethyl-benzol $C_9H_{10}BrF=C_8HBrF(CH_3)_3$. B. Aus 5-Fluor-pseudocumol und Brom in Gegenwart von Jod (Töhl, Müller, B. 26, 1112). Flüssig. Kp: $225-230^\circ$. Bei längerer Einw. von konz. Schwefelsäure bei Zimmertemperatur entstehen 5-Fluor-pseudocumol-sulfonsäure-(3 oder 6) und 5-Fluor-3.6-dibrompseudocumol.
- 5.6-Dibrom-1.2.4-trimethyl-benzol, 5.6-Dibrom-pseudocumol $C_9H_{10}Br_2=C_6HBr_2(CH_3)_3$. B. Neben 3.5.6-Tribrom-pseudocumol aus 5-Brom-pseudocumol und Brom im Dunkeln (Schramm, B. 19, 216); man fraktioniert das Produkt und löst den bei 292° bis 300° siedenden Anteil in warmem Petroläther; hierbei scheidet sich zunächst 3.5.6-Tribrom-pseudocumol aus (Jacobsen, B. 19, 1221). Nadeln (aus Alkohol). F: 63,6° Kp: 293—294° (korr.) (J.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, sehr leicht in Äther, Chloroform und Benzol (Sch.). Liefert mit Chlorsulfonsäure 5.6-Dibrom-pseudocumol-sulfonsäure-(3), 6-Brom-pseudocumol-sulfonsäure-(3) und 3.5.6-Tribrom-pseudocumol (J.).
- 2¹.4¹-Dibrom-1.2.4-trimethyl-benzol, 2¹.4¹-Dibrom-pseudocumol $C_9H_{10}Br_2=C_6H_3(CH_3)(CH_2Br)_2$. B. Aus Pseudocumol und 2 Mol.-Gew. Brom an der Sonne (Schramm, B. 19, 218) oder bei 140° (Hjelt, Gadd, B. 19, 867). Seideglänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 97—97,5° (Sch.), 97,5° (H., G.; Ciusa, G. 36 II, 92). Nicht unzersetzt destillerbar (Sch.). Leicht löslich in Benzol (Sch.). Gibt beim Kochen mit Sodalösung 2¹.4¹-Dioxy-1.2.4-trimethyl-benzol (H., G.).
- 5-Fluor-3.6-dibrom-1.2.4-trimethyl-benzol $C_9H_9Br_2F=C_6Br_2F(CH_3)_3$. B. Aus 5-Fluor-pseudocumol und Brom in Gegenwart von Jod (Töhl, Müller, B. 26, 1112). Neben 5-Fluor-pseudocumol-sulfonsäure-(3 oder 6) durch Einw. von konz. Schwefelsäure auf 5-Fluor-3 oder 6-brom-pseudocumol bei Zimmertemperatur (T., M.). Seideglänzende Nadeln (aus Alkohol). F: $143-144^\circ$.
- 3.5.6-Tribrom-1.2.4-trimethyl-benzol, eso-Tribrom-pseudocumol $C_9H_9Br_3=C_8Br_3(CH_3)_3$. B. Beim Bromieren von Pseudocumol (Fittig, Laubinger, A. 151, 287) mit 3 Mol.-Gew. Brom im Dunkeln (Schramm, B. 19, 217). Entsteht nach Ciusa (G. 36 II, 91; vgl. jedoch Schramm) auch durch Einw. von 3 Mol.-Gew. Brom auf 1 Mol.-Gew. Pseudocumol im direkten Sonnenlicht ohne Erwärmen. Bildet sich neben 5.6-Dibrom-pseudocumol-sulfonsäure-(3) und 6-Brom-pseudocumol-sulfonsäure-(3) durch Einw. von Chlorsulfonsäure auf 5.6-Dibrom-pseudocumol (Jacobsen, B. 19, 1222). F: 225—226° (F., L.; C.), 233° (J.). Schwer löslich in siedendem Alkohol, etwas leichter in siedendem Eisessig, leicht in heißem Toluol (J.). Sublimierbar (F., L.).
- $1^1.2^1.4^1$ -Tribrom-1,2.4-trimethyl-benzol, $1^1.2^1.4^1$ -Tribrom-pseudocumol $C_9H_9Br_3=C_6H_3(CH_2Br)_3$. B. Zu 60 g Pseudocumol fügt man tropfenweise 78 ccm Brom im direkten Sonnenlicht und erhitzt allmählich im Ölbade auf 160° (CIUSA, G. 36 II, 91). Nadeln (aus Ligroin). F: 154°. Sehr leicht löslich in Chloroform, warmem Alkohol und Ligroin, ziemlich

in Äther. Entwickelt besonders in der Wärme Dämpfe, die die Schleimhäute stark angreifen.

- 5-Jod-1.2.4-trimethyl-benzol, 5-Jod-pseudocumol C₈H₁₁I = C₆H₂I(CH₃)₃. B. Durch Zersetzen des Diazopiperidids aus 5-Amino-pseudocumol mit Jodwasserstoffsäure (Wallach, Heusler, A. 243, 233). Aus der Diazoverbindung aus 5-Amino-pseudocumol und Kaliumjodid in schwefelsaurer Lösung (Kürzel, B. 22, 1586). Farblose Schuppen (aus Alkohol). F: 37° (W., H.). Kp. 256—258° (W., H.); Kp₇₃₀: 258° (Ulimann, Meyer, A. 332, 47). Wird erst bei 140° durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor zu Pseudocumol reduziert (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 326). Gibt beim Erhitzen mit Kupfer auf 230° bis 260° 2.4.5.2′.4′.5′-Hexamethyl-diphenyl (U., M.). Liefert mit konz. oder rauchender Schwefelsäure zwei eso-Dijod-pseudocumole, eine Jodpseudocumolsulfonsäure und Pseudocumol-sulfonsäure.(5) (Kü.).
- 5-Jodoso-1.2.4-trimethyl-benzol, 5-Jodoso-pseudocumol $C_9H_{11}OI=(CH_3)_3C_8H_2\cdot IO$. B. Das salzsaure Salz $(CH_3)_3C_8H_2\cdot ICl_2$ entsteht durch Einleiten von Chlor in die Eisessiglösung von 5-Jod-pseudocumol; durch Verreiben des Salzes mit Alkalien gewinnt man die freie Jodoso-Verbindung (WILLGERODT, B. 27, 1903). Hellgelbes amorphes Pulver. Verfärbt sich bei $120-125^\circ$, schmilzt bei 171° unter Zersetzung. Schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in Äther, Chloroform und Benzol. Salzsaures Salz, 2.4.5-Trimethylphenyljodidchlorid $C_9H_{11}\cdot ICl_2$. Gelbe Prismen. F: ca. $67-68^\circ$ (Zers.).
- 5-Jodo-1.2.4-trimethyl-benzol, 5-Jodo-pseudocumol $C_9H_{11}O_2I=(CH_3)_3C_6H_2\cdot IO_2$. B. Durch Kochen von frisch bereitetem 5-Jodoso-pseudocumol mit Wasser (WILLGERODT, B. 27, 1905). Nädelchen (aus Eisessig). Verpufft bei 212°. Sehr wenig löslich in Chloroform, unlöslich in Ather und Benzol.
- 5-Fluor-3 oder 6-jod-1.2.4-trimethyl-benzol $C_9H_{10}IF = C_6HIF(CH_3)_3$. B. Aus 5-Fluor-3 oder 6-amino-pseudocumol (Syst. No. 1705) durch Diazotieren und Zersetzung der Diazoniumverbindung mit KI (Töhl, Müller, B. 26, 1113). Flüssig. Wird durch konz. Schwefelsäure unter Abscheidung von Jod zersetzt.
- Festes eso-Dijod-1.2.4-trimethyl-benzol, festes eso-Dijod-pseudocumol $C_9H_{10}I_2 = C_9H_{12}(CH_3)_3$. B. Bei längerer Einw. von konz. oder rauchender Schwefelsäure auf 5-Jod-pseudocumol, neben flüssigem Dijod-pseudocumol, einer Jodpseudocumolsulfonsäure und Pseudocumolsulfonsäure-(5) (Kürzel, B. 22, 1586). Tafeln (aus heißem Alkohol). F: 73°. Nur im Vakuum unzersetzt destillierbar.
- Flüssiges eso-Dijod-1.2.4-trimethyl-benzol, flüssiges eso-Dijod-pseudocumol $C_9H_{16}I_2=C_8HI_2(CH_3)_3$. B. siehe bei festem eso-Dijod-pseudocumol. Flüssig. Erstarrt unterhalb 0° (Kurzel, B. 22, 1587).
- 3-Nitro-1.2.4-trimethyl-benzol, 3-Nitro-pseudocumol $C_9H_{11}O_2N = O_2N \cdot C_6H_2(CH_3)_3$. B. Aus 3-Nitro-5-amino-pseudocumol mit Äthylnitrit (MAYER, B. 20, 971). F: 30°.
- 5-Nitro-1.2.4-trimethyl-benzol, 5-Nitro-pseudocumol $C_9H_{11}O_2N = O_2N \cdot C_6H_2(CH_3)_3$. B. In geringer Ausbeute (Schultz, B. 42, 3605) durch Behandlung von Pseudocumol mit höchst konz. Salpetersäure in der Kälte (Schaper, Z. 1867, 12; J. 1867, 699; Fittig, Laubinger, A. 151, 259). Darst. Man läßt 87 g einer Nitriersäure, welche aus 500 g Salpetersäure (D: 1,509) und 750 g Schwefelsäure (D: 1,828) bereits ist, im Laufe von 5 Stdn. bei höchstens 20^{9} unter Rühren zu 30 g Pseudocumol tropfen; Ausbeute $92^{9}/_{0}$ der Theorie (Schultz). Gelbliche Nadeln. F: 71^{9} (Schal; F., L.). Kp: 265^{9} (Schal). Wird von Chromsäure zu 5-Nitro-2.4-dimethyl-benzoesäure (Syst. No. 942) oxydiert (Schal). Gibt mit Chromsäure in siedendem Eisessig 5-Nitro-benzol-tricarbonsäure-(1.2.4) (Schu.).
- **6-Nitro-1.2.4-trimethyl-benzol, 6-Nitro-pseudocumol** $C_9H_{11}O_2N = O_2N \cdot C_6H_2(CH_3)_3$. B. Durch Verkochen der Diazoverbindung aus 6-Nitro-5-amino-pseudocumol mit Alkohol (Edler, B. 18, 629). Prismen. F: 20°.
- 5-Fluor-3 oder 6-nitro-1.2.4-trimethyl-benzol $C_9H_{10}O_2NF = O_2N \cdot C_9HF(CH_3)_3$. B. Durch Eintragen von 5-Fluor-pseudocumol in ein Gemisch gleicher Teile rauchender und gewöhnlicher Salpetersäure (Töhl., Müller, B. 26, 1113). Öl. Erstarrt bei $+5^0$ krystallinisch. Nicht unzersetzt bei gewöhnlichem Druck destillierbar.
- 5-Brom-8 oder 6-nitro-1.2.4-trimethyl-benzol $C_9H_{10}O_2NBr=O_2N\cdot C_6HBr(CH_8)_8$. Durch Auflösen von 5-Brom-pseudocumol in abgekühlter rauchender Salpetersäure

- (Kelbe, Pathe, B. 19, 1548). Nadeln. F: 191—1926. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Benzol.
- 3.5-Dinitro-1.2.4-trimethyl-benzol, 3.5-Dinitro-pseudocumol $C_9H_{10}O_4N_2=(O_2N)_2C_6H(CH_3)_3$. B. Aus 5-Nitro-pseudocumol mit überschüssiger Salpeterschwefelsäure in der Kälte (Schultz, B. 42, 3607). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 171–172°.
- 3.6-Dinitro-1.2.4-trimethyl-benzol, 3.6-Dinitro-pseudocumol $C_8H_{10}O_4N_2=(O_2N)_2C_8H(CH_3)_3$. B. Man trägt unter Kühlung 1 Mol.-Gew. Natriumnitrit in eine Lösung von 3.6-Dinitro-5-amino-pseudocumol in 2 Tln. Eisessig + 1 Tl. konz. Schwefelsäure ein und kocht die entstandene Diazoverbindung mit Alkohol (Nietzki, Schneider, B. 27, 1429). Orangegelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 96°.
- 5-Fluor-3.6-dinitro-1.2.4-trimethyl-benzol $C_3H_9O_4N_2F=(O_2N)_3C_6F(CH_3)_3$. B. Aus 5-Fluor-pseudocumol und rauchender Salpetersäure (Töhl, Müller, B. 26, 1113). Nadeln (aus Alkohol). F: $74-76^{\circ}$.
- 6-Chlor-3.5-dinitro-1.2.4-trimethyl-benzol $C_9H_9O_4N_2Cl=(O_2N)_2C_6Cl(CH_3)_3$. B. Durch Erhitzen von 6-Chlor-2.4.5-trimethyl-phonyl-phosphinsäure (Syst. No. 2291) mit rauchender Salpetersäure (Michaelis, A. 294, 15). Nadeln (aus Alkohol). F: $169-170^{\circ}$.
- 5-Chlor-3.6-dinitro-1.2.4-trimethyl-benzol ${}^-\mathrm{C}_9\mathrm{H}_9\mathrm{O}_4\mathrm{N}_2\mathrm{Cl} = (\mathrm{O}_2\mathrm{N})_2\mathrm{C}_6\mathrm{Cl}(\mathrm{CH}_3)_3$. B. Man trägt unter Kühlung 1 Tl. 5-Chlor-pseudocumol in 3 Tle. Salpetersäure (D: 1,48) ein, setzt 6 Tle. konz. Schwefelsäure unter Kühlung zu und läßt stehen (Nietzki, Schneider, B. 27, 1427). Nadeln (aus Essigester). F: $205-206^\circ$. Wird bei längerem Kochen mit Anilin nicht zersetzt.
- 3-Chlor-5.6-dinitro-1.2.4-trimethyl-benzol $C_9H_9O_4N_2Cl = (O_2N)_3C_6Cl(CH_3)_3$. B. Durch Nitrieren von 3-Chlor-pseudocumol (Töhl., B. 25, 1529). F: 174°. Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure ein Orthodiamin.
- 5-Brom-3.6-dinitro-1.2.4-trimethyl-benzol $C_9H_9O_4N_2Br=(O_2N)_2C_6Br(CH_2)_3$. B. Durch Auflösen von 5-Brom-pseudocumol in Salpeterschwefelsäure (Fittig, A. 147, 14; Kelbe, Pathe, B. 19, 1548). Mikroskopische Tafeln (aus Alkohol). F: 213—214 $^{\circ}$ (K., P.), 214—215 $^{\circ}$ (F.). Fast unlöslich in kałtem Alkohol, leicht löslich in Benzol (K., P.).
- 3-Brom-5.6-dinitro-1.2.4-trimethyl-benzol $C_9H_9O_4N_2Br=(O_2N)_2C_6Br(CH_3)_3$. B. Durch Behandeln von 3-Brom-pseudocumol mit Salpeterschwefelsäure (K., P., B. 19, 1551). Nadeln (aus Alkohol). F: 180—181°. Fast unlöslich in kaltem Alkohol.
- 3.5.6-Trinitro-1.2.4-trimethyl-benzol, eso-Trinitro-pseudocumol $C_9H_9O_6N_3 = (O_2N)_3C_6(CH_3)_3$. B. Durch Eintragen von Pseudocumol in gekühlte Salpeterschwefelsäure und gelindes Erwärmen (Fittig, Laubinger, A. 151, 261). Darst. Man erhitzt 5-Nitro-pseudocumol oder Pseudocumol mit Nitriersäure [bereitet aus 500 g Salpetersäure (D:1,509) und 750 g Schwefelsäure (D:1,828)] auf 90° (Schultz, B. 42, 3608). Prismen. Rhombisch(?) (Weber, B. 42, 3608). F: 185° (F., L.). Sehr wenig löslich in siedendem Alkohol, sehr leicht in siedendem Benzol oder Toluol (F., L.). Ist nach ebullioskopischen Messungen in Ameisensäure stark dissoziiert (Ciusa, R. A. L. [5] 18 II, 67). Läßt sich weder oxydieren noch chlorieren (Sch.). Bei der Einw. von alkoh. Schwefelammonium in der Wärme wurden 3-Nitro-5-amino-pseudocumol (F., L.) und 3-Nitro-5-amino-pseudocumol-sulfonsäure-(6) (Mayer, B. 19, 2313) erhalten (vgl. M., B. 20, 966, 970). Letztere entsteht auch mit Natriumhydrosulfid oder Natriumsulfid in alkoh. Lösung (Blanksma, R. 24, 47). Versetzt man die alkoh. Lösung von 3.5.6-Trinitro-pseudocumol mit einem Tropfen Natronlauge, so entsteht eine intensiv grüne, nach einiger Zeit in Braun umschlagende Färbung (Schultz).
- 1¹-Azido-1.2.4-trimethyl-benzol, 1¹-Azido-pseudocumol, 2.4-Dimethyl-benzylazid $C_9H_{11}N_3=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CH_2\cdot N_3$. B. Aus dem entsprechenden Nitrosohydrazin $C_9H_{13}ON_3$ durch $10^9/_{\rm oige}$ Schwefelsäure (F. Mayer, Dissert. [Heidelberg 1902], S. 41). Flüssig. Kp₁₅: 114^9 (F. M.). Flüchtig mit Äther (F. M.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Äther, Alkohol, Benzol und Ligroin (F., M.). Wird von Säuren vorwiegend zu Stickstoffwasserstoffsäure und 2.4-Dimethyl-benzylalkohol bezw. -chlorid verseift (Curtus, Darapsky, B. 35, 3231).

Verbindung $C_9H_{11}O_9P=O_2P\cdot C_6H_{2}(CH_3)_3$ vom Schmelzpunkt 216° ("Phosphinopseudocumol" vom Schmelzpunkt 216°) s. Syst. No. 2291.

Verbindung $C_9H_{11}O_2P=O_2P\cdot C_9H_2(CH_3)_3$ (?) vom Schmelzpunkt 80° ("Phosphinopseudocumol" (?) vom Schmelzpunkt 80°) s. Syst. No. 2278.

1.3.5-Trimethyl-benzol, symm. Trimethyl-benzol, Mesitylen $C_9H_{12} =$

V. Im Erdől des Elsaß (ENGLER, B. 18, 2237; Werhandlungen des Vereins zur Beförderung des Bezifferung: $(4 \frac{5}{3} \frac{1}{2}) - C(1^1 = \omega)$. Gewerbfleißes 66 [1887], 663), von Hannover (En., ebenda, 667), von Tereprosee (En., ebenda, 670). Verhandlungen des Vereins zur Beförderung des ebenda, 667), von Tegernsee (En., ebenda, 670). Im Erdöl von Terra di Lavoro (Italien) (En., B.

18, 2237; D. 250, 316). Im galizischen Erdöl (Lachowicz, A. 220, 200; Engler, B. 18, 2237). Im rumānischen Erdől (ЕДЕГЕАЛУ, FILITI, Bl. [3] 23, 389). Im kaukasischen Erdől (КŪRВА-тоw, Ж. 15, 129; В. 16, 966; ENGLER, В. 18, 2237; МАККОМІКОМ, А. 234, 97; КОЛОМАІОМ, РІОТЛІКОМА, Ж. 33, 51; С. 1901 I, 1002). Im nordamerikanischen Erdől (МАВЕКУ, Ат. 19, 419). Im Erdöl von Pennsylvanien (Engler, B. 18, 2234). Im californischen Erdöl (Mabery, Hudson, Am. 25, 260). Im Erdöl von Argentinien (Engler, Otten, D. 268, 380). Im Erdöl von Borneo (Jones, Wootton, Soc. 91, 1148). Bezüglich weiterer Angaben über Vorkommen von Mesitylen in Erdölen vgl. Engler und v. Höfer, Das Erdöl, Bd. I [Leipzig 1913], S. 362. - B. Bei der Destillation von Aceton mit Schwefelsäure (KANE, [Leipzig 1913], S. 362. — B. Bei der Destillation von Aceton mit Schweiessaure (Kane, J. pr. [1] 15, 131; Fittig, Brueckner, A. 147, 42). Aus Phoron C₉H₁₄O (Bd. I, S. 751) durch Einw. von Schwefelsäure (1 Vol. konz. Schwefelsäure und ¹/₂ Vol. Wasser) (Claisen, A. 180, 18; vgl. Jacobsen, B. 10, 858). Bei der Destillation einer Lösung von Allylen in konz. Schwefelsäure mit wenig Wasser (Fittig, Schrohe, B. 8, 17, 367). Zur Theorie der Bildung aus Allylen und aus Aceton vgl. Michael, J. pr. [2] 60, 441. Mestiylen entsteht neben der vierfachen Menge Pseudocumol beim Behandeln von Toluol mit Methylchlorid und AlCl₃ (Friedell, Crafts, A. ch. [6] 1, 461; Ador, Rillet, B. 12, 329; Bl. [2] 31, 248). Durch Kochen von Diacetylmesitylen C₆H(CO·CH₃)₂(CH₃)₃ mit Phosphorsäure (Klages, Lickboth, B. 32, 1563). Durch Erhitzen von Mesitoylmesitylen oder Benzoylmesitylen mit konz. Mineralsäuren auf 160—190° (Weiler, B. 32, 1908). Über die Bildung bei der Zersetzung von Campher durch schmelzendes Zinkchlorid vgl. Fittig, Wackerroder, A. 151, 297; s. auch Reuter, B. 16, 626. Mesitylen entsteht bei trockner Destillation der Steinkohlen und findet sich daher im Steinkohlenteer (FITTIG, WACKENRODER, A. 151, 292; JACOBSEN, A. 184, 179). Mesitylen entsteht bei der destruktiven Destillation von Braunkohlenteeröl (Schultz, Würth, C. 1905 I, 1444). — Darst. Man versetzt allmählich 300 ccm Aceton am Rückflußkühler mit einem abgekühlten Gemisch von 300 ccm konz. Schwefelsäure und 150 ccm Wasser, läßt 24 Stdn. stehen und destilliert dann langsam; sobald nach längerer Destillation der Kolbeninhalt zu schäumen beginnt, setzt man die Destillation im Dampfstrom fort, solange noch Öl übergeht. Ausbeute 13,5% der Theorie (Küster, Stallberg, A. 278, 210). Man versetzt 180 g eiskaltes Aceton möglichst rasch mit 165 ccm konz. Schwefelsäure, indem man durch Abkühlen die Temp. bei höchstens 20° hält, erwärmt nach 16-20 Stdn. über kleiner Flamme bis zur beginnenden Reaktion, leitet dann einen mäßig raschen Dampfstrom ein, fängt das Destillat der ersten 3-4 Minuten gesondert auf (I) und setzt die Destillation fort, bis das Volumen des Destillats (II) ca. 200 ccm beträgt. Die öligen Anteile des Destillats II von 4 Operationen destilliert man erneut mit Dampf, bis 600-800 ccm übergegangen sind; dann fraktioniert man die vereinigten Kohlenwasserstoffschichten von diesem Destillat und den Destillaten I. Ausbeute 17,2% der Theorie (Noves, Am. 20, 807). — Über Darstellung von Mesitylen aus dem "Steinkohlenteercumol" vgl. Pseudocumol, S. 401.

Mesitylen erstarrt in flüssiger Luft zu einer durchsichtigen Masse, die erst bei höherer mesitylen erstarrt in ilussiger Luit zu einer durchsichtigen Masse, die erst bei höherer Temperatur krystallinisch wird (Ladenburg, Krügel, B. 32, 1822). F: −57,5° (L., K., B. 33, 638). Kp: 162−164° (Cahours, A. 74, 107), 164° (L., K., B. 32, 1821); Kp₇₆₀: 164,1° (korr.) (Perkin, Soc. 69, 1249); Kp₇₆₅,₂: 164,5° (R. Schifff, A. 220, 94); Kp₇₄₇: 163° (Lucas, B. 29, 2885); Kp₇₄₃: 162,6−163,6° (Brühl, A. 200, 190). Dampfdrucke bei verschiedenen Temperaturen: Woringer, Ph. Ch. 34, 263. D‡: 0,8768; D‡: 0,8685; D₂; 0,8620; D₃; 0,8493; D₃; 0,8328 (Perkin, Soc. 69, 1193); D‡°: 0,87397 (Perkin, Soc. 77, 280); D‡°: 0,8694; D‡³: 0,7372 (R. Schifff, A. 220, 94); D³: 0,8656; D³: 0,8456; D³: 0,8121; D¹: 0,7848 (Duttott, Eritempler Arch Scanding (Ladens 11, 11); D¹: 0,8663; D³: 0,826. D³: FRIEDERICH, Arch. Sc. phys. et nat. Genève [4] 9, 111); D4.6: 0,86486; D40.1: 0,86060 (LANDOLT, Jahn, Ph. Ch. 10, 293, 303); D¹⁹: 0,8632 (Gladstone, Soc. 45, 245); D²⁰: 0,864) (Lu.); D²¹: 0,8558 (Brühl, A. 200, 191). — $n_{\alpha}^{7.6}$: 1,49985; $n_{\beta}^{7.6}$: 1,51521; $n_{\gamma}^{7.6}$: 1,52460 (Pe., Soc. 77, 280); $n_{\alpha}^{14.6}$: 1,4926; $n_{\beta}^{14.6}$: 1,5073; $n_{\gamma}^{14.6}$: 1,5165 (Landolt, Jahn); $n_{\rm D}^{16}$: 1,4960 (Glad-STONE, Soc. 45, 245); na: 1,48701; na: 1,49116; na: 1,51033 (Brühl). — Absorptionsspektrum: Purvis, C. 1909 II, 119. — Oberflächenspannung: R. Schiff, A. 223, 68; Dutcit, Friederich, C. r. 130, 328; Arch. Sc. phys. et nat. Genève [4] 9, 111; Renard, Guye, C. 1907 I, 1478; Oberflächenspannung und Binnendruck: WALDEN, Ph. Ch. 66, 394. — Verdampfungswärme: R. Schiff, A. 284, 344; Brown, Soc. 87, 268. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck für flüssiges Mesitylen: 1251,9 Cal. (Stohmann, Rodatz, Herzberg, J. pr. [2] 35, 41; vgl. Landolt-Börnstein, Physikalisch-chemische Tabellen, 4. Aufl. [Berlin 1912], S. 910), für dampfförmiges Mesitylen: 1282,31 Cal. (Thomsen, Ph. Ch. 52, 343). Spezifische Wärme: R. Schiff, A. 234, 321. Kritische Temperatur: Altschul, Ph. Ch. 11, 590; Brown, Soc. 89, 314. Kritischer Druck: Altsch. — Magnetische Susceptibilität: Freitag, C. 1900 II, 156. Magnetische Rotation: Schönrock, Ph. Ch. 11, 785; Perkin, Soc. 69, 1241. Dielektrizitätskonstante: Landolt, Jahn, Ph. Ch. 10, 301. Mesitylen zeigt positive elektrische Doppelbrechung (Schmidt, Ann. d. Physik [4] 7, 164).

Beim Überleiten der Dämpfe von Mesitylen über erhitzten Bimsstein bilden sich hochsiedende Kondensationsprodukte (Barth, Herzig, M. 1, 817). Einw. von Ozon auf Mesitylen: Harries, Weiss, A. 343, 371. Mesitylen liefert bei der Oxydation mit Mangandioxyd, Schwefelsäure und Eisessig 13,6% der Theorie an 2.4.6.3′.5′-Pentamethyl-diphenylmethan, etwas 3.5-Dimethyl-benzaldehyd, einen Kohlenwasserstoff vom Schmelzpunkt 1320 bis 133° und Kp₂₆₃; 350° (vielleicht Dihydrotetramethylanthracen) und höhere Kohlenwasserstoffe; oxydiert man mit Mangandioxyd und wäßr. $(62^{\circ}/_{0}iger)$ Schwefelsäure, so erhält man $31^{\circ}/_{0}$ Dimethylbenzaldehyd, $11,5^{\circ}/_{0}$ Pentamethyldiphenylmethan, wenigstens $3^{\circ}/_{0}$ Mesitylensäure und die übrigen, oben genannten Produkte (Weiler, B. 33, 465). Ausbeuten an Dimethylbenzaldehyd bei der Oxydation von Mesitylen nach verschiedenen Oxydationsmethoden: Law, Pebrin, Soc. 91, 263; vgl. C. 1905 I, 359. Beim Erhitzen von Mesitylen mit kaltgesättigter Permanganatlösung auf 80° entstehen Uvitinsäure und Trimesinsäure (Jacobsen, A. 184, 191). Mesitylen gibt in Essigsäureanhydrid mit Chromsäure und konz. Schwefelsäure Trimesintrialdehyd-hexaacetat (BIELECKI, C. 1908 I, 1623). Kocht man Mesitylen mit einem Gemisch von Kaliumchromat und verd. Schwefelsäure bis zum Verschwinden des Kohlenwasserstoffes, so läßt sich nur Essigsäure isolieren (FTTTIG, A. 141, 142). Mesitylen wird durch Kochen mit verd. Salpetersäure [1 Vol. Säure (D: 1,4) und 2 Vol. Wasser] in Mesitylenauren Kochen mit verd. Salpetersaure [1 Vol. Saure (D: 1,4) und 2 Vol. Wasser] in Mesitylen-säure und Uvitinsäure übergeführt; daneben entstehen eso-Nitromesitylen und 4-Nitro-3.5-dimethyl-benzoesäure (F1., A. 141, 144; F1., FURTENBACH, A. 147, 296). Beim Erhitzen von Mesitylen mit verd. Salpetersäure (D: 1,075—1,155) auf 100° entsteht ω-Nitro-mesitylen (Kono-walow, B. 28, 1862; Æ. 31, 256; C. 1899 I, 1238). Konz. Salpetersäure (D: 1,38) wirkt in der Kälte kaum ein; in der Wärme entstehen eso-Nitromesitylen (F11716, STORER, A. 147, 1) und wenig ω-Nitro-mesitylen (Ko., B. 29, 2201). Rauchende Salpetersäure verwandelt Mesitylen sehon in der Kälte in eso-Dinitromesitylen (F1., A. 141, 132; F1., ST.). Nitrierungs von Mesitylen mit Salpeterschynofologien in der Kälte führt zu est Tripitramesitylen (C1. von Mesitylen mit Salpeterschwefelsäure in der Kälte führt zu eso-Trinitromesitylen (CA-HOURS, A. ch. [3] 25, 40; A. 69, 245; A. W. HOFMANN, A. 71, 129; Fr., A. 141, 134). Beim Kochen von Mesitylen mit 1 Gew.-Tl. Salpetersäure (D: 1,51) und 4 Gew.-Tln. Eisessig entstehen eso-Nitromesitylen (Schultz, B. 17, 477), ω-Nitro-mesitylen (Ko., B. 29, 2201) und Mesitylensäure (BAMBERGER, RISING, B. 33, 3625). Durch Hydrierung von Mesitylen in Gegenwart von Nickel bei 180° (Sabatter, Sendebens, C. r. 132, 568, 1255) oder mit Phosphonium-jodid bei 280° (Baeyer, A. 155, 273) entsteht Hexahydromesitylen (S. 45). Beim Einleiten von Chlor in abgekühltes Mesitylen entstehen eso-Mono-, Di- und Trichlormesitylen (Fittig, HOOGEWERFF, A. 150, 323). Bei der Einw. von Chlor auf den Dampf des siedenden Mesitylens bei höchstens 2150 wurden ω-Chlor-mesitylen (ROBINET, C. r. 96, 501; B. 16, 965) und ω . ω' -Dichlor-mesitylen (R., Colson, Bl. [2] 40, 110; R.) erhalten. Verhalten von Mesitylen bei der Einw. von Chlor im Sonnenlicht: Radziewanowski, Schramm, C. 1898 I, 1019. Bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Brom auf abgekühltes Mesitylen (FITTIG, STORER, A. 147, 6) im Dunkeln (Schramm, B. 19, 212) entsteht fast ausschließlich eso-Brom-mesitylen, im Sonnenlicht außerdem 2.5¹-Dibrom-mesitylen (Sch.). Beim Behandeln von Mesitylen mit 2 Mol.-Gew. Brom in der Kälte entstehen eso-Di- und Tribrom-mesitylen (F1., Sr.). Siedendes Mesi-Gew. Brom in der Kalte entstehen eso-Dr- und Tribrom-mesitylen (FI., St.). Siedendes Mesitylen und Bromdampf reagieren unter Bildung von ω.ω'-Dibrom-mesitylen (Robinet, C. r. 96, 501; B. 16, 965; Colson, A. ch. [6] 6, 91), ω.ω'.ω"-Tribrom-mesitylen und sehr wenig 2.1*.3*(?)-Tribrom-mesitylen (Co., A. ch. [6] 6, 94, 99). Beim Erhitzen von 10 g Mesitylen mit 13 g Sulfurylchlorid auf 150° entsteht eso-Chlor-mesitylen; 3 g Mesitylen, mit 11 g Sulfurylchlorid auf 150° erhitzt, liefern eso-Trichlor-mesitylen (Töhl, Eberhard, B. 26, 2943). Mesitylen liefert mit Sulfurylchlorid + Aluminiumchlorid eso-Chlor-mesitylen und Mesitylensulfonsäurechlorid (T., E., B. 26, 2943). Mesitylen wird beim Erwärmen mit Jod und Jodsäure in Essigsäure viel leichter jodiert als Benzol und myydol (Klacors Liveur L. m. [2]). säure in Essigsäure viel leichter jodiert als Benzol und m-Xylol (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 311). Beim Erhitzen von Mesitylen mit Aluminiumchlorid im HCl-Strom auf 150-1606 entstehen m-Xylol, Durol, Isodurol, wenig Benzol und Toluol, sowie Spuren Pseudocumol (Jacobsen, B. 18, 342). Mit AlCl₃ und CuCl versetztes Mesitylen liefert mit Kohlenoxyd + HCl den 2.4.6-Trimethyl-benzaldehyd (GATTERMANN, A. 347, 374). Dieser Aldehyd entsteht auch bei der Einw. von AlCl₃ auf ein Gemisch von Mesitylen mit Nickel-carbonyl (Dewar, Jones, Soc. 85, 219). — Mesitylen reagiert mit Acetylchlorid und AlCl₃ in CS₂ glatt unter Bildung von Diacetylmesitylen (V. Meyer, B. 29, 1413; V. M., Pavia, B. 29, 2866).

Verbindung von Mesitylen mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

- 2-Fluor-1.3.5-trimethyl-benzol, eso-Fluor-mesitylen $C_9H_{11}F=C_9H_2F(CH_3)_3$. B. Durch Zers. des Diazopiperidids aus Mesidin mit Flußsäure (Töhl, B. 25, 1525). Nicht erstarrende Flüssigkeit. Kp: $171-172^{\circ}$.
- 2-Chlor-1.3.5-trimethyl-benzol, eso-Chlor-mesitylen $C_9H_{11}Cl=C_6H_2Cl(CH_3)_3$. B. Durch Einw. von Chlor auf Mesitylen unter Kühlung erhält man ein Gemenge von Mono-, Di- und Trichlormesitylen, welches man in siedendem Alkohol löst; beim Erkalten scheidet sich Trichlormesitylen ab; Mono- und Dichlormesitylen werden durch Fraktionieren getrennt (Firfig, Hoogewerff, A. 150, 323). Erstarrt nicht bei -20° . Kp: $204-206^\circ$. Bei der langsam verlaufenden Oxydation mit Chromsäuregemisch wurde nur Essigsäure erhalten. Verdünnte Salpetersäure oxydiert zu Chlormesitylensäure.
- 1¹-Chlor-1.3.5-trimethyl-benzol, ω-Chlor-mesitylen, Mesitylchlorid $C_9H_{11}Cl=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CH_3Cl$. B. Durch Einleiten von Chlor in den Dampf des siedenden Mesitylens bei höchstens 215°, neben ω.ω'-Dichlor-mesitylen (Robinet, C. r. 96, 501; B. 16, 965). Erstarrt nicht bei -17° . Kp: 215 -220° . Liefert bei der Oxydation mit Salpetersäure Mesitylensäure.
- 2.4-Dichlor-1.3.5-trimethyl-benzol, eso-Dichlor-mesitylen $C_9H_{10}Cl_2=C_8HCl_2(CH_3)_3$. B. siehe bei eso-Chlor-mesitylen. Prismen (aus Alkohol). Schmilzt bei 59°; Kp: 243—244° (Fittig, Hoogewerf, A. 150, 327). Verflüchtigt sich stark bei gewöhnlicher Temperatur. Mit Wasserdämpfen flüchtiger als eso-Chlor-mesitylen. Leicht löslich in kaltem Alkohol, sehr leicht in Ather und Benzol. Wird von Chromsäuregemisch kaum angegriffen.
- 1¹.3¹-Dichlor-1.3.5-trimethyl-benzol, $\omega.\omega'$ -Dichlor-mesitylen $C_3H_{10}Cl_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(CH_2Cl)_3$. B. Beim Einleiten von Chlor in den Dampf des siedenden Mesitylens bei höchstens 215°, neben Mesitylehlorid (Robinet, Colson, Bl. [2] 40, 110; R., C. r. 96, 501; B. 16, 965). Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol oder Äther). F: 41,5°; Kp: 260—265° (R., C.; R.). In warmem Alkohol löslicher als in kaltem (R., C.). Liefert beim Kochen mit Wasser und Bleicarbonat 1¹.3¹-Dioxy-1.3.5-trimethyl-benzol (R., C.).
- 2.4.6-Trichlor-1.3.5-trimethyl-benzol, eso-Trichlor-mesitylen $C_9H_9Cl_3=C_6Cl_3(CH_9)_3$. B. Beim Chlorieren von Mesitylen (s. eso-Chlormesitylen) (FITTIG, HOOGEWERFF, A. 150, 328). Entsteht neben Hexamethylbenzol beim Einleiten von Methylchlorid in ein Gemisch aus o-Dichlor-benzol und Aluminimehlorid auf dem Wasserbad (FRIEDEL, CRAFTS, A. ch. [6] 10, 418). Nadeln (aus Alkohol). F: 204—205° (FI., H.). Kp: 280° (FR., CR.). Sublimiert in Spießen (Fi., H.). Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, leichter in heißem, leicht in Ather (FI., H.). Absorptionsspektrum: Purvis, C. 1909 II, 119. Wird von Oxydationsmitteln nicht angegriffen (FI., H.).
- 2-Brom-1.3.5-trimethyl-benzol, eso-Brom-mesitylen $C_8H_{11}Br = C_8H_2Br(CH_3)_3$. B. Aus Brom und Mesitylen in der Kälte (Fittig, Storer, A. 147, 6), im Dunkeln (Schramm, B. 19, 212). Aus Mesitylen, gelöst in Benzin, Salpetersäure (D: 1,4) und Bromschwefel (Kalle & Co., D. R. P. 123746; C. 1901 II, 750). Erstarrt im Kältegemisch und schmilzt bei -1° ; Kp: 225 $^\circ$; D^{10} : 1,3191 (F., St.). Chromsäuregemisch oxydiert zu 4-Brom-3.5-dimethylbenzoesäure (F., St.). Liefert mit Natrium in siedendem Mesitylen neben regeneriertem Mesitylen hauptsächlich 3.5.3′.5′. Tetramethyl-dibenzyl, außerdem 2.4.6.3′.5′. Pentamethyl-diphenylmethan und ein gelbes, violett fluorescierendes Öl, in dem sich vielleicht Hexamethyl-diphenyl befindet (Weiler, B. 33, 334).
- 1¹-Brom-1.3.5-trimethyl-benzol, ω-Brom-mesitylen, Mesitylbromid $C_9H_{11}Br = (CH_3)_2C_8H_3 \cdot CH_2Br$. B. Man läßt auf Mesitylen bei $135-145^{\circ}$ zwei Drittel der theoretischen Menge Brom einwirken (WISPEK, B. 16, 1577; vgl. Weiler, B. 33, 339 Anm.). Nadeln (aus Äther). F: $37.5-38^{\circ}$ (WI.), 38.3° (Colson, A. ch. [6] 6, 90). Kp₂₄₀: $229-231^{\circ}$ (geringe Zers.); leicht löslich in Alkohol, Ather und Chloroform (WI.). Liefert mit Natrium in siedendem Mesitylen in reichlicher Ausbeute ein Gemisch von 3.5.3'.5'-Tetramethyl-dibenzyl, 2.4.6.3'.5'-Pentamethyl-diphenylmethan und wenig Öl (Weiler, B. 33, 336).
- 1¹.3¹-Dichlor-2(?)-brom-1.3.5-trimethyl-benzol, $\omega.\omega'$ -Dichlor-eso-brom-mesitylen $C_9H_9Cl_2Br \approx CH_3\cdot C_6H_2Br(CH_2Cl)_2$. B. Aus dem Alkohol $(CH_3)^5C_6H_2Br(CH_2\cdot OH)_2^{i,3}$ und konz. Salzsäure (Colson, A. ch. [6] 6, 101). F: 75—76°.
- 2.4-Dibrom-1.3.5-trimethyl-benzol, eso-Dibrom-mesitylen $C_9H_{10}Br_2=C_6HBr_2(CH_3)_3$. B. Aus Mesitylen und 2 Mol.-Gew. Brom, neben Tribrommesitylen (FITTIG, STORER, A. 147, 10). Aus eso-Brom-mesitylen und 1 Mol.-Gew. Brom im Dunkeln (SCHRAMM, B. 19, 212). Nadeln (aus Alkohol), F: 60°; Kp: 285° (F., St.). F: 64°; Kp: 276—278°

- (SÜSSENGUTH, A. 215, 248). Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure und Eisessig Dibrommesitylensäure $C_9H_8O_2Br_2$ (SÜ.). Wird beim Kochen mit rauchender Salpetersäure in 6-Brom-2.4-dinitro-mesitylen übergeführt (SÜ.). Gibt bei der Einw. von Äthyljodid und Natrium in Xylollösung einen Kohlenwasserstoff vom Schmelzpunkt $103-104^\circ$ und vom Siedepunkt $283-285^\circ$ (Jannasch, Heumach, B. 30, 1073).
- 2.5¹-Dibrom-1.3.5-trimethyl-benzol, 2.5¹-Dibrom-mesitylen, p-Brom-mesitylbromid $C_9H_{10}Br_2=(CH_3)_2C_6H_2Br\cdot CH_2Br$. *B.* Aus Mesitylen und 1 Mol.-Gew. Brom an der Sonne (SCHRAMM, *B.* 19, 213). Bleibt bei -19^0 flüssig. Zersetzt sich völlig bei der Destillation. Liefert mit Kaliumacetat das Acetat des p-Brom-mesitylalkohols.
- 1¹.3¹-Dibrom-1.3.5-trimethyl-benzol, $\omega.\omega'$ -Dibrom-mesitylen $C_9H_{10}Br_2=CH_3\cdot C_6H_3(CH_2Br)_2$. B. Durch Behandeln von siedendem Mesitylen mit Bromdampf (ROBINET, C. r. 96, 501; B. 16, 965; COLSON, A. ch. [6] 6, 91). Durch Behandeln von 1¹.3¹-Dioxy-1.3.5-trimethyl-benzol mit rauchender Bromwasserstoffsäure (R., C., Bl. [2] 40, 110). Prismen. F: 66,3—66,4° (C.). Löslich in Äther und Petroläther (C.). Wird von Alkohol, in dem es in der Wärme leicht, in der Kälte sehr wenig löslich ist (R., C.), verändert (C.).
- 2.4.6-Tribrom-1.3.5-trimethyl-benzol, eso-Tribrom-mesitylen $C_9H_9Br_3=C_9Br_3(CH_3)_3$. B. Aus Mesitylen und Brom (A. W. Hofmann, A. 71, 128; FITTIG, STORER, A. 147, 11). Nadeln (aus Alkohol) oder Prismen (aus Benzol). Triklin pinakoidal (Henniges, J. 1882, 446; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 746). F: 224° (F., St.). Sehr wenig löslich in heißem Alkohol, fast unlöslich in kaltem (F., St.).
- 2.11.31(?)-Tribrom-1.3.5-trimethyl-benzol, 2.11.31(?)-Tribrom-mesitylen $C_9H_9Br_3 = CH_3 \cdot C_6H_2Br(CH_2Br)_2$. B. In sehr geringer Menge neben anderen Produkten beim Behandeln von siedendem Mesitylen mit Brom (Colson, A. ch. [6] 6, 99). Beim Kochen des Alkohols $(CH_3)^5C_9H_2Br(CH_2 \cdot OH)^3$ mit konz. Bromwasserstoffsaure (C., A. ch. [6] 6, 101). Krystalle (aus Alkohol oder Petroläther). F: 81°.
- 2.1¹.5¹-Tribrom-1.3.5-trimethyl-benzol, 2.1¹.5¹-Tribrom-mesitylen $C_9H_9Br_3=CH_3$ · $C_6H_2Br(CH_2Br)_2$. B. Aus 2.5¹-Dibrom-mesitylen und Brom an der Sonne (SCHRAMM, B. 19, 215). Nadeln (aus Alkohol). F: 120—122°. Gibt an alkoh. Silbernitrat zwei Atome Brom ab.
- 1¹,3¹.5¹-Tribrom-1.3.5-trimethyl-benzol, $\omega.\omega'.\omega''$ -Tribrom-mesitylen $C_9H_9Br_3 = C_8H_9(CH_2Br)_3$. B. Neben anderen Produkten in geringer Menge durch Behandeln von siedendem Mesitylen mit Brom (Colson, A. ch. [6] 6, 94). Aus 1.3.5-Tris-oxymethyl-benzol durch Kochen mit Bromwasserstoffsäure (C.). Nadeln (aus Petroläther). F: 94,5°. Löslich in Alkohol, Äther und Chloroform.
- 2-Jod-1.3.5-trimethyl-benzol, eso-Jod-mesitylen C₉H₁₁I = C₆H₂I(CH₃)₃. B. Aus Jod und Mesitylen in Gegenwart von Quecksilberoxyd (Töhl, B. 25, 1522). Durch Zersetzung der Diazoverbindung aus Mesidin mit Kaliumjodid (T., B. 25, 1522). Durch Einw. von Jodschwefel und Salpetersäure auf eine Lösung von Mesitylen in Benzin (Edinger, Goldberg, B. 33, 2881). Nadeln. F: 30,5°; Kp: 248—250° (T., B. 25, 1522). Mit Wasserdampf leicht flüchtig (Willerodt, Roggatz, J. pr. [2] 61, 423). Wird beim Kochen mit Jodwasserstoff und Phosphor zu Mesitylen reduziert (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 325). Beim Schütteln mit konz. Schwefelsäure entstehen eso-Dijod-mesitylen und Mesitylensulfonsäure, mit rauchender Schwefelsäure eso-Trijod-mesitylen und Mesitylensulfonsäure (Töhl, Eckel, B. 26, 1100). So₃ erzeugt eso-Jodmesitylensulfonsäure, Mesitylensulfonsäure und Dijodmesitylen (T., E.). Durch Einw. von Chlorsulfonsäure wird eso-Trichlormesitylen erzeugt (T., E.). Mit Sulfurylchlorid in Äther entsteht 2.4.6-Trimethyl-phenyljodidchlorid (s. u.) (T., B. 26, 2950).
- 2-Jodoso-1.3.5-trimethyl-benzol, eso-Jodoso-mesitylen $C_9H_{11}OI = (CH_9)_3C_6H_2 \cdot IO$ und Salze vom Typus $(CH_3)_3C_6H_2 \cdot IAc_2$. B. Das salzsaure Salz $(CH_2)_3C_6H_2 \cdot ICl_2$ entsteht aus eso-Jod-mesitylen durch Sulfurylchlorid in Äther (Töhl, B. 26, 2950) oder durch Chlor in Eisessig oder Chloroform unter guter Kühlung (Willderdendt, Rogganz, J. pr. [2] 61, 424). Jodosomesitylen bildet eine graugelbe amorphe, in den meisten Lösungsmitteln schwer lösliche Masse (W., R.). Salzsaures Salz, 2.4.6-Trimethyl-phenyljodid-chlorid $C_9H_{11} \cdot ICl_2$. Gelbe Nadeln. Geht nach einiger Zeit unter HCl-Entwicklung in eso-Chlor-jod-mesitylen über (W., R.). Essigsaures Salz $C_9H_{11} \cdot I(C_2H_3O_2)_2$. Nadeln (aus Benzol). F: 158°. In Äther und Eisessig löslich, in Ligroin unlöslich (W., R.).
- 2-Jodo-1.3.5-trimethyl-benzol, eso-Jodo-mesitylen $C_0H_{11}O_2I = (CH_2)_3C_6H_2 \cdot IO_2$. B. Man kocht Jodosomesitylen in Chloroform oder man behandelt es mit Wasserdampf, bis kein Jodnesitylen mehr übergeht (Willebrodt, Roggatz, J. pr. [2] 61, 425). Nadeln (aus Eisessig). Explodiert bei 195°. Schwer Jöslich in Eisessig und Alkohol, sehr wenig in Äther.

- Phenyl-[2.4.6-trimethyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{16}H_{17}OI = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot I(C_6H_5) \cdot OH$. B. Aus Jodobenzol und Jodosomesitylen durch feuchtes Silberoxyd (Whlgerodt, Roggatz, J. pr. [2] 61, 427). Salze, $C_{15}H_{16}I \cdot Cl$. Nadeln (aus Alkohol). F: 94°. $2C_{15}H_{16}I \cdot Cl + HgCl_2$. Nadeln (aus siedendem Wasser). Zersetzt sich bei 247°. $2C_{15}H_{16}I \cdot Cl + PtCl_4$. Gelber amorpher Niederschlag. Zersetzt sich bei 173°.
- Bis-[2.4.6-trimethyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{18}H_{23}OI = [(CH_3)_8C_6H_2]_2I \cdot OH$. B. Durch Verreiben eines Gemisches von Jodosomesitylen und Jodomesitylen mit feuchtem Silberoxyd (WILLGERODT, Roggatz, J. pr. [2] 61, 425). Salze. $C_{18}H_{22}I \cdot CI$. Gelbe Nadeln. F: 122°. In Alkohol löslich, in Wasser unlöslich. $C_{18}H_{22}I \cdot Br$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 139°. $C_{18}H_{22}I \cdot I$. Gelber amorpher Niederschlag. F: 194°. $C_{18}H_{22}I \cdot SO_4H$. Blättchen (aus Wasser). F: 164°. In Alkohol löslich, in Wasser schwer löslich. $(C_{19}H_{22}I)_2CrO_4$. Gelber amorpher Niederschlag. Zersetzt sich bei 101°. In Wasser und Alkohol löslich. $C_{18}H_{22}I \cdot NO_3$. Würfel (aus Wasser). F: 126°. $2C_{18}H_{22}I \cdot Cl + HgCl_2$. Amorphe weiße Masse. Zersetzt sich bei 130°. $2C_{18}H_{22}I \cdot Cl + PtCl_4$. Gelbes amorphes Pulver. Zersetzt sich bei 151°.
- [a.β-Dichlor-vinyl]-[2.4.6-trimethyl-phenyl]-jodoniumchlorid $C_{11}H_{12}Cl_3I = (CH_{3})_3C_6H_3\cdot I(CCl:CHCl)\cdot Cl.$ Zur Konstitution vgl. Thiele, Haakh, A. 369, 144. B. Aus 2.4.6-Trimethyl-phenyljodidchlorid und Acetylensilber-Silberchlorid in Wasser (Will-gerodt, Roggatz, J. pr. [2] 61, 428). Weiße Blättchen (aus Wasser). F: 149°. In Alkohol und Wasser löslich, in Äther unlöslich. 2 $C_{11}H_{12}Cl_2I\cdot Cl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln aus Wasser). F: 133°. In Wasser und Alkohol löslich, in Äther und Eisessig unlöslich.
- 4-Chlor-2-jod-1.3.5-trimethyl-benzol, eso-Chlor-jod-mesitylen $C_9H_{10}CII = C_6HCII(CH_3)_3$. B. Durch Chlorieren von Jodmesitylen in Chloroform oder Eisessig ohne Kühlung (Willgerodt, Roggatz, J. pr. [2] **61**, 429). Nadeln (aus Chloroform). F: 180°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Äther, Chloroform, Benzol und Eisessig.
- 4-Chlor-2-jodoso-1.3.5-trimethyl-benzol, eso-Chlor-jodoso-mesitylen $C_2H_{10}OClT = (CH_3)_3C_6HCl\cdot IO$ und Salze vom Typus $(CH_3)_3C_6HCl\cdot IAc_2$. B. Das salzsaure Salz $(CH_3)_3C_6HCl\cdot ICl_2$ entsteht aus eso-Chlorjodmesitylen in Benzol durch Chlor; es liefert beim Verreiben mit verd. Natronlauge die freie Jodosoverbindung (WILLGERODT, ROGGATZ, J. pr. [2] 61, 429). Salzsaures Salz, 3-Chlor-2.4.6-trimethyl-phenyljodidchlorid $C_9H_{10}Cl\cdot ICl_2$. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich leicht unter Rückbildung von Chlorjodmesitylen. Essigsaures Salz $C_9H_{10}Cl\cdot I(C_2H_3O_2)_2$. Weiße Nadeln. F: 169°.
- **4-Chlor-2-jodo-1.3.5-trimethyl-benzol, eso-Chlor-jodo-mesitylen** $C_9H_{10}O_2ClI = (CH_3)_8C_6HCl\cdot IO_2$. B. Aus eso-Chlor-jodoso-mesitylen bei der Wasserdampfdestillation, wobei es als Rückstand verbleibt (WILLGERODT, ROGGATZ, J. pr. [2] **61**, 430). Amorphes weißes Pulver (aus Eisessig). Schmilzt bei 222° ohne Explosion.
- 2.4-Dijod-1.3.5-trimethyl-benzol, eso-Dijod-mesitylen $C_9H_{10}I_2=C_8HI_2(CH_3)_3$. B. Man schüttelt eso-Jod-mesitylen mit 5 Tln. konz. Schwefelsäure (Töhl, Eckel, B. 26, 1100). Nadeln (aus Alkohol). F: 82—83°. Leicht löslich in Äther, Petroläther, heißem Alkohol.
- 2.4.6-Trijod-1.3.5-trimethyl-benzol, eso-Trijod-mesitylen $C_9H_9I_3=C_6I_3(CH_3)_3$. B. Durch Schütteln von eso-Jod-mesitylen oder eso-Dijodmesitylen mit rauchender Schwefelsäure (Töhl, Eckel, B. 26, 1100). Prismen (aus Benzol). F: 208°. Äußerst schwer löslich in Alkohol und Äther, leichter in Benzol und Toluol.
- 2-Nitroso-1.3.5-trimethyl-benzol, eso-Nitroso-mesitylen $C_9H_{11}ON=ON$ - $C_8H_{2}(CH_3)_3$. B. Durch Oxydation von 2-Hydroxylamino-1.3.5-trimethyl-benzol mit Chromsäuregemisch (v. Pechmann, Nold, B. 31, 561), Eisenehlorid (Bamberger, Rising, B. 33, 3632) oder in alkal. Lösung mit Luft (Bamberger, Brady, B. 33, 274). Darst. Durch Oxydation von Mesidin mit Sulfomonopersäure (B., R.). Rhombische (Grubenmann, B. 33, 3633) Krystalle (aus Aceton). F: 122° (B., R.), 129° (v. P., N.). Schwer flüchtig mit Wasserdampf; leicht löslich in Chloroform und Äther, nur in der Wärme leicht löslich in Alkohol, Benzol, Aceton, schwer in Petroläther, Ligroin, Wasser; die Lösungen sind in der Kälte fast farblos, in der Wärme grün (B., R.). Bestimmung des Molekulargewichtes in kalten und warmen Lösungen: B., R., B. 34, 3877. Reduziert heiße Fehlingsche Lösung nicht (B., R., B. 33, 3635). Bei mehrstündigem Kochen mit Wasser entstehen Nitromesitylen, Mesidin und Trimethylchinol (B., R., B. 33, 3635). Diazomethan reduziert zu Hydroxylaminomesitylen (v. P., N.).
- 2-Nitro-1.3.5-trimethyl-benzol, eso-Nitro-mesitylen $C_9H_{11}O_2N=O_2N\cdot C_8H_2(CH_3)_8$. B. Durch Erwärmen von Mesitylen mit Salpetersäure (D: 1,38) auf dem Wasserbade (FITTIG, STORER, A. 147, 1). Entsteht ziemlich reichlich bei der Darstellung der Mesitylensäure durch

Kochen von Mesitylen mit einem Gemenge von 1 Vol. roher Salpetersäure und 2 Vol. Wasser (FI., St.). Aus Mesitylen und Benzoylnitrat in Tetrachlorkohlenstoff (FRANCIS, B. 39, 3801). Aus diazotiertem Nitromesidin durch Erwärmen mit Alkohol (Ladenburg, A. 179, 170). — Darst. Zu einer Mischung von 100 g Mesitylen und 400 ccm Eisessig gibt man 100 g Salpetersäure (D: 1,51); man erhitzt 50 Minuten am Rückflußkühler zum Sieden, befreit das durch Eingießen in Eiswasser erhaltene Rohöl durch Behandlung mit Pottasche und Kalilauge von Mesitylensäure und & Nitro-mesitylen und trennt es durch fraktionierte Dampfdestillation in Mesitylen und Nitromesitylen (Schultz, B. 17, 477; Bamberger, Rising, B. 33, 3625). — Prismen (aus Alkohol). Rhombisch (Wickel, J. 1884, 464; 1885, 774; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 747). F: 41—42° (F., St.; La.), 44° (Biedermann, Ledoux, B. 8, 58). Kp: 255° (La.). Ziemlich leicht löslich in kaltem Alkohol, sehr leicht in heißem (F., St.). Molekulare Verbrennungswärme bei konst. Vol.: 1216,66 Cal. (Subow, H. 28, 691; J. 1896, 71; Ph. Ch. 23, 559). — Mit Chromsäure und Eisessig bei 60—70° entsteht p-Nitro-mesitylensäure (Emerson, Am. 8, 269).

1¹-Nitro-1.3.5-trimethyl-benzol, ω -Nitro-mesitylen, [8.5-Dimethyl-phenyl]-nitromethan $C_9H_{11}O_2N=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CH_2\cdot NO_3$. B. Aus Mesitylen und verd. Salpetersäure (D: 1,075—1,155) bei 100° (Konowalow, B. 28. 1862; π . 31, 256; C. 1899 I, 1238). Beim Kochen von Mesitylen mit einem Gemisch von 1 Vol. rauchender Salpetersäure und 5 Vol. Eisessig (K., B. 29, 2201). Durch Zers. der Alkalisalze der aci-Form (s. u.) mit Kohlensäure (K., B. 28, 1862; 29, 2195). Aus der freien aci-Form durch Einw. von Wärme oder Sonnenlicht (K., B. 29, 2195). — Krystalle (aus Alkohol). F: 46,8° (K., B. 28, 1862; π . 31, 266; C. 1899 I, 1238). Destilliert unter 25 mm Druck, sich dabei stark zersetzend, zwischen 120° und 170° (K., π . 31, 267; C. 1899 I, 1238). Flüchtig mit Wasserdämpfen (K., B. 28, 1862). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Petroläther (K., B. 28, 1862; π . 31, 266). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Vol.: 1206,33 Cal. (Subow, π . 28, 692; J. 1896, 71; Ph. Ch. 23, 559). — Bei anhaltendem Kochen mit Salpetersäure (D: 1,155) entsteht Mesitylensäure (K., B. 28, 1863; π . 31, 267; C. 1899 I, 1238). Löst sich in Atzalkalien, beim Erwärmen auch in Sodalösung, unter Übergang in die Salze der aci-Form (K., B. 28, 1862; π . 31, 267). Bei der Einw. von überschüssiger rauchender Salpetersäure (D: 1,51) entstehen 2.4.1¹- oder 2.6.1¹-Trinitro-1.3.5-trimethyl-benzol und andere Produkte (K., π . 31, 271; C. 1899 I, 1238).

aci-1¹-Nitro-1.3.5-trimethyl-benzol, ω -Isonitro-mesitylen, [3.5-Dimethyl-phenyl]-isonitromethan $C_9H_{11}O_2N=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CH:NO_2H$. B. Durch Zusatz von verd. Schwefelsäure zu der eiskalten Lösung von ω -Nitro-mesitylen in Sodalösung (Konowalow, B. 29, 2194). — Seideglänzende Nadeln (aus Benzol). F: ca. 63° (Zers.) (K., B. 29, 2195). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Aceton, Essigester und Soda, sehr wenig in Petroläther (K., B. 29, 2195). — Nur in der Kälte längere Zeit beständig; wandelt sich schon bei Zimmertemperatur, besonders schnell am Sonnenlicht oder beim Erhitzen teilweise ir den echten Nitrokörper um (K., B. 29, 2195). Aus der Lösung in Soda oder Kalilauge wird durch Schwefelsäure der Isonitrokörper, durch Kohlendioxyd der echte Nitrokörper gefällt (K., B. 29, 2195). Die Salze sind leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in konz. Alkalien (K., B. 28, 1862; \Re . 31, 267; C. 1899 I, 1238).

4-Chlor-2-nitro-1.3.5-trimethyl-benzol, eso-Chlor-eso-nitro-mesitylen $C_9H_{10}O_2NCl = O_2N \cdot C_6HCl(CH_3)_3$. B. In geringer Menge beim Lösen von Chlormesitylen in rauchender Salpetersäure, neben Chlordinitromesitylen (FITTIG, HOGGEWERFF, A. 150, 324), Beim Kochen von Chlormesitylen mit verd. Salpetersäure (F., H.). — Blaßgelbe Spieße. F: $56-57^\circ$. Leicht löslich in Alkohol.

4-Brom-2-nitro-1.3.5-trimethyl-benzol, eso-Brom-eso-nitro-mesitylen $C_0H_{10}O_2NBr = O_2N \cdot C_0HBr(CH_3)_3$. B. Beim Nitrieren von Brommesitylen mit einem Gemisch gleicher Volume rauchender und roher Salpetersäure in der Kälte (Fittig, Storer, A. 147, 7). — Krystalle (aus Alkohol). F: 54°. Ziemlich leicht löslich in kaltem Alkohol.

4.6-Dijod-2·nitro-1.3.5-trimethyl-benzol, eso-Dijod-eso-nitro-mesitylen $C_9H_9O_2NI_2=O_2N\cdot C_6I_2(CH_3)_3$. B. Aus Dijodmesitylen durch ein Gemisch rauchender und konz. Salpetersäure (Töhl, Eckel, B. **26**, 1103). — Nadeln (aus Alkohol). F: 183°. Sehr leicht löslich in Benzol, schwerer in Alkohol.

2.4-Dinitro-1.3.5-trimethyl-benzol, eso-Dinitro-mesitylen $C_9H_{10}O_4N_2=(O_2N)_2C_6H(CH_3)_3$. B. Aus Mesitylen und rauchender Salpetersäure (A. W. Hofmann, A. 71, 130; Fittig, A. 141, 132). Aus Dinitromesidin und salpetriger Säure in Alkohol (Ladenburg, A. 179, 168). — Darst. Man tröpfelt 20 ccm Mesitylen in 50 ccm rauchende Salpetersäure und kocht anhaltend (Küster, Stallberg, A. 278, 213). — Rhombische (v. Lang, A. 141, 133; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 747) Krystalle (aus Alkohol). F: 86° (F., A. 141, 133). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, weniger in kaltem Alkohol (F.). Ist, nach ebullioskopischen Messungen in Ameisensäure (Bruni, Berti, R. A. L. [5] 9 I, 398; G. 30 II, 323),

in Acetonitril und in Methylalkohol (Bruni, Sala, G. 34 II, 483) stark dissoziiert. Das kryoskopisch bestimmte Mol.-Gew. in absol. $\rm H_2SO_4$ ist normal (Hantzsch, Ph. Ch. 61, 270). Molekulare Verbrennungswärme bei konst. Vol.: 1186,71 Cal. (Subow, $\rm H$. 28, 692; J. 1896, 71; Ph. Ch. 23, 559). Kinetik der Nitrierung in 95 $^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure bei 25 $^{\circ}$: Martinsen, Ph. Ch. 59, 613. — Wird von Hydroxylamin nicht verändert (Angell, Angellico, G. 30 II, 282).

2.1¹-Dinitro-1.3.5-trimethyl-benzol, 2.1¹-Dinitro-mesitylen $C_9H_{10}O_4N_2 = O_2N \cdot C_8H_2(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot NO_2$. B. Aus 1 Tl. ω -Nitro-mesitylen und 5 Tln. Salpetersäure (D: 1,47) bei — 10^9 (Konowalow, B. 29, 2202; JK. 31, 269; C. 1899 I, 1238). — Krystalle (aus Benzol). F: 85,5—86° (K.). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Vol.: 1165,86 Cal. (Su-mow, JK. 28, 693; J. 1896, 71; Ph. Ch. 23, 559). Sehr leicht löslich im Atzalkalien, langsam in Alkalicarbonaten mit orangeroter Farbe (K.). — KMnO₄ oxydiert zu o-Nitro-mesitylensäure (K.). Durch Reduktion mit Natriumamalgam und 95% jegem Alkohol entsteht das Oxim des 2-Amino-3.5-dimethyl-benzaldehyds, während bei Anwendung von käuflichem absol. Alkohol neben diesem Oxim und Mesitylensäure zwei alkaliunlösliche Basen (F: 260° und 133—147.5°) entstehen (Bambergere, Weller, J. m. [2] 58, 338).

und 133—147,5°) entstehen (Bamberger, Weiler, J. pr. [2] 58, 338).

Base (C₀H₁₂ON)_x. B. Bei der Reduktion von 2.1¹-Dinitro-1.3.5-trimethyl-benzol mit Natriumamalgam und käuflichem absol. Alkohol (neben anderen Produkten) (Bamberger, Weiler, J. pr. [2] 58, 356). — Weiße glänzende Blättchen. F: 260°. Leicht löslich in Nitrobenzol, Anilin und Phenol, namentlich in der Hitze, sonst sehr wenig löslich.

- 6-Chlor-2.4-dinitro-1.3.5-trimethyl-benzol, eso-Chlor-eso-dinitro-mesitylen $C_0H_0O_4N_2Cl = (O_2N)_2C_6Cl(CH_3)_3$. B. Beim Lösen von eso-Chlor-mesitylen in rauchender Salpetersäure (Fittig, Hoogewerff, A. 150, 325). Nadeln. F: 178—179°.
- 6-Brom-2.4-dinitro-1.3.5-trimethyl-benzol, eso-Brom-eso-dinitro-mesitylen $C_9H_9O_4N_2Br=(O_2N)_2C_6Br(CH_3)_3$. B. Aus Brommesitylen und rauchender Salpetersäure in der Kälte (Fittig, Storer, A. 147, 8). Tafeln (aus Benzol, Äther oder Alkohol + Äther). Monoklin prismatisch (Billows, Z. Kr. 42, 77). F: 189—190° (F., St.), 194° (Süssenguth, A. 215, 249). In kaltem Alkohol wenig löslich (F., St.). Ist nach ebullioskopischen Messungen in Acetonitril nicht dissoziiert (Bruni, Sala, G. 34 II, 483).
- 6-Jod-2.4-dinitro-1.3.5-trimethyl-benzol, eso-Jod-eso-dinitro-mesitylen $C_9H_9O_4N_2I=(O_2N)_2C_8I(CH_3)_3$. B. Bei 1-stdg. Erwärmen von Jodmesitylen mit rauchender Salpetersäure auf 100° (Töhl, Eckel, B. 26, 1103). F: $205-206^{\circ}$. Fast unlöslich in Alkohol und Äther. Ziemlich leicht löslich in Benzol,
- 2.4.6-Trinitro-1.3.5-trimethyl-benzol, eso-Trinitro-mesitylen $C_0H_0O_6N_3 = (O_2N)_3C_6(CH_3)_3$. B. und Darst. Beim Nitrieren von Mesitylen mit Salpeterschwefelsäure in der Kälte (Cahours, A. ch. [3] 25, 40; A. 69, 245; A. W. Hofmann, A. 71, 129; Fittig, A. 141, 134). Man löst Mesitylen in Schwefelsäure und gießt die Lösung von Mesitylensulfonsäure in Salpetersäure (D: 1,52) (Blanksma, R. 21, 336). Farblose feine Nadeln (aus Alkohol), große Prismen (aus Aceton) (Fittig). Triklin pinakoidal (Friedländer, Z. Kr. 3, 169; Bodewig, J. 1879, 396; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 747). F; 230—232° (Fl.), 235° (Bl.). Fast unlöslich in kaltem Alkohol (C.), sehr schwer löslich in heißem Alkohol und Äther (Ho.), leichter in Aceton (Ho.; Fl.). Besitzt in siedender Ameisensäure abweichend von anderen Nitroverbindungen normales Mol.-Gew. (Bruni, Berti, R. A. L. [5] 9 I, 398; G. 30 II, 324). Die farblosen Lösungen des Trinitromesitylens in Ameisensäure färben sich nicht auf Zusatz von Wasser; seine alkoh. Lösungen geben keine Färbung mit Kalilauge oder alkoh. Ammoniak (Br., Be.). Verbindet sich nicht mit Anilin [Unterschied von Trinitrobenzol und Trinitrotoluol) (Hepp. A. 215, 373). Trinitromesitylen wird von Zinn und Salzsäure zu Diaminomesitylen reduziert (Ladenburg, A. 179, 177). Läßt sich aber mit der berechneten Menge Zinn und 33°/ojger Salzsäure bei Gegenwart von Eisessig zu Triaminomesitylen reduzieren (Weidel, M. 19, 250).
- 2.4.1¹ oder 2.4.3¹-Trinitro-1.3.5-trimethyl-benzol, 2.4.1¹ oder 2.4.3¹-Trinitro-mesitylen $C_9H_9O_6N_3=(O_2N)_2C_6H(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot NO_2$. B. Aus 1¹-Nitro-1.3.5-trimethyl-benzol oder 2.1²-Dinitro-1.3.5-trimethyl-benzol durch Behandlung mit Salpetersäure (D: 1,51) ohne Kühlung (Konowalow, B. 29, 2202; \pm . 31, 272; C. 1899 I, 1238). Täfelchen oder Nadeln. F: 117,5—118,5°; zersetzt sich oberhalb des Schmelzpunktes. Schwer löslich in kaltem Alkohol und heißem Wasser, leicht in Benzol, Äther und Chloroform; löslich in Alkalien mit roter Farbe unter Übergang in die Salze der aci-Form. Kaliumsalz der aci-Form $KC_9H_8O_6N_2$. Orangerote Krystalle (aus heißem Alkohol). Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Alkohol, leicht in Wasser (K., \pm . 31, 271). Die freie aci-Form konnte daraus durch verd. Schwefelsäure nicht erhalten werden.

10. sek.-Butyliden-cyclopentadien, ω -Methyl- ω -āthyl-fulven $C_0H_{12}=HC:CH$ $C:C(CH_3)\cdot C_2H_5$. B. Aus Cyclopentadien und Methyläthylketon durch Natriumāthylat (Engleb, Frankenstrin, B. 34, 2937). — Orangefarbene Flüssigkeit. Kp: 185° (E., F.); Kp₁₃: $62,5^{\circ}$ (Thiele, Balhorn, A. 348, 4). Mit Ätherdämpfen flüchtig (T., B.). verharzt an der Luft (T., B.). — Gibt in Benzollösung mit Sauerstoff ein explosives Diperoxyd (E., F.). Mit Eisessig-Schwefelsäure entsteht eine rote Färbung und eine helle Fällung (T., B.).

5. Kohlenwasserstoffe $C_{10}H_{14}$.

- 1. Butylbenzol, α-Phenyl-butan C₁₀H₁₄ = C₆H₅·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃· B. In fast quantitativer Ausbeute aus Benzylchlorid oder ·bromid, Propylbromid und Natrium ohne Verdünnungsmittel (Radziszewski, B. 9, 261). Aus Brombenzol, Butylbromid und Natrium in Benzol (Balbiano, B. 10, 296; G. 7, 343). Bei der Reduktion des α-Phenyl-α-butylens durch Natrium und Alkohol (Klages, B. 37, 2312). Durch Hydrierung von Benzoylaceton (Sabatier, Mailhe, C. r. 145, 1127; A. ch. [8] 16, 86) oder Benzylaceton (Darzens, C. r. 139, 869) in Gegenwart von Nickel bei ca. 200°. Kp: 180° (R.), 183—185° (Konowalow, Ж. 27, 422); Kp₇₄₈: 179,5—180,5° (B.); Kp₇₆₀: 180° (Kl.), D°: 0,875; D¹⁵: 0,864; D^{80,5}: 0,794 (B.); D°: 0,8761; D°: 0,8620 (Ko.); D^{85,5}: 0,875 (Kl.); D¹⁶: 0,8622 (R.). n^{95,6}: 1,494 (Kl.). Beim Erwärmen mit AlCl₃ im Chlorwasserstoffstrom auf 100° entstehen Benzol und mund p-dialkylierte Benzole (Heise, Töhl, A. 270, 166).
- 1¹-Chlor-1-butyl-benzol, [a-Chlor-butyl]-benzol $C_{10}H_{13}Cl = C_6H_5 \cdot CHCl \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus Propylphenylcarbinol $C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot C_3H_7$ und HCl (Engler, Bethge, B. 7, 1128). Flüssig. Unter gewöhnlichem Druck nicht destillierbar (E., B.). Kp₂₀: 94° (Zers.) (Klages, B. 37, 2312). Gibt mit Pyridin bei 125° a-Phenyl-a-butylen (K.).
- **4-Brom-1-**butyl-benzol $C_{10}H_{13}Br=C_8H_4Br\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Aus Butylbenzol und Brom in Gegenwart von Jod (SCHRAMM, B. **24**, 1336). Das vielleicht nicht einheitliche Präparat siedete bei 240–2426 (korr.).
- 1¹.1¹-Dibrom-1-butyl-benzol, [a.a-Dibrom-butyl]-benzol $C_{10}H_{12}Br_2 = C_6H_5 \cdot CBr_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Aus Butylbenzol und 2 Mol.-Gew. Brom an der Sonne (SCHRAMM, B. 18, 1276). Ölig. Sehr unbeständig. Gibt an alkoh. Silberlösung alles Brom ab.
- 1¹.1²-Dibrom-1-butyl-benzol, [a.β-Dibrom-butyl]-benzol $C_{10}H_{12}Br_2 = C_8H_5$ ·CHBr·CH₂·CH₃· B. Aus a-Phenyl-a-butylen und Brom (Radziszewski, B. 9, 261; Perkin, Soc. 32, 667; 35, 140 Anm.; J. 1877, 382; 1879, 614 Anm. 4). Man behandelt Butyl-benzol mit 1 Mol.-Gew. Brom an der Sonne und damn nochmals mit 1 Mol.-Gew. Brom bei 100° im Dunkeln (Schramm, B. 18, 1276). Nadeln (aus Alkohol). F: 67° (P.), 70° (Sch.), 70—71° (R.; Kunckell, Siecke, B. 36, 774). Beim Glühen mit Kalk entsteht Naphthalin (R.).
- 12.13-Dibrom-1-butyl-benzol, $[\beta \gamma$ -Dibrom-butyl]-benzol $C_{10}H_{12}Br_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CH_3$. B. Aus a-Phenyl- β -butylen und Brom (KLAGES, B. 35, 2651; 37, 2310). Ol
- 1¹.1⁴-Dibrom-1-butyl-benzol, [$a.\delta$ -Dibrom-butyl]-benzol $C_{10}H_{12}Br_2 = C_6H_5$ -CHBr-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂Br. B. Aus $a.\delta$ -Dioxy-a-phenyl-butan und PBr $_5$ in Chloroform (Marshall, Perkin, Soc. **59**, 891). Sehr dickflüssig.
- [Dibrom-butyl]-benzol $C_{10}H_{12}Br_2 = C_6H_3 \cdot C_4H_7Br_2$. B. Durch Einw. von Brom auf das (aus Benzylchlorid und Allyljodid durch Natrium entstehende) ω -Phenyl-butylen (S. 488) (Aronheim, A. 171, 229). Schweres Öl. Beim Erhitzen mit Kalk entsteht Naphthalin.
- 4.1¹.1²-Tribrom-1-butyl-benzol, 4-Brom-1-[a.β-dibrom-butyl]-benzol $C_{10}H_{11}Br_3 = C_6H_4Br$ CHBr CHBr CH $_3$ -CH $_3$ -B. Man behandelt 4-Brom-1-butyl-benzol erst mit 1 Mol.-Gew. Brom im direkten Sonnenlicht, dann mit 1 Mol.-Gew. Brom im Dunkeln bei 100° (SCHRAMM, B. 24, 1337). Glänzende Blättchen oder platte Nadeln (aus Alkohol). F: 76,5°. Leicht löslich in heißem Alkohol.
- Hochschmelzendes 1¹.1².1³.1⁴-Tetrabrom-1-butyl-benzol, hochschmelzendes $[a.\beta.\gamma.\delta$ -Tetrabrom-butyl]-benzol $C_{10}H_{10}Br_4 = C_6H_5 \cdot CHBr \cdot CHBr$

Niedrigschmelzendes 1¹.1².1³.1⁴-Tetrabrom-1-butyl-benzol, niedrigschmelzendes $[a.\beta.\gamma.\delta$ -Tetrabrom-butyl]-benzol $C_{10}H_{10}Br_4 = C_6H_5 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CH_2Br$. *B.* Neben großen Mengen eines isomeren Tetrabromids (S. 413) bei der Einw. von Brom auf α -Phenyl- $\alpha.\gamma$ -butadien in Chloroform (RIBER, *B.* 36, 1406). — Wasserhelle Nadeln (aus Ligroin). F: 76°. In Ligroin weit leichter löslich als die Verbindung vom Schmelzpunkt 151°.

1¹-Nitro-1-butyl-benzol, [a-Nitro-butyl]-benzol, a-Nitro-a-phenyl-butan $C_{10}H_{13}O_2N=C_6H_5$: $CH(NO_2)\cdot CH_2\cdot C_2H_5$. B. Durch 2-tägiges Erhitzen von 4 cem Butylbenzol mit 20 cem Salpetersäure (D: 1,075) auf 100°, neben Benzoesäure (Konowalow, H. 27, 422). — Erstarrt nicht im Kältegemisch. Kp_{758} : $250-256^\circ$ (Zers.); Kp_{25} : $151-152^\circ$. D_0° : 1,0756. D_0^∞ : 1,0592. n_0^∞ : 1,507464.

2. sek.-Butyl-benzol, β -Phenyl-butan $C_{10}H_{14} = C_{5}H_{5} \cdot CH(CH_{3}) \cdot C_{2}H_{5}$. B. Aus 1¹-Brom-1-äthyl-benzol $C_{6}H_{5} \cdot CHBr \cdot CH_{3}$ und Zinkdiäthyl, in ätherischer Lösung (Radziszewski, B. 9, 261). In geringer Menge aus 1¹-Brom-1-äthyl-benzol, Äthyljodid und Natrium in Benzol (Schramm, M. 9, 621). Aus Benzol und Normalbutylchlorid in Gegenwart von AlCl₃ (Sch.). Aus Benzol und Normalbutylchlorid oder sekundärem Butylchlorid in Gegenwart von Aluminiumspänen und HgCl₂ (Estreicher, B. 33, 439). Durch Reduktion von β -Phenyl- β -butylen mit Natrium und Alkohol (Klages, B. 35, 2642, 3509). Durch Reduktion von β -[4-Jod-phenyl]- β -butylen mit Natrium und Alkohol (Klages, B. 35, 2643). — Flüssigkeit, deren Geruch an Åthylbenzol erinnert. Kp: 173—1740 (Klages, B. 35, 3509); Kp₇₃₅₋₅: 173,50 bis 174,50 (korr.) (Sch.); Kp_{742,4}: 173,2—174,20; D₄: 0,863; D₄*: 0,8634; n₁*: 1,4894 (Klages, B. 35, 3509). — Liefert bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch zunächst Acetophenon, dann Benzoesäure (Sch.). Bei der Bromierung in Gegenwart von Jod oder im Dunkeln entsteht 4-Brom-1-sek.-butyl-benzol (Sch.); Verlauf der Bromierung in verschiedenen organischen Lösungsmitteln: Bruner, Vorbroot, C. 1909 I, 1807.

1¹-Chlor-1-sek.-butyl-benzol, [a-Chlor-sek.-butyl]-benzol $C_{10}H_{13}Cl = C_6H_5 \cdot CCl(CH_3) \cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von Chlorwasserstoff auf Methyläthylphenylcarbinol bei 0° (KLages, B. 35, 3508). — Cymolartig riechendes Öl. Verliert leicht HCl.

4-Brom-1-sek.-butyl-benzol $C_{10}H_{13}Br=C_8H_4Br$ $CH(CH_3)$ C_2H_5 . B. Aus sek.-Butylbenzol und 1 Mol. Brom in Gegenwart von Jod oder im Dunkeln (Schramm, M. 9, 847). — Das vielleicht nicht einheitliche Präparat erstarrte nicht bei -18° ; zeigte Kp_{739} : 235,5—237°.

3. Isobutylbenzol, β-Methyl-a-phenyl-propan C₁₀H₁₄ = C₆H₅·CH₂·CH(CH₃)₂. B. In geringer Menge (vgl. auch Schramm, M. 9, 616 Anm. 4) aus Isobutylbromid, Brombenzol und Natrium in Gegenwart von viel Åther unter starker Kühlung (Riess, B. 3, 779). Aus Isopropyljodid, Benzylchlorid und Natrium in Gegenwart von Åther (Köhler, Aronheim, B. 8, 509; vgl. auch Wreden, Znatovicz, B. 9, 1606). Bei der Einw. von Isobutylendibromid auf Benzol in Gegenwart von AlCl₃ durch Spaltung des zunächst entstehenden β-Methyl-α.β-diphenyl-propans (Bodroux, C. r. 132, 1334). — Darst. Aus Brombenzol (260 g), Isobutyljodid (300 g) und Natrium, vorteilhaft in Gegenwart von Benzol; Ausbeute 27% der Theorie (Wreden, Znatovicz, B. 9, 1606; Schramm, M. 9, 616). — Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp: 167° (W., Z.), 167,5° (Radziszewski, B. 9, 260); Kp₇₈₆: 170—170,5° (korr.) (Schramm); Kp₅₀: 171—173° (Bodroux, C. r. 132, 1334); Kp₇₈₆: 169—169,5° (Perkin, Soc. 77, 276). Dampfdruck bei verschiedenen Temperaturen: Woringer, Ph. Ch. 34, 263. D₆°: 0,8752; D₆°* 0,8596 (Konowalow, B. 28, 1858); D₄°: 0,8796; D₅°*: 0,8714; D₅°*: 0,8650 (Perkin, Soc. 69, 1192); D₇°*: 0,87620 (Pe., Soc. 77, 277); D₇°*: 0,87163; D₇°*: 0,86726 (Landolt, Jahn, Ph. Ch. 10, 293, 303); D¹⁵: 0,8578 (Schramm, M. 9, 617). n_α°*: 1,4916; n₀°*: 1,4957; n₃°*: 1,5056; n₇°*: 1,5141 (Landolt, Jahn); n_α°*: 1,49459; n₀°*: 1,49851; n₃°*: 1,50858; n₇°*: 1,51722 (Pe., Soc. 77, 277). Kritische Temperatur und kritischer Druck: Altschul, Ph. Ch. 11, 785, Pe., Soc. 69, 1241; 77, 275. Dielektrizitätskonstante: Landolt, Jahn, Ph. Ch. 10, 301. — Leitet man Isobutylbenzol über glühendes Bleioxyd, so entsteht Naphthalin (Wreden, Znatovicz, B. 9, 1606). Isobutylbenzol wird von Chromsäuregemisch zu Benzoesäure oxydiert (Rirss, B. 3, 779). Bei der Einw. von Brom auf Isobutylbenzol im Dunkeln oder in Gegenwart von Jod entsteht 4-Brom-1-isobutyl-benzol (Schramm, M. 9, 617, 846). Isobutylbenzol wird im Gegensatz zu tert.-Butylbenzol von Brom im direkten

12-Chlor-1-isobutyl-benzol, [β -Chlor-isobutyl]-benzol $C_{10}H_{13}Cl=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CCl(CH_3)_2$. B. Aus Dimethylbenzylcarbinol durch Austausch von OH gegen Cl (KLAGES,

- Haehn, B. 37, 1723). Cymolartig riechendes Öl. Gibt mit Pyridin bei 125° β-Methyla-phenyl-propylen.
- **4-Brom-1-isobutyl-benzol** $C_{10}H_{13}Br = C_6H_4Br\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. *B.* Beim Bromieren von Isobutylbenzol in Gegenwart von etwas Jod oder im Dunkeln (SCHRAMM, *M.* **9**, 617, 846). Ein vielleicht nicht einheitliches Präparat zeigte folgende Eigenschaften: Blieb bei —18° flüssig; Kp_{739} : 232-233,5° (korr.); wurde von $KMnO_4$ nur schwer zu p-Brom-benzoesäure oxydiert.
- 1¹.1²-Dibrom-1-isobutyl-benzol, $[a.\beta$ -Dibrom-isobutyl]-benzol $C_{10}H_{12}Br_2 = C_6H_5 \cdot CHBr \cdot CBr(CH_3)_2$. B. Aus β -Methyl- α -phenyl-propylen $C_6H_5 \cdot CH : C(CH_3)_2$ und Brom (Perkin, Soc. 35, 138). Bleibt bei 20° flüssig.
- 1¹.1¹.1² oder 1¹.1².1³-Tribrom-1-isobutyl-benzol, $[a.a.\beta\, oder\, a.\beta.\gamma$ -Tribrom-isobutyl]-benzol $C_{10}H_{11}Br_3=C_6H_5\cdot CBr_2\cdot CBr(CH_3)_2$ oder $C_6H_5\cdot CBr\cdot CBr(CH_3)\cdot CH_2Br$. B. Man erwärmt $[a.\beta$ -Dibrom-isobutyl]-benzol gelinde mit alkoh. Kalilauge und behandelt das Reaktionsprodukt in Eisessig mit Brom (Perkin, Soc. 35, 139). Krystalle. F: 63,5°. Leicht löslich in Äther und Petroläther, wenig in kaltem Alkohol oder Eisessig.
- **2.3.4.5.6.1**¹.1².1³.1³(?)-Enneabrom-1-isobutyl-benzol $C_{10}H_5Br_9=C_8Br_5\cdot CHBr\cdot CBr(CH_3)\cdot CHBr_2(?)$. Zur Konstitution vgl. Bodroux, Bl. [3] **25**, 628. B. Durch Einw. von überschüssigem Brom in Gegenwart von AlBr₃ auf Isobutylbenzol oder auf β -Methyl- $a.\beta$ -diphenyl-propan, im zweiten Fall gemischt mit Hexabrombenzol (B., C.r. 132, 1334). Prismen (aus Chloroform). F: 216—217°.
- 4-Jod-1-isobutyl-benzol $C_{10}H_{13}I=C_{6}H_{4}I\cdot CH_{2}\cdot CH(CH_{3})_{2}$. B. 50 g Isobutylbenzol werden mit 38 g Jod, 12 g Jodsäure (in 30 g Wasser) und 120 ccm Eisessig 3 Stdn. gekocht (Klages, Storp, J. pr. [2] 65, 570). Aromatisch riechende Flüssigkeit, die an der Luft rasch gelb wird. Kp_H: 120—121°. D¹¹: 1,44. Wird durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor bei 240° in 3 Stdn. reduziert.
- Salzsaures Salz des 4-Jodoso-1-isobutyl-benzols, 4-Isobutyl-phenyljodidehlorid $C_{10}H_{13}Cl_2I = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot ICl_2$. B. Aus 4-Jod-1-isobutyl-benzol und Chlor in Chloroform (Klages, Storp, J. pr. [2] 65, 570). Gelbe Krystalle. F: 95°.
- 1¹-Nitro-1-isobutyl-benzol, [a-Nitro-isobutyl]-benzol, a-Nitro-β-methyl-a-phenyl-propan $C_{10}H_{15}O_2N=C_6H_5\cdot CH(NO_2)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Isobutylbenzol und Salpetersäure (D: 1,075) bei 100° (Konowalow, B. 28, 1858). Öl. Erstarrt nicht im Kältegemisch. Kp: 244° (Zers.); Kp₂₅: 145–146°. n_2^{90} : 1,50746. Mol.-Refr.: K. Gibt mit Alkalien die Salze der entsprechenden Isonitroverbindung (s. u.).
- aci-1¹-Nitro-1-isobutyl-benzol, a-Isonitro- β -methyl-a-phenyl-propan $C_{10}H_{13}O_2N=C_6H_5\cdot C(:NO_2H)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Man fällt die kalte wäßr. Lösung des aus 1¹-Nitro-1-isobutyl-benzol (s. o.) erhaltenen Natriumsalzes mit kalter verd. Schwefelsäure (Konowalow, B. 29, 2197). Krystalle. F: ca. 54^o (Zers.). Nur in äther. Lösung und in der Kälte längere Zeit beständig. Löslich in Soda. Wandelt sich beim Liegen teilweise in den echten Nitrokörper um. Na $C_{10}H_{12}O_2N$. Weniger löslich in Wasser als das Kaliumsalz (K., B. 28, 1858). $Cu(C_{10}H_{12}O_2N)_2$. Niederschlag. Löslich in Benzol (K., B. 28, 1858).
- 1¹-Brom-1¹-nitro-1-isobutyl-benzol, [a-Brom-a-nitro-isobutyl]-benzol $C_{10}H_{12}O_2NBr=C_6H_5\cdot CBr(NO_2)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus dem Natriumsalz des aci-1¹-Nitrol-isobutyl-benzols (s. o.) und Brom (Konowalow, B. 28, 1858). Öl. D_6^0 : 1,4525; D_6^{20} : 1,4333. n_0^{20} : 1,55172. Molekularrefraktion: K. Unlöslich in Alkalien.
- 4. tert.-Butyl-benzol, Trimethylphenylmethan C₁₀H₁₄ = C₆H₅·C(CH₃)₃. B. und Darst. Entsteht aus Benzol (75 g), Isobutylchlorid (30 g) und AlCl₃ (3 g) schon bei --18° (Konowalow, Æ. 27, 457; J. 1895, 1514; Bl. [3] 16, 865; vgl. Boedtker, Bl. [3] 31, 966). Man versetzt ein auf 0° abgekühltes Gemisch aus 300 g AlCl₃ und 900 g Benzol allmählich mit 300 g Isobutylchlorid oder tert. Butylchlorid; Ausbeute 60-70°/0 der Theorie (Schramm, M. 9, 615; Seńkowski, B. 23, 2413). Durch Eintragen einer Lösung von 200 g tert. Butylchlorid in 500 g Benzol in 900 g Benzol, die mit 164 g HgCl₂ und 11 g Aluminiumspänen versetzt worden sind (Kozak, C. 1907 I, 1787). Aus Isobutylchlorid und Cumol in Gegenwart von sehr wenig AlCl₃ bei gewöhnlicher Temp., neben p-Di-tert.-butyl-benzol und C₃H₇Cl (Boedtker, Bl. [3] 35, 834). tert.-Butyl-benzol findet sich unter den Produkten der Einw. von Isobutylbromid auf Toluol in Gegenwart von AlCl₃ (Baur, B. 24, 2842; 27, 1606). Entsteht neben anderen Produkten bei möglichst raschem Erhitzen von 1 Tl. Benzol mit 1 Tl. Isobutylalkohol und 4 Tln. Zinkchlorid auf 300° (Goldbehmidt, B. 15, 1066, 1425; vgl. Seńkowski, B. 24, 2975; Niemczycki, C. 1905 II, 403). Entsteht auch, wenn man ein

Gemenge von 200 g Isobutylalkohol und 1 kg Benzol mit 1 kg rauchender Schwefelsäure (30% Anhydridgehalt) unter Kühlung und Schütteln versetzt und nach 3/4 Stde. mit Wasser behandelt; von gleichzeitig entstandenem p-Di-tert.-butyl-benzol trennt man durch Fraktionieren (Verley, Bl. [3] 19, 72; Boedtker, Bl. [3] 31, 966). — Flüssigkeit von etwas angreifendem, an Toluol erinnerndem Geruch (Schramm, M. 9, 617). Erstarrt nicht bei —20° (Sch.). Kp₂₂: 70—75°; Kp: 165—166° (V.); Kp: 166—168° (Konowalden, 27, 422); Kp₇₃₆: 167—167,5° (korr.) (Sch.); Kp₇₆₀: 168,2° (korr.) (Boedtker, Bl. [3] 31, 966). D¹⁵: 0,8718 (Sch.); D⁵₅: 0,8686 (Kon.). n^{16,5}₅: 1,49724 (Boe.). — Wird von Brom in der Sonne und in der Kälte nicht angegriffen (Sch., M. 9, 617, 849). Mit Brom in Gegenwart von Jod entsteht ein Gemisch von 2- und 4-Brom-1-tert.-butyl-benzol (Kozak; vgl. Sch., M. 9, 848). tert.-Butyl-benzol liefert mit Salpetersäure (D: 1,2) bei 130° das 1²-Nitro-Derivat (Kon., B. 28, 1859); Nitrierung in Eisessig: Kon., Gurewittsch, Ж. 37, 537; C. 1805 II, 818.

- 4-Chlor-1-tert.-butyl-benzol C₁₀H₁₃Cl = C₆H₄Cl·C(CH₃)₃. Zur Konstitution vgl. Seńkowski, B. 24, 2974. B. Aus p-tert.-Butyl-phenol und Phosphorpentachlorid (Dobrzycki, J. pr. [2] 36, 399). Aus 1 Mol.-Gew. Isobutylchlorid oder tert. Butylchlorid und 8—10 Mol.-Gew. Chlorbenzol in Gegenwart von sehr wenig AlCl₃ (Bordter, Bl. [3] 35, 826). Flüssigkeit von aromatischem Geruch. Kp: 216° (D.); D^{1,5}₁: 1,0075; n[∞]₂: 1,51230 (B.). Wird durch sehr verd. Salpetersäure bei 190° (D.) oder durch Chromsäure in Gegenwart von Eisessig zu p-Chlor-benzoesäure oxydiert (B.). Bei der Einw. von rauchender Salpetersäure entsteht ein Gemisch von 2.3- und 3,5-Dinitro-4-chlor-1-tert,-butyl-benzol (B.).
- 2-Brom-1-tert.-butyl-benzol $C_{10}\dot{H}_{13}Br=C_6H_4Br\cdot C(CH_3)_8$. B. Aus tert.-Butylbenzol und Brom in Gegenwart von Jod, neben der p-Verbindung (Kozak, C. 1907 I, 1787). Über ein möglicherweise mit dieser Verbindung identisches Brom-tert.-butyl-benzol s. u.
- 3-Brom-1-tert.-butyl-benzol $C_{10}H_{13}Br = C_6H_4Br \cdot C(CH_3)_3$. Zur Konstitution vgl. Seńkowski, B. 24, 2974. B. Durch Einleiten von nitrosen Gasen (aus As_2O_3 und Salpetersäure) in eine erwärmte alkoh. Lösung von 3-Brom-4-amino-1-tert.-butyl-benzol (Gelzer, B. 21, 2944). Kp_{710} : 231—232° (korr.). Wird von verd. Salpetersäure zu m-Brom-benzoesäure oxydiert.
- 4-Brom-1-tert.-butyl-benzol $C_{10}H_{13}Br=C_6H_4Br\cdot C(CH_3)_8$. B. Aus tert.-Butylbenzol und Brom in Gegenwart von Jod, neben dem 2-Brom-Derivat (ΚοΖΑΚ, C. 1907 I, 1787). Aus 1 Mol.-Gew. Isobutylehlorid und 8—10 Mol.-Gew. Brombenzol in Gegenwart von sehr wenig AlCl $_3$, neben anderen Produkten (ΒοΕΦΤΚΕΚ, Bl. [3] 35, 829). Kp: 232° bis 233° (B.). Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure und Eisessig p-Brom-benzoesäure (B.). Bei der Einw. von rauchender Salpetersäure entsteht ein Gemisch von 2.3- und 3.5-Dinitro-4-brom-1-tert.-butyl-benzol (B.).

Über ein möglicherweise mit dieser Verbindung identisches Brom-tert.-butyl-benzol vgl. den folgenden Artikel.

- 2- oder 4-Brom-1-tert.-butyl-benzol $C_{10}H_{13}Br = C_6H_4Br \cdot C(CH_3)_3$, B. Aus tert.-butyl-benzol und 1 Mol.-Gew. Brom in Gegenwart von Jod oder im Dunkeln (Schramm, M. 9, 617, 848). Dicke Krystalle. F: 16,5°. Kp₇₃₆: 230,5° (korr.). Ein (weniger reines?) Präparat zeigte D¹⁵: 1,2572. Wird von KMnO₄ gar nicht, von Chromsäure nur schwierig angegriffen.
- 3.5-Dibrom-1-tert.-butyl-benzol $C_{10}H_{12}Br_2 = C_6H_3Br_2 \cdot C(CH_3)_3$. Zur Konstitution vgl. Seńkowski, B. 24, 2974. B. Aus 3-Brom-1-tert.-butyl-benzol und Brom in Gegenwart von Jod (Gelzer, B. 21, 2956). Flüssig. Kp₇₁₈: 276—277° (korr.). Wird von verd. Salpetersäure zu 3.5-Dibrom-benzoesäure oxydiert.
- 4-Jod-1-tert.-butyl-benzol C₁₀H₁₃I = C₆H₄I·C(CH₃)₃. B. Durch Einw. von Jod-kalium auf diazotiertes p-tert.-Butyl-anilin (PAHL, B. 17, 1233; WILLGERODT, RAMPACHER, B. 34, 3668). Durch mehrtägige Einw. von 50 g Isobutylchlorid auf 500 g Jodbenzol bei gewöhnlicher Temp. in Gegenwart von 1 g AlCl₃ unter mehrfachem Zusatz eines Stückehens Aluminiummetalls, neben etwas p-Dijod-benzol (Boedtree, Bl. [3] 35, 831). Aromatisch riechende Flüssigkeit. Kp: 255—256° (korr.) (P.; W., R.); Kp₇₆₆: 253° bis 254° (korr.) (B.). D¼: 1,4392; n½: 1,57076 (B.). Liefert bei der Öxydation mit Salpetersäure (D: 1,12) im geschlossenen Rohr bei 190° p-Jod-benzoesäure, bei der Einw. von rauchender Salpetersäure 4-Jod-2.3-dinitro-1-tert.-butyl-benzol neben einer Verbindung vom Schmelzpunkt 243° (korr.) (Dijodnitro-tert.-butyl-benzol neben einer Salpetersäure ein, so entsteht in heftiger Reaktion p-Jod-nitrobenzol (B.). 4-Jod-1-tert.-butyl-benzol ist nach 5-stdg. Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 218° erst zur Hälfte entjodet (Klages, Storp, J. pr. [2] 65, 569).

4-Jodoso-1-tert.-butyl-benzol C₁₀H₁₃OI = (CH₃)₃C·C₆H₄·IO und Salze vom Typus (CH₃)₃C·C₆H₄·IAc₂. B. Das salzsaure Salz (CH₃)₃C·C₆H₄·ICl₂ entsteht durch Einleiten von Chlor in eine gekühlte Lösung von 4-Jod-1-tert.-butyl-benzol in der 4-fachen Menge Chloroform; durch allmähliches Eintragen des Salzes in 5 ⁵/₀ige Sodalösung und 8—10-stdg. Turbinieren der Mischung erhält man die freie Jodosoverbindung (WILLGEROPT, RAMPACHER, B. 34, 3669). — Körniges Pulver. Zersetzt sich bei 189°. Fast unlöslich in Wasser, etwas löslich in Ather. — Salzsaures Salz, p-tert.-Butyl-phenyljodidehlorid C₁₀H₁₃·ICl₂. Schwefelgelbe Nädelchen. F: 74°. Leicht löslich in Äther, Chloroform und Eisessig (W., R.; vgl. auch Klages, Storp, J. pr. [2] 65, 569). — Essigsaures Salz C₁₀H₁₃·I(C₂H₃O₂)₂. Prismen (aus Eisessig), die in der Wärme trübe werden. F: 95°. Leicht löslich in Chloroform, schwerer in Ather, unlöslich in Ligroin (W., R.).

4-Jodo-l-tert.-butyl-benzol $C_{10}H_{13}O_2I=(CH_3)_3C\cdot C_6H_4\cdot IO_2$. B. Durch Einw. von Natriumhypochloritlösung auf p-tert.-Butyl-phenyljodidchlorid (W., R., B. **34**, 3670). — Körnige Masse. Explodiert bei 201°. Leicht löslich in Eisessig, sehr wenig in Wasser.

Phenyl-[4-tert.-butyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd C₁₆H₁₉OI=(CH₃)₃C·C₆H₄·I(C₆H₅)·OH. B. Durch Verreiben äquimolekularer Mengen Jodosobenzol und 4-Jodo-1-tert.butyl-benzol mit Wasser und Silberoxyd (W., R., B. 34, 3675). — Salze. C₁₆H₁₈I·Cl. Krystallinische halbkugelförmige Aggregate (aus wenig Alkohol). F: 167°. — C₁₆H₁₈I·Br. Mikrokrystallinisches Pulver (aus wenig Alkohol). F: 157°. Schwer löslich in Wasser. — C₁₆H₁₈I·Br. Hellgelb, amorph. F. 124°. Sehr wenig löslich in Wasser, Äther, leichter in Alkohol. — (C₁₆H₁₈I)₂Cr₂O₇. Krystallinisches Pulver. Verändert sich bei 81°, schmilzt bei 121°. — C₁₆H₁₈I·NO₃. Nädelchen. Färbt sich bei 141° gelb, schmilzt bei 164° unter Aufschäumen. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — C₁₆H₁₈I·Cl + HgCl₂. Nädelchen (aus Wasser). F: 129°. — 2C₁₆H₁₈I·Cl + PtCl₄. Gelbe Nädelchen (aus Alkohol). F: 152° (Zers.).

Bis-[4-tert.-butyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{20}H_{27}OI = [(CH_3)_3C \cdot C_6H_4]_2I \cdot OH$. B. Durch mehrtägiges Turbinieren äquimolekularer Mengen 4-Jodoso- und 4-Jodo-1-tert. butyl-benzol mit Wasser und Silberoxyd bei 60° (W., R., B. 34, 3671). — Salze. $C_{20}H_{26}I \cdot Cl$. Mikrokrystallinisch. F: 157°. Schwer löslich in heißem Wasser, leichter in Alkohol, unlöslich in Ather. — $C_{20}H_{26}I \cdot Br$. Amorph. F: 144°. — $C_{20}H_{26}I \cdot I$. Gelb, amorph. Schmilzt bei 142° unter Jodabscheidung. Leicht löslich in Ather, schwer in Alkohol. — $C_{20}H_{26}I \cdot I_3$. Schwarzbraune Nädelchen. Schmilzt bei 138° unter Abscheidung von Jod. — $(C_{20}H_{26}I_3)_2C_7 \cdot O_7$. Gelb, amorph. Zersetzt sich bei 105°. Schwer löslich in Wasser, Alkohol. — $C_{20}H_{26}I \cdot NO_3$. Mikrokrystallinisches Pulver. F: 142° (Zers.), Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol, Äther. — $C_{20}H_{26}I \cdot Cl + HgCl_2$. Prismen (aus Alkohol). F: 62°. Bräunt sich an der Luft. — $2C_{20}H_{26}I \cdot Cl + PtCl_4$. Orangefarbene Blättchen (aus Alkohol). Beginnt sich bei 128° zu zersetzen; F: ca. 142°. Unlöslich in Wasser.

[α.β-Dichlor-vinyl]-[4-tert.-butyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{12}H_{15}OCl_2I = [CHCl:CCl][(CH_3)_3C\cdot C_6H_4]I\cdot OH.$ Zur Konstitution vgl. Thiele, Haakh, A. 369, 144. — B. Das Chlorid entsteht durch Verreiben von 4-tert.-Butyl-phenyljodidchlorid mit Acetylensilber-Silberchlorid und Wasser (Willgerodt, Rampacher, B. 34, 3676). — Salze. (C₂HCl₂) (C₁₀H₁₃)I·Cl. Prismen (aus Wasser), die an der Luft bald undurchsichtig und gelblich werden. F: 107° . — (C₂HCl₂) (C₁₀H₁₃)I·Br. Nadeln (aus Alkohol). F: 123° . Ziemlich leicht löslich in Alkohol. — (C₂HCl₂) (C₁₀H₁₃)I·I. Gelblich, amorph. F: 91° . — [(C₂HCl₂) (C₁₀H₁₃)I]₂Cr₂O₇. Mikroskopische gelbe Nädelchen. Zersetzt sich leicht. — (C₂HCl₂)(C₁₀H₁₃)I·NO₃. Nadeln. F: 126° . Sehr leicht löslich in Alkohol. — (C₂HCl₂) (C₁₀H₁₃)I·Cl + HgCl₂. Amorph. F: 73°. Ziemlich löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. — 2 (C₂HCl₂) (C₁₀H₁₃)I·Cl + PtCl₄. Krystallinische Masse (aus Alkohol). F: 64° . — Pikrat s. Syst. No. 523.

 $[\textbf{4-tert.-Butyl-phenyl}]-[\textbf{5-jod-2-tert.-butyl-phenyl}]-jodoniumhydroxyd oder \\ [\textbf{4-tert.-Butyl-phenyl}]-[\textbf{6-jod-3-tert.-butyl-phenyl}]-jodoniumhydroxyd $C_{20}H_{26}OI_2 = [(CH_3)_3C \cdot C_6H_4][(CH_3)_3C \cdot C_6H_3]I \cdot OH. B. Durch Einw, von konz. Schwefelsäure auf 4-Jodoso-1-tert.-butyl-benzol (W., R., B. 34, 3673). — Salze, $(C_{10}H_{13})(C_{10}H_{12}I)I \cdot Cl.$ Amorph. F: 94° (Zers.). Leicht löslich in $Ather, Chloroform, schwerer in Alkohol. Leicht zersetzlich. — $(C_{10}H_{13})(C_{10}H_{12}I)I \cdot Br.$ Fleischfarbige Flocken. F: 89° (Zers.). Löslich in Alkohol, $Ather, Chloroform. Zersetzt sich leicht. — $(C_{10}H_{13})(C_{10}H_{12}I)I \cdot I.$ Hellgelbe Flocken. Sintert bei 75°; F: 86-87°. Leicht löslich in $Ather, Chloroform, schwer in Alkohol. Lichtempfindlich. — $[(C_{10}H_{13})(C_{10}H_{12}I)I_2Cr_2O_7.$ Orangegelber Niederschlag. Schwärzt sich bei 71°; F: 118°. Unlöslich in $Wasser. — $(C_{10}H_{13})(C_{10}H_{12}I)I \cdot Cl + HgCl_2.$ Amorph. F: 56°. Schwer löslich. — $2(C_{10}H_{13})(C_{10}H_{12}I)I \cdot Cl + PtCl_4.$ Krystallinisch. Zersetzt sich bei 89°.$

2-Nitro-1-tert.-butyl-benzol $C_{10}H_{18}O_2N=O_4N\cdot C_6H_4\cdot C(CH_3)_3$. B. Neben der 4-Nitro-Verbindung aus tert.-Butyl-benzol und rauchender Salpetersäure (Seńkowski, B. 23, 2414). — Gelbes Öl. Kp₇₃₈: 247,4—248,4°. D¹⁵: 1,074. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. — Wird durch Zinn und Salzsäure zu 2-Amino-1-tert.-butyl-benzol reduziert.

- 3-Nitro-1-tert.-butyl-benzol C₁₀H₁₃O₂N = O₂N·C₆H₄·C(CH₃)₃. Zur Konstitution vgl. Seńkowski, B. 24, 2974. B. Durch Einleiten von nitrosen Gasen (aus As₂O₃ und Salpetersäure) in eine alkoh. Lösung von 3-Nitro-4-amino-1-tert.-butyl-benzol (Geller, B. 21, 2946). Aromatisch riechendes, hellgelbrotes Öl. Erstarrt nicht bei −20°. Kp₇₀₄: 250−252° (korr.).
- 4-Nitro-1-tert.-butyl-benzol C₁₀H₁₃O₂N = O₂N·C₆H₄·C(CH₃)₈. B. Aus tert.-Butyl-benzol und rauchender Salpetersäure, neben der 2-Nitro-Verbindung (Senkowski, B. 23, 2416). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 30°. Kp₇₃₈: 274,6—275°. Wird durch Zinn und Salzsäure zu 4-Amino-1-tert.-butyl-benzol reduziert.
- 12-Nitro-1-tert.-butyl-benzol $C_{10}H_{13}O_2N=C_8H_5\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot NO_2$. B. Bei 5- bis 6-stdg. Erhitzen von 4 cem tert.-Butyl-benzol mit 20 cem Salpetersäure (D: 1,2) auf 130° (Konowalow, H. 27, 426; J. 1895, 1538). Gelbes Öl. Kp₁₅: 141–143°. D₀°: 1,0993. D₀°: 1,0840. Löslich in Alkalien. n_0^{27} : 1,52138. Mol.-Refr.: K.
- x.x-Dibrom-1²-nitro-1-tert.-butyl-benzol $C_{10}H_{11}O_2NBr_2$. B. Aus 1²-Nitro-1-tert.-butyl-benzol (s. o.), Brom und Kalilauge (Konowalow, 3ff. 27, 427; J. 1895, 1538). Krystalle (aus Alkohol). F: 34 -35° . Leicht löslich in Alkohol.
- eso-Dinitro-tert.-butyl-benzol $C_{10}H_{12}O_4N_2=(O_2N)_2C_6H_3\cdot C(CH_3)_3$. B. Aus tert.-Butyl-benzol und rauchender Salpetersäure (D: 1,48) bei mehrtägigem Erwärmen auf dem Wasserbade (BAUR, B. 27, 1610). Gelbe Säulen. F: $61-62^{\circ}$. Leicht löslich in Alkohol.
- 4-Chlor-2.3-dinitro-1-tert.-butyl-benzol $C_{10}H_{11}O_4N_2Cl = (O_2N)_2C_6H_2Cl \cdot C(CH_2)_3$. *B* Aus 4-Chlor-1-tert.-butyl-benzol und rauchender Salpetersäure bei gewöhnlicher Temperatur, neben der 3.5-Dinitro-Verbindung (ΒΟΕDΤΚΕΒ, *Bl.* [3] 35, 826). Gelbes Krystallpulver F: 94-95°.
- 4-Chlor-3.5-dimitro-1-tert.-butyl-benzol $C_{10}H_{11}O_4N_2Cl = (O_2N)$, $CH_2Cl \cdot C(CH_3)_3$. B. Aus 4-Chlor-1-tert.-butyl-benzol und rauchender Salpetersäure bei gewöhnlicher Temperatur, neben dem 2.3-Dinitro-Derivat (Boe., Bl. [3] 35, 826). Gelbliche Krystalle. F: $116-117^0$.
- 4-Brom-2.3-dinitro-1-tert.-butyl-benzol $C_{10}H_{11}O_4N_2Br = (O_2N)_2C_6H_2Br \cdot C(CH_3)_3$. B. Aus 4-Brom-1-tert.-butyl-benzol und rauchender Salpetersäure bei gewöhnlicher Temperatur, neben der 3.5-Dinitro-Verbindung (Boedtker, Bl. [3] 35, 830). Gelbes Krystall-pulver. F: 92—93°.
- 4-Brom-3.5-dinitro-1-tert.-butyl-benzol $C_{10}H_{11}O_4N_2Br = (O_2N)_2C_8H_2Br\cdot C(CH_3)_3$. B. In geringer Menge aus 4-Brom-1-tert.-butyl-benzol in rauchender Salpetersäure bei gewöhnlicher Temperatur, neben dem 2.3-Dinitro-Derivat (BOEDTKER, Bl. [3] 35, 830). Nahezu farblose Nadeln. F: 136°.
- 4-Jod-2.3-dinitro-1-tert.-butyl-benzol $C_{10}H_{11}O_4N_2I=(O_2N)_2C_6H_2I\cdot C(CH_3)_3$. B. Aus 4-Jod-1-tert.-butyl-benzol und rauchender Salpetersäure bei gewöhnlicher Temperatur, neben einer Verbindung vom Schmelzpunkt 243° (korr.) (Dijodnitro-tert.-butylbenzol?) (Boe., Bl. [3] 35, 833). Čitronengelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 110–111°.
- eso-Trinitro-tert.-butyl-benzol $C_{10}H_{11}O_6N_3=(O_2N)_3C_6H_2\cdot C(CH_3)_3$. B. Aus Dinitro-tert.-butyl-benzol durch Erwärmen mit Salpeterschwefelsäure (BAUR, B. 27, 1610). Gelblichweiße Nadeln (aus Alkohol). F: $108-109^{\circ}$.

Verbindung $C_{10}H_{13}OAs = OAs \cdot C_6H_4 \cdot C(CH_3)_3$ s. Syst. No. 2317.

- 5. 1-Methyl-2-propyl-benzol, o-Propyl-toluol $C_{10}H_{14} = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Durch Behandeln eines Gemisches von o-Brom-toluol und Propylbromid mit Natrium in äther. Lösung (Claus, Hansen, B. 13, 897). Das Präparat von Cl., H. lieferte bei der Oxydation durch KMnO₄ in der Kälte Phthalsäure und viel Terephthalsäure (Claus, Pieszek, B. 19, 3087) und war daher sehr unrein.
- **4.5-Dibrom-1-methyl-2-propyl-benzol** $C_{10}H_{12}Br_2 = CH_3 \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Aus 1-Methyl-2-propyl-benzol und Brom in Gegenwart von Eisen (Claus, Raps, *J. pr.* [2] **43**, 573). Wahrscheinlich nicht in reinem Zustand erhalten.
- **4.5-Dibrom-3.6-dinitro-1-methyl-2-propyl-benzol** $C_{10}H_{10}O_4N_2Br_2 = CH_3 \cdot C_6Br_8(NO_2)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Wurde aus dem "o-Propyl-toluol" von Claus, Hansen (s. o.) durch sukzessive Behandlung mit Brom und Salpeterschwefelsäure erhalten (Claus, Raps, J. pr. [2] **43**, 574). Nadeln (aus Alkohol). F: 148°. Wenig löslich in kaltem Alkohol.
- 6. 1-Methyl-3-propyl-benzol, m-Propyl-toluol $C_{10}H_{14}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Durch Behandeln eines Gemisches von m-Brom-toluol und Propylbromid mit Natrium (Claus, Stüsser, B. 13, 899; Claus, Herfeldt, J. pr. [2] 43, 567). Flüssig. Kp: 176—177,5°. D¹⁶: 0,863.

- **4.6**-Dibrom-1-methyl-3-propyl-benzol $C_{10}H_{12}Br_2 = CH_3 \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. *B.* Aus m-Propyl-toluol, Brom und Eisenfeile bei gewöhnlicher Temperatur (CLAUS, HERFELDT, *J. pr.* [2] **43**, 568). Bei -20° nicht erstarrendes Öl. Kp: $281-283^{\circ}$ (unkorr.).
- 4.6-Dibrom-2.5-dinitro-1-methyl-3-propyl-benzol $C_{10}H_{10}O_4N_2Br_2=CH_3\cdot C_6Br_2(NO_2)_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Aus 4.6-Dibrom-1-methyl-3-propyl-benzol mit Salpeterschwefelsäure (Cr., H., J.~pr.~[2] 43, 569). Nadeln (aus Petroläther). F: 140—141°. Sublimierbar.
- 7. 1-Methyl-4-propyl-benzol, p-Propyl-toluol C₁₀H₁₄ = CH₃·C₆H₄·CH₂·CH₂·CH₃. Aus p-Brom-toluol, Propylbromid und Natrium (Fittig, Schaeffer, König, A. 149, 334; Widman, B. 24, 443). Darst. Aus 30 g p-Brom-toluol, 37 g Propyljodid, 13 g Natrium und 80 ccm Benzol; man destilliert wiederholt über Natrium; Ausbeute 9 g (Baybac, Bl. [3] 13, 894). Flüssigkeit von süßlichem Geruch. Kp₇₇₄: 183—184° (W.); Kp: 183° bis 184° (korr.) (B.). D¹⁵: 0,8682 (W.).
- 2.5-Dibrom-1-methyl-4-propyl-benzol $C_{10}H_{12}Br_2=CH_3\cdot C_6H_2Br_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Durch Bromieren von p-Propyl-toluol (Claus, Herfeldt, J. pr. [2] 43, 578). Flüssig. Kp: $283-284^\circ$ (unkorr.).
- 2.5-Dibrom-3.6-dinitro-1-methyl-4-propyl-benzol $C_{10}H_{10}O_4N_2Br_2=CH_3\cdot C_6Br_2(NO_2)_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Aus dem entsprechenden Dibrom-Derivat und Salpeterschwefelsäure (Cl., H., J. pr. [2] 48, 579). Nadeln. F: 156—157°.
- 8. 1-Methyl-2-isopropyl-benzol, o-Isopropyl-toluol, o-Cymol $C_{10}H_{14}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen von 2-Brom-1-isopropyl-benzol mit Methyljodid und Natrium (Sprinkmeyer, B. 34, 1951). Stark lichtbrechende Flüssigkeit. Kp: 157°. $D_{18}^{16}\colon 0.8582$. $n_p\colon 1.495$. Bei der Oxydation von KMnO₄ entsteht, neben viel Oxalsäure, Dimethylphthalid.
- 9. 1-Methyl-3-isopropyl-benzol, m-Isopropyl-toluol, m-Cymol C₁₀H₁₄ = CH₃·C₆H₄·CH(CH₃)₂. B. Aus Toluol and Isopropyljodid durch AlCl₃ (Kelbe, A. 210 25; vgl. auch Silva, Bl. [2] 43, 321). Durch Reduktion von m-Isopropenyl-toluol mit Natrium und Alkohol (TIFENEAU, A. ch. [8] 10, 196). Aus Carvestren (S. 125) (Baeyer, B. 31, 1402) oder aus Silvestren (S. 125) (B., B. 31, 2067) durch folgeweise Anlagerung von Bromwasserstoffsäure, Bromierung und Reduktion. Entsteht neben viel p-Cymol und anderen Produkten beim Behandeln von Campher mit Phosphorpentasulfid (Spica, G. 12, 487, 543; Armstrong, Miller, B. 16, 2259). Durch Schmelzen von Campher mit 2 Thn. Zinkchlorid bei möglichst niedriger Temp. entsteht neben anderen Produkten m-Cymol (kein p-Cymol) (Armstrong, Miller, B. 16, 2258; vgl. A., Soc. 46, 44 Anm.). Beim Erhitzen von 20 g Fenchon (Syst. No. 618) mit 30 g P₂O₃ auf 120° (Wallach, A. 275, 158; 284, 324; vgl. auch Semmler, Ch. Z. 29, 1314). m-Cymol entsteht bei der trocknen Destillation des Kolophoniums und findet sich daher in großer Menge in der Harzessenz (Kelbe, A. 210, 10; Renard, A. ch. [6] 1, 249). Darst. Harzessenz wird mit Schwefelsäure (4 Tle. Säure, 1 Tl. Wasser) behandelt, der unangegriffene Teil mit Dampf destilliert und bei 60° in konz. Schwefelsäure gelöst. Die durch Einleiten von Dampf in die erhitzte Lösung abgespaltenen Benzolkohlenwasserstoffe löst man in konz. Schwefelsäure auf, worauf man die überschüssige Säure durch vorsichtigen Wasserzusatz entfernt und die Sulfonsäuren mit heißem Wasser und Abpressen von den leichter löslichen Anteilen befreit werden. Der Rückstand enthält (außer Bariumsulfat und -carbonat) fast ausschließlich das Bariumsalz der m-Cymol-sulfonsäure; man verwandelt es in das Natriumsalz, vermischt diese mit konz. Schwefelsäure und leitet Dampf ein, während man gleichzeitig stark erhitzt; auf diese Weise wird reines m-Cymol erhalten (Armstrong, Miller, B. 16, 2749; vgl. ferner Kelbe, A. 210, 15; K., Warth, A. 221, 158).

Farblose Flüssigkeit, die ähnlich wie p-Cymol riecht und bei —25° flüssig bleibt (Kelbe, A. 210, 28). Kp: 175—176° (Wallach, A. 275, 158). D: 0,865 (K.); D²°: 0,862 (W.). nº: 1,49222 (W.). — Wird von verd. Salpetersäure zu m-Toluylsäure oxydiert (K., A. 210, 55). Beim Schütteln mit Permanganatlösung entsteht m-[a-Oxy-isopropyl]-benzoesäure und dann Isophthalsäure (Wallach, A. 275, 159). Chlor und Brom wirken lebhaft ein, doch entstehen selbst beim Operieren in der Kälte Produkte, welche sich sowohl bei der Destillation wie bei der Behandlung mit alkoh. Kalilauge unter Abgabe von Halogenwasserstoff zersetzen (K., A. 210, 45). Verhalten im Tierkörper: Hildebrandt, H. 36, 460.

5-Chlor-1-methyl-3-isopropyl-benzol $C_{10}H_{12}Cl=CH_3\cdot C_6H_3Cl\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus dem Dibromid des 5-Chlor-1-methyl-3-methoäthyl-cyclohexadiens-(4.6) (S. 124) und Chinolin (Gundlich, Knoevenagel, B. 29, 170). — Flüssig. Kp: 222—223°.

- 2.4.5.6-Tetrachlor-1-methyl-3-isopropyl-benzol $C_{10}H_{10}Cl_4=CH_3\cdot C_6Cl_4\cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Erwärmen einer mit Chlor gesättigten wäßr. Lösung von 1-Methyl-3-isopropyl-benzol-sulfonsäure-(6) auf 40° (Kelbe, B. 16, 617). Nadeln (aus Alkohol). F: 158,5°. Sublimiert leicht. Wird von Chromsäuregemisch, Salpetersäure oder Permanganat nicht angegriffen. Wird von Chromsäure in Eisessig total verbrannt. Liefert beim Erhitzen mit Brom und dann mit Salpetersäure auf 150° eine Säure $C_{10}H_8O_2Cl_4$ (?).
- **4-Brom-1-methyl-3-isopropyl-benzol** $C_{10}H_{13}Br = CH_3 \cdot C_6H_3Br \cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Zerlegen des Kaliumsalzes der 4-Brom-1-methyl-3-isopropyl-benzol-sulfonsäure-(б) mit, über-hitztem Wasserdampf (Кеlbe, v. Сzarnomski, A. 235, 293). — Flüssig. Kp: 224°. — Wird von verdünnter Salpetersäure viel schwerer angegriffen als das 6-Brom-Derivat. Beim Erhitzen mit verdünnter Salpetersäure im Einschlußrohr auf 130-1350 entsteht 6-Brom-3-methyl-benzoesäure,
- **6-Brom-1-methyl-3-isopropyl-benzol** $C_{10}H_{13}Br=CH_3\cdot C_6H_3Br\cdot CH(CH_3)_2$ B. Durch Eintragen einer Lösung von Brom in Bromwasserstoffsäure in eine wäßr. Lösung von 1-Methyl-3-isopropyl-benzol-sulfonsäure-(6) (K., B. 15, 40). Beim Destillieren des Ammoniumsalzes der 6-Brom-1-methyl-3-isopropyl-benzol-sulfonsäure-(4) (K., v. Cz., A. 235, 281). Stark lichtbrechende Flüssigkeit von rosenähnlichem Geruch, Kp. 225° (unkorr.) (K., v. Cz.). - Liefert beim Kochen mit verd. Salpetersäure 4-Brom-3-methyl-benzoesäure, mit rauchender Salpetersäure 6-Brom-eso-nitro-1-methyl-3-isopropyl-benzol (K.).
- **4.6-D**ibrom-1-methyl-3-iso propyl-benzol $\mathrm{C_{16}H_{12}Br_2} = \mathrm{CH_3 \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH(CH_3)_2}$ B. Durch Erwärmen einer wäßr. Lösung von 6-Brom-1-methyl-3-isopropyl-benzol-sulfonsäure-(4) mit Brom auf 80° (Kelbe, v. Czarnomski, A. 235, 282). Flüssig. Kp: 272—273° (unkorr.).
- 6-Nitro-1-methyl-3-isopropyl-benzol $C_{10}H_{13}O_2N=CH_3\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH(CH_3)_2$. Zur Konstitution vgl. MÜLLER, B. 42, 431. B. Man trägt m-Cymol in abgekühlte rauchende Salpetersäure ein (Kelbe, Warth, A. 221, 161). Flüssig. Kp: 255—265° (Zers.). Gibt bei der Oxydation mit verd, Salpetersäure eine Nitro-m-toluylsäure (F: 214°).
- $\begin{array}{lll} \textbf{6-Brom-eso-nitro-1-methyl-3-isopropyl-benzol} & C_{10}H_{12}O_{2}NBr = CH_{3} \cdot C_{6}H_{2}Br(NO_{2}) \cdot \\ CH(CH_{3})_{2}. & B. & Durch & Auflösen & von & 6-Brom-1-methyl-3-isopropyl-benzol & in rauchender & constant & con$ Salpetersaure (Kelbe, B. 15, 40). - Rötliche Nadeln (aus Petroläther). F: 121°.
- 4-Brom-eso-dinitro-1-methyl-3-isopropyl-benzol $C_{10}H_{11}O_4N_2Br=CH_3-C_6HBr(NO_2)_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Man läßt eine Lösung von 4-Brom-1-methyl-3-isopropyl-benzol in rauchender Salpetersäure 24 Stdn. stehen (Kelbe, B. 15, 42). Warzenförmig vereinigte Nadeln (aus Petroläther). F: 55°.
- $\textbf{eso-Trinitro-1-methyl-3-isopropyl-benzol} \ \ C_{10}H_{11}O_{6}N_{3} = CH_{3} \cdot C_{8}H(NO_{2})_{3} \cdot CH(CH_{3})_{2}.$ B. Beim Behandeln von m-Menthen-(4 oder 5) mit Salpeterschwefelsäure unter starker Kühlung (Knoevenagel, A. 289, 163). Man trägt allmählich m-Cymol in ein abgekühltes Gemisch aus 1 Tl. rauchender Salpetersäure mit 4 Tln. konz. Schwefelsäure ein und erwärmt, sobald die heftige Reaktion beendet ist, einige Stunden auf 100° (Kelbe, A. 210, 54). — Gelbweiße Blättchen (aus Petroläther). F: 72—73° (K.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther (K.). Riecht besonders beim Erwärmen nach Moschus (K.).
- 5-Chor-2.4.6-trinitro-1-methyl-3-isopropyl-benzol $C_{10}H_{10}O_6N_3Cl=CH_3\cdot C_6Cl(NO_2)_3\cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Nitrieren von 5-Chlor-1-methyl-3-isopropyl-benzol (Gundlich, Knoeyenagel, B. 29, 170). Krystalle (aus Alkohol). F: $124-125^\circ$. Sublimiert, dabei nach Moschus riechend. Leicht löslich in Chloroform.
- 10. 1-Methyl-4-isopropyl-benzol, p-Isopropyl-toluol, p-Cymol,

V. p-Cymol ist in gymnospermen und angiospermen Pflanzen ziemlich verbreitet; vor allem findet es sich jedoch bei Umbelliferen und Labiaten (SEMMLER, Die äther. Öle. Bd. IV [Leipzig 1907], S. 19). Cymol ist der Hauptbestandteil des äther. Öles, welches bei der Darstellung der Sulfitcellulose aus Tannenholz (Pinus Abies L.) erhalten wird (Klason, B. 33, 2343). Findet sich im schwedischen Terpentinöl (Kondarow, Schindelmeiser, Ch. Z. 30, 723). Im Cypressenöl (Schimmel & Co., Bericht vom April 1904, S. 33). Im amerikanischen Wurmsamenöl (Schimmel & Co., Bericht vom April 1908, S. 13). Im Ceylon-Zimtöl (Walabum, Hüthig, J. pr. [2] 66, 50; Schimmel & Co., D. R. P. 134789; C. 1902 II, 1486). Im Boldoblätteröl (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1907, S. 16). Im Cascarillöl (Fendler, Ar. 238, 685). Im äther. Öl von Eucalyptus haemostoma (Schimmel & Co., Bericht vom April 1888, S. 20), von Eucalyptus calophylla, salubris und marginata (Baker, Smith, C. 1905 II, 1342). Im flüchtigen Öle aus den Samen des Wasserschierlings (Cicuta virosa) (Trappe, A. 108, 386). Im äther. Öl von Ptychotis Ajowân D. C. (H. Müller, B. 2, 130; Landolphi, B. 6, 937; Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1909, S. 15). Im römischen Kümmel (aus den Samen von Cuminum Cyminum L.) (Gerhardt, Cahours, A. ch. [3] 1, 65, 102, 372; A. 38, 71, 101, 345; Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1909, S. 35). Im äther. Coriandersamenöl (Walbaum, Müller, C. 1909 II, 2160). Im äther. Öl von Monarda fistulosa (Kremers, C. 1897 II, 41) und von Monarda punctata (Schumann, Kr., C. 1897 II, 42). Im äther. Öl von Satureja Thymbra (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1889, S. 55) und von Satureja hortensis (Jahns, B. 15, 818). Im Origanumöl von Cypern (Pickles, Soc. 93, 873). Im Thymianöl (Lallemand, A. ch. [3] 49, 148; A. 102, 119; Labbé, Bl. [3] 19, 1011). Im Quendelöl (Febve, C. r. 92, 1290; J. 1881, 1028).

B. Bei der Einw. von Säuren auf Citral (Dodge, Am. 12, 561; Semmler, B. 24, 204;

BARBIER, BOUVEAULT, C. r. 118, 1051; vgl. TIEMANN, B. 32, 108). Aus p-Brom-isopropylbenzol, Methyljodid und Natrium in Äther (WIDMAN, B. 24, 450; vgl. JACOBSEN, B. 12, 430; FITTIG, A. 149, 337). Durch Reduktion des p-Isopropenyl-toluols mit Natrium und Alkohol (TIFFENEAU, A. ch. [8] 10, 197). Aus Thymol durch Behandlung mit PCl₅ und Reduktion des entstandenen Produktes mit Natriumamalgam (CARSTANJEN, J. pr. [2] 3, 64). Bei tion des entstandenen Froduktes mit Natriumamaigam (Carstansen, J. pr. [2] 3, 64). Bei der Einw. von P₂S₅ auf Thymol (Fittica, A. 172, 305). Beim Kochen von p-Cuminalkohol (CH₃)₂CH·C₆H₄·CH₂·OH mit Zinkstaub (Kraut, A. 192, 224; Jacobsen, B. 12, 434). Terpene C₁₀H₁₆ gehen durch Verlust von zwei Wasserstoffatomen in Cymol über; besonders leicht erfolgt diese Umwandlung bei Terpinen (Wallach, A. 275, 127). Cymol entsteht aus Dipenten beim Schütteln mit konz. Schwefelsäure oder beim Erwärmen mit P₂S₅ (Wallach, Brass, A. 225, 311). Altes Terpentinöl enthält nach Richtter, Orlowski (B. 6, 1258) kleine Mengen Cymol. Mehr Cymol entsteht beim Schütteln von Terpentinöl mit konz, Schwefelsäure (RI., O.; RIBAN, A. ch. [5] 6, 234; ARMSTRONG, TILDEN, Soc. 35, 745) und besonders beim Erhitzen von Terpentinöl mit Diäthylsulfat auf 120° (Bruère, C. r. 90, 1429; J. 1880, 444). Cymol entsteht ferner durch Anlagerung von Brom an Terpentinöl und Kochen des entstandenen Pinendibromids mit Anilin (Oppenheim, B. 5, 94, 628; Wallach, A. 264, 3, 9) oder einfacher durch wiederholtes Erhitzen von Terpentinöl mit wenig Jod (Kekulé, \dot{B} , \dot{G} , 437; vgl. dazu Armstrong, B. 12, 1756). Durch Einw. von alkoh. Kalilauge auf das Dibromid des α -Phellandrens (Wallach, A. 287, 383). Bei der Einw. von rauchender Salzsäure oder von mäßig konz. Schwefelsäure auf die Nitrite des a-Phellandrens, neben anderen Verbindungen (Wallach, Beschke, A. 336, 26, 28). Durch Einw. von Brom auf p-Menthen-(3) C₁₀H₁₈ und Destillation des Bromids (Beckett, Wright, Soc. 29, 2; J. 1876, 397; vgl. dazu Berkenheim, B. 25, 695 Anm.). Durch Kochen von a-Terpineol mit verd. Schwefelsäure (1 Vol. Säure + 2 Vol. Wasser) (Wallach, A. 275, 106). Durch Kochen des a-Terpineol-dibromids mit Eisessig (Wallach, Terpene und Campher, 2. Aufl. [Leipzig 1914], S. 302). Aus Sabinol (Syst. No. 510) durch kurzes Erwärmen mit 10% iger alkoh. Salzsäure (Fromm, LISCHKE, B. 33, 1209) oder mit Alkohol und einigen Tropfen Schwefelsäure (SEMMLER, B. 33, 1463). Aus 1-Methyl-4-isopropyliden-cyclohexen-(1)-ol-(3) (Syst. No. 510) durch Einw. von wasserentziehenden Mitteln (Verley, Bl. [3] 21, 410). Durch Destillation des aus Terpinhydrat $C_{10}H_{20}O_2 + H_2O$ (Syst. No. 549) und Brom entstehenden Produktes (Barbier, C., 74, 194; J. 1872, 367; vgl. O., B. 5, 95, 629). Bei der Destillation von Campher mit PCl₅ (Wright, Soc. 26, 690; J. 1873, 366), P₂O₅ (Dumas, Péligot, C. r. 4, 496; Berzelius Jahresber. 18, 341; Delalande, A. ch. [3] 1, 368; A. 38, 342) oder mit P₂S₅ (Pott, B. 2, 121; Paterno, G. 4, 113). Aus Tanaceton (Syst. No. 618) durch Einw. von Phosphorpentoxyd (Bellstein, KUPFFER, A. 170, 294; BRUYLANTS, B. 11, 451), Phosphorpentasulfid, Zinkchlorid oder Jod (Br.). Durch Erhitzen von Tanaceton, das mit Chlorwasserstoff gesättigt worden ist, auf 120-200° (Wallach, A. 323, 372). Durch Erhitzen von Carvenon (Syst. No. 617) mit Benzoylchlorid (Marsh, Hartridge, Soc. 73, 856) oder Phosphorpentoxyd (Bredt, Rochus-SEN, MONHEIM, A. 314, 382). Cymol entsteht bei der trocknen Destillation des Kolophoniums und findet sich daher in der Harzessenz (Kelbe, B. 19, 1969). Bei der Destillation von Harzöl unter Druck, neben anderen Produkten (Kraemer, Spilker, B. 33, 2267). — Darst. Man mengt gleiche Gewichtsteile Campher und Phosphorpentoxyd und befördert den Eintritt der Reaktion durch Erwärmen; man gießt das entstandene Cymol ab, kocht zweimal über wenig P_2O_5 und rektifiziert über Natrium; Ausbeute $60-80^6/_0$ (Fittica, A. 172, 307). Man leitet 1 Mol. Gew. Chlor in Terpentinöl, das mit $4^6/_0$ Phosphortrichlorid versetzt worden ist und konstant auf 25° gehalten wird; das Produkt wird mit Wasser gewaschen, getrocknet und über Natrium rektifiziert; Ausbeute $75\%_0$ (NAUDIN, Bl. [2] 37, 111). Flüssigkeit von eigentümlich herbem, an Möhren erinnerndem Geruch. F: -73.5° Flüssigkeit von eigentümlich herbem, an Möhren erinnerndem Geruch. F: -73,5° (LADENBURG, KRÜGEL, B. 33, 638). Kp_{717,4}: 175-175,5° (Bolle, Guye, C. 1905 I, 868); Kp_{749,5}: 175,4-175,5° (R. Schiff, A. 220, 94); Kp₇₆₀: 177,3° (korr.) (Perkin, Soc. 69, 1249).

Dampfdrucke bei verschiedenen Temperaturen: Woringer, Ph. Ch. 34, 263. D₀: 0,8732; Dampidrucke bei verschiedenen Temperaturen: Woringer, Fr. Ch. 34, 263. D_5^{c} : 0,872; $D_5^{c,s,s}$: 0,8579; $D_5^{c,t,s}$: 0,8294; $D_5^{c,s,s}$: 0,8058 (Luginin, A. ch. [4] 11, 475; A. Spl. 5, 300; vgl. Kopp, A. Spl. 5, 307). D_5^{t} : 0,86701; $D_5^{c,s}$: 0,8654; $D_5^{c,s}$: 0,8586; $D_5^{c,s}$: 0,8586 (Perkin, Soc. 69, 1194). $D_5^{c,s}$: 0,86700 (Perkin, Soc. 77, 279); $D_5^{c,s}$: 0,864; $D_5^{c,s,s}$: 0,7248 (R. Schipf, A. 220, 94). $D_{5,5}^{c,s,s}$: 0,8678 (Kopp, A. 94, 320); $D_5^{c,s,s}$: 0,86192; $D_5^{c,s,s}$: 0,85680 (Landolt, Jahn, Ph. Ch. 10, 293, 303). $D_5^{c,s,s}$: 0,8597; $D_5^{c,s,s}$: 0,8279; $D_5^{c,s,s}$: 0,8086; $D_5^{c,s,s}$: 0,7456 (Bolle, Guye). $D_5^{c,s}$: 0,8569 (Brühl, A. 235, 19). Ausdehnung: Luginin. — Molekulare Siedepunktserhöhung: 55,2 (Beckmann, Fuchs, Gernhardt, Ph. Ch. 18, 511). — $n_5^{c,s}$: 1,4966, $n_5^{c,s,s}$: 1,5066, $n_5^{c,s,s}$: 1,5066, $n_5^{c,s,s}$: 1,5115. 1,50698; $n_{\gamma}^{\tau,0}$: 1,51599 (Pe., Soc. 77, 279). $n_{\alpha}^{\tau,0}$: 1,4886; $n_{\beta}^{\tau,0}$: 1,4926; $n_{\beta}^{\tau,0}$: 1,5026; $n_{\gamma}^{\tau,0}$: 1,5111 (Landolt, Jahn). n_{α}^{∞} : 1,49372; n_{β}^{∞} : 1,50742; n_{γ}^{∞} : 1,51572 (Brühl). Molekularrefraktion: Brühl, B. 25, 171; A. 235, 19. Absorptionsspektrum: Hartley, Soc. 37, 676. — Oberflächenspannung: R. Schiff, A. 223, 69. Oberflächenspannung und Binnendruck: Wal-DEN, Ph. Ch. 66, 411. — Verdampfungswärme: R. Schiff, A. 234, 344. Molekulare Ver-DEN, Ph. Ch. 66, 411. — Verdampfungswärme: R. Schiff, A. 234, Molekulare Verbrennungswärme von flüssigem Cymol bei konstantem Druck: 1413,7 Cal. (Stohmann, Kleber, Ph. Ch. 10, 412; vgl. Landolt-Börnstein, Physikaisch-chemische Tabellen, 4. Aufl. [Berlin 1912], S. 910). Spezifische Wärme: R. Schiff, A. 234, 322. Kritische Temperatur: Altschul, Ph. Ch. 11, 590; Brown, Soc. 89, 314. Kritischer Druck: Altsch. — Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 5, 1069. Magnetisches Drehungsvermögen: Schönrock, Ph. Ch. 11, 785; Perkin, Soc. 69, 1242. Dielektrizitätskonstante: Landolt, Jahn, Ph. Ch. 10, 302; Mathews, C. 1906 I, 224. p-Cymol zeigt positive elektrische Doppel-

Jahn, Ph. Ch. 10, 302; Mathews, C. 1906 I, 224. p-Cymol zeigt positive elektrische Doppelbrechung (Schmidt, Ann. d. Physik [4] 7, 164).

Cymol gibt bei der elektrolytischen Oxydation p-Isopropyl-benzaldehyd und andere Produkte (Law, Perkin, Chem. N. 92, 67). Chromsäure oxydiert zu Terephthalsäure (A. W. Hofmann, A. 97, 206; vgl. Warren de La Rue, Müller, A. 121, 88). Mit Chromylchlorid entsteht eine Verbindung C₁₀H₁₄ + 2CrO₂Cl₂ (S. 423), die bei der Einw. von Wasser p-Methylhydratropasäurealdehyd und Methyl-p-tolyl-keton liefert (v. Miller, Rohde, B. 23, 1075; Errera, G. 19, 531; 21 I, 89; vgl. auch Etard, A. ch. [5] 22, 258). Beim Behandeln von p-Cymol mit roter Salpetersäure (D: 1,4) in der Kälte oder bei wenig erhöhter Temp. entsteht je nach den Bedingungen Methyl-p-tolyl-keton (Widman, Bladin, B. 19, 584, 586) oder Dip-tolyl-furoxan (Syst. No. 4641) (Holleman, R. 6, 63, 83; B. 20, 3360; 21, 2835). Mit siedender verdinnter Salpetersäure entstehen p-Tolyvlsäure (Noad. J. 1847/48, 713. siedender verdünnter Salpetersäure entstehen p-Toluylsäure (Noap, J. 1847/48, 713; A. 63, 289; FITTIG, KÖBBICH, JILKE, A. 145, 145, 149) und Terephthalsäure (DITTMAR, KEKULÉ, A. 162, 339; BRÜCKNER, A. 205, 113). Stickstoffperoxyd wirkt auf gekühltes Cymol unter Bildung von Oxalsäure, p-Toluylsäure und anderen Produkten (LEEDS, Am. Soc. 2, 286; J. 1880, 386; B. 14, 484). Beim Erwärmen mit Permanganat und Natronlauge auf dem Wasserbade findet langsame Oxydation zu p-[a-Oxy-isopropyl]-benzoesäure (Syst. No. 1074) und wenig Terephthalsäure statt (Widman, Bladin, B. 19, 583). Cymol wird von Braunstein und Schwefelsäure (D: 1,53) bei Zimmertemperatur (Fournier, C. r. 133, 635) oder bei 40-50° (Law, Perkin, Soc. 91, 263) nur wenig angegriffen (vgl. auch Noad, A. 63, 289); hierbei entsteht p-Isopropyl-benzaldehyd (Law, Pe.). Durch Hydrierung von Cymol in Gegenwart von reduziertem Nickel bei 180° entstehen 1-Methyl-4-methoäthyl-cyclohexan neben 1-Methyl-4-athyl-cyclobexan und 1.4-Dimethyl-cyclohexan (Sabatier, Senderens, C. r. 132, 1254; A. ch. [8] 4, 365). Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (bei 0° gesättigt) auf 270° entstehen unter Verkohlung Toluol, Hexahydrotoluol und gasförmige Produkte (Orlow, K. 15, 51; J. 1883, 569). Reduktion durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor bei 280–290°: Graebe, B. 5, 681. Bei der Einw. von Chlor auf Cymol in Gegenwart von etwas Jod entstehen 2 Chlor-cymol und 2.5-Dichlor-cymol (Vongerichten, B. 10, 1249, 1252). Beim Einleiten von Chlor in siedendes Cymol entsteht Cuminylchlorid (Errera, G. 14, 277). Zersetzung des Cymols bei erschöpfender Chlorierung: Krafft, Merz, B. 8, 1303. Beim Beiterlang: Kraff, Kiral, B. 6, 1303. Bein Bromieren von Cymol in Gegenwart von Jod entstehen 2-Brom-cymol (Landollph, B. 5, 267; vgl. Fittica, A. 172, 310) und 2.5-Dibrom-cymol (Claus, Wimmel, B. 13, 903). Cymol wird von Brom und AlBr₃ bei 0° glatt in Pentabromtoluol und Isopropylbromid gespalten (Gustavson, H. 9, 287; B. 10, 1101). Cymol geht beim Kochen mit Jod und Jodsäure in Eisessiglösung in 3(?)-Jod-cymol über (Klages, Storp, J. pr. [2] 65, 573). Zersetzung des Cymols beim Erhitzen mit Jod im Einschlußrohr auf 250°: Rayman, Preis, B. 13, 344. Reim Erhitzen von Cymol mit Jod im 150° wird viol 150° kird viol gehildet (Averging, 4, 235). Heim Erhitzen von Cymol mit AlCl₃ auf 150° wird viel Toluol gebildet (Anschütz, A. 235, 191). — Cymol geht, innerlich eingenommen, in den Harn als p-Cuminsäure über (Ziegler, NENCKI, B. 5, 749; HILDEBRANDT, B. 33, 1209); JACOBSEN (B. 12, 1512) erhielt aus Hundeharn Cuminursäure und nur höchst wenig Cuminsäure.

Spektralanalytischer Nachweis von Cymol in Terpenen: Hartley, Huntington, Chem. N. 40, 269; J. 1879, 149; HARTLEY, Soc. 37, 676.

 $3\,\mathrm{C_{10}H_{14}} + 2\,\mathrm{AlCl_3}$. B. Durch Einleiten von HCl in ein Gemenge aus p-Cymol und AlCl₃ (Gustavson, H. 11, 84; J. 1879, 369). Braunrote Flüssigkeit. D⁰: 1,139; D¹⁸: 1,127. Wird durch Wasser zersetzt. $-3\,\mathrm{C_{10}H_{14}} + 2\,\mathrm{AlBr_3}$. B. Man leitet HBr in ein Gemenge

von AlBr₃ und p-Cymol (G.). Dunkelrote Flüssigkeit. D⁶: 1,493; D¹⁶: 1,477. Wird durch Wasser zersetzt. Brom wirkt heftig ein und erzeugt Isopropylbromid und Pentabromtoluol. Verbindung C₁₀H₁₄ + 2 CrO₂Cl₂. B. Aus p-Cymol und Chromylchlorid in CS₂ (ĒTABD, A. ch. [5] 22, 258). — Dunkelbraumer sandiger Niederschlag. Geht bei 200—210⁶ in C₁₀H₁₂O₄Cl₂Cr₂ über (E.). Gibt mit Wasser p-Methyl-hydratropasäurealdehyd und Methyl-p-tolyl-keton (v. MILLER, ROHDE, B. 23, 1075; ERRERA, G. 21 I, 89).

2-Chlor-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 2-Chlor-cymol $C_{10}H_{13}Cl=CH_3\cdot C_6H_3Cl\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Carvacrol und PCl_5 (Fleischer, Kekulé, B. 6, 1090). Beim Chlorieren von Cymol in Gegenwart von Jod (Vongerichten, B. 10, 1249). Durch Kochen des 2-Chlorx-brom-p-menthadiens-(x.x) (S. 140) oder des aus Carvon und PCl_5 entstehenden Chlorids mit Chinolin (Klages, Kraith, B. 32, 2554). Aus Carvon (Syst. No. 620) oder Eucarvon (Syst. No. 620) durch Einw. von PCl_5 in Gegenwart von Petroläther in der Wärme (Kl., Kr.). Aus (unverdünntem) Carvenon (Syst. No. 617) durch PCl_5 (Marsh, Hartridge, Soc. 73, 854; vgl. Semmler, B. 41, 4478; Wallach, A. 368, 15). - Kp₇₄₆: 216–218° (korr.) (Fillett, Crosa, G. 18, 299); Kp. 214–216°; Kp₃₅: 117,5° (Jünger, Klages, B. 29, 315). Kp₁₆: 103° bis 105° (M., H.). D¹³: 1,014 (V.); D¹⁸: 1,01 (Kl., Kr.). n₀: 1,50782 (Kl., Kr.). — Wird durch HNO₃ zu 3-Chlor-4-methyl-benzoesäure oxydiert (V.).

3-Chlor-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 3-Chlor-cymol $C_{10}H_{13}Cl = CH_3 \cdot C_6H_3Cl \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Thymol und PCl_5 (Vongerichten, B. 11, 364). Beim Destillieren des aus 3-Chlor-p-menthadien-(x.x) (S. 140) und 1 Mol.-Gew. Brom erhaltenen Produkts mit Chinolin (JÜNGER, KLAGES, B. 29, 316). — $Kp_{735,6}$: 213—214° (korr.) (FILETI, Crosa, G. 16, 288); Kp_{35} : 113°; D: 1,018; n_0 : 1,51796 (J., K.). — Bei der Oxydation durch verd. Salpetersäure (D: 1,24) entstehen 3-Chlor-4-isopropyl-benzoesäure, 2-Chlor-4-methyl-benzoesäure und Chlorterephthalsäure (F., Cr.). Wird von Reduktionsmitteln nicht verändert (F., Cr.).

1¹-Chlor-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 1¹-Chlor-cymol, Cuminylchlorid $C_{10}H_{13}Cl$ = $CH_2Cl \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus p-Isopropyl-benzylalkohol und trocknem Chlorwasserstoff (Paterno, Spica, G. 9, 397). Beim Einleiten von Chlor in siedendes Cymol (Errera, G. 14, 277; vgl. Spica, G. 5, 395). — Flüssig. Kp: $225-229^{\circ}$ (E.). Zersetzt sich beim Sieden, namentlich in Gegenwart von ZnCl₂, unter Bildung eines Kohlenwasserstoffes $C_{20}H_{24}$ (Syst. No. 480) (E.). — Geht durch Zink und Salzsäure in Cymol über (P., Sp.). Liefert beim Kochen mit wäßr. Bleinitratlösung Cuminol (E.). Mit alkoh. Kali entsteht Athylcuminyläther (E.).

4²-Chlor-1-methyl-**4**-isopropyl-benzol, **4**²-Chlor-cymol $C_{10}H_{12}Cl = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2Cl$, *B*. Aus dem entsprechenden Alkohol und höchst konz. Salzsäure bei 135° (Errera, *G*. **21** I, 86; vgl. E., *G*. **14**, 287). — Flüssig. Siedet unter Zersetzung bei 228°. — Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge β-[p-Tolyl]-propylen.

2.5-Dichlor-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 2.5-Dichlor-cymol $C_{10}H_{12}Cl_2 = CH_3 \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Chlorieren von Cymol in Gegenwart von Jod (VONGERICHTEN, B. 10, 1252). Aus 4-Chlor-5-methyl-2-isopropyl-phenol und PCl₅ (Bocchi, G. 26 II, 405). — Kp: 240—243° (B.), 240—244° (V.). — Bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure entsteht 2.5-Dichlor-terephthalsäure (B.).

l¹.¹¹-Dichlor-1-methyl-4-isopropyl-benzol , l¹.¹¹-Dichlor-cymol , p-Isopropyl-benzalchlorid $C_{10}H_{12}Cl_2=CHCl_2\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus p-Cuminaldehyd und PCl $_5$ (CAHOURS, A. ch. [3] 23, 345; A. 70, 44). Bei der Darstellung dieser Verbindung wendet man zweckmäßig auf 2 Tle. p-Cuminaldehyd 5 Tle. PCl $_5$ an (Sieveking, A. 106, 258). — Flüssig. Kp: 255—260° (C.). — Geht beim Behandeln mit alkoh. Kali oder durch Erhitzen mit Wasser auf 140—150° in p-Cuminaldehyd über (C., C. r. 56, 707; A. Spl. 2, 311).

4².4²-Dichlor-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 4².4²-Dichlor-cymol $C_{10}H_{12}Cl_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)\cdot CHCl_2$. B. Aus 1-Methyl-1-dichlormethyl-4-äthyliden-cyclohexadien-(2.5) durch Erwärmen auf 70–80° (Auwers, B. 38, 1706; Auwers, Hessenland, A. 352, 286). — Öl. Kp₇₆₀: 247–249°; Kp₃₀: 143–145° (Au.); Kp₁₈: 123–125° (Au., H.). D³⁶: 1,1563 (Au.). D⁴⁶: 1,53297; n⁴⁶: 1,53732; n⁴⁶: 1,54813; n⁴⁶: 1,55779 (Au., H.); n³⁶: 1,53356 (Au.). — Wird durch CrO₃ in Eisessig zu 4².4²-Dichlor-4-isopropyl-benzoesäure oxydiert (Au., B. 38, 1708). Bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol erhält man p-Cymol (Au., B. 38, 1706). Liefert mit Wasser bei 170–180° p-Tolyl-aceton und einen unbekannten Aldehyd (Au., B. 39, 3763). Beim Kochen mit alkoh. Kalilauge entsteht a-Chlor-β-[p-tolyl]-a-propylen (Au., B. 38, 1710).

2-Brom-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 2-Brom-cymol $C_{10}H_{13}Br=CH_3\cdot C_6H_3Br-CH(CH_3)_2$. B. Beim Bromieren von Cymol in Gegenwart von Jod (Landolph, B. 5, 267; vgl. Fittica, A. 172, 310). Beim Erwärmen von 1-Methyl-4-isopropyl-benzol-sulfonsäure-(2) mit Bromwasser (Kelbe, Koschnitzky, B. 19, 1732). Durch Einw. von PBr_6 auf Carvon (Syst. No. 620) und Abspaltung von Bromwasserstoffsäure aus dem Reaktionsprodukt (Klages, Kraith, B. 32, 2557). — Kp: 233—235° (kort.) (L.). $D^{11,5}$: 1,269 (L.).

- 3-Brom-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 3-Brom-cymol $C_{10}H_{13}Br=CH_3\cdot C_8H_3Br\cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von 5-Brom-1-methyl-4-isopropyl-benzol-sulfonsäure-(2) mit Schwefelsäure (Kelbe, Koschnitzky, B. 19, 1731). Darst. Man übergießt-45 g PBr_3 unter Kühlung mit 26 g Brom und trägt dann 100 g Thymol ein; das Gemisch wird einige Minuten lang auf dem Wasserbade erwärmt und dann 2—3 Stdn. lang auf dem Sandbade fast zum Sieden erhitzt; man destilliert mit Wasser, wäscht das Öl im Destillat mit Kalilauge und rektifiziert (Filett, Crosa, G. 16, 292). Kp_{741}: 232—233° (korr.) (F., C.). Beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,29) entstehen Bromcuminsäure, 6-Brom-3-nitro-4-methylbenzoesäure, Bromterephthalsäure und 5-Brom-2-nitro-1-methyl-4-isopropyl-benzol (F., C.). Wird von Natriumamalgam nicht verändert (F., C.).
- 5-Chlor-2-brom-1-methyl-4-isopropyl-benzol $C_{10}H_{12}ClBr = CH_3 \cdot C_6H_2ClBr \cdot CH(CH_3)_2$. Aus 4-Brom-5-methyl-2-isopropyl-phenol und PCl_5 (Plancher, G. 23 II, 69). Entsteht auch beim Bromieren von 3-Chlor-1-methyl-4-isopropyl-benzol in Gegenwart von Jod (Pl.). Flüssig. $Kp_{750,9}$: $259-261^{\circ}$.
- 2.5-Dibrom-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 2.5-Dibrom-eymol $C_{10}H_{12}Br_2 = CH_3 \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Bromieren von Cymol (Claus, Wimmel, B. 13, 903). Entsteht auch bei der Einw. von PBr₅ auf 4-Brom-5-methyl-2-isopropyl-phenol (Mazzara, G. 18, 518). Flüssige Kp: 272° (C., W.; M.). D¹⁴: 1,596 (C., W.). Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig 2.5-Dibrom-4-isopropyl-benzoesäure, mit konz. Salpetersäure daneben 2.5-Dibrom-terephthalsäure (C., W.). Bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure entstehen 3.6-Dibrom-2.5-dinitro-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 3.6-Dibrom-2.4-dinitro-1-methyl-benzol und 2.5-Dibrom-4-nitro-1-methyl-benzol (C., J. pr. [2] 37, 14).
- 4¹.4²-Dibrom-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 4¹.4²-Dibrom-cymol $C_{10}H_{12}Br_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CBr(CH_3)\cdot CH_2Br$. B. Aus 1-Methyl-4-isopropenyl-benzol und Brom in Chloroform (Perkin, Pickles, Soc. 87, 654). Erstarrt bei —15° noch nicht (Tiffeneau, A. ch. [8] 10, 197). Siedet unter 15 mm Druck bei 155—158° unter Zers. (P., P.). Liefert beim Erhitzen mit Wasser und Bariumcarbonat a-Methyl-a-p-tolyl-äthylenglykol (T.).
- **2-Jod-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 2-Jod-cymol** $C_{10}H_{13}I=CH_3\cdot C_6H_3I\cdot CH(CH_3)_2$. *B.* Aus diazotiertem 2-Amino-1-methyl-4-isopropyl-benzol und Jodkaliumlösung (Klages, Storp, *J. pr.* [2] **65**, 573). Kp₂₃: 139°. D¹⁴: 1,46. Wird von Jodwasserstoffsäure schon bei 182° stark angegriffen.
- Salzsaures Salz des 2-Jodoso-1-methyl- $\dot{4}$ -isopropyl-benzols, 2-Methyl- $\dot{5}$ -isopropyl-phenyljodidchlorid $C_{10}H_{13}Cl_2I=CH_3\cdot C_6H_3(ICl_2)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 2-Jod-1-methyl- $\dot{4}$ -isopropyl-benzol und Chlor in Chloroform bei $\dot{0}^0$ (Klages, Storp, J. pr. [2] 65, 573). Gelbliche Krystalle. Schmilzt bei 92,5° unter Zers.
- 3 (?)-Jod-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 3 (?)-Jod-cymol $C_{10}H_{13}I=CH_3\cdot C_6H_3I\cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Erwärmen einer Benzinlösung von p-Cymol mit Jodschwefel und Salpetersäure (EDINGER, GOLDBERG, B. 33, 2882). Aus Cymol, Jod und Jodsäure in siedendem Eisessig (Klages, Storp, J. pr. [2] 65, 573). Aromatisch riechende Flüssigkeit. Färbt sich rasch an der Luft (K., St.). Kp₁₃: 122—124° (K., St.); Kp₅: 80° (E., G.). D¹³: 1,52 (K., St.). Wird von Jodwasserstoffsäure schon bei 140° stark reduziert (K., St.).
- Salzsaures Salz des 3(?)-Jodoso-1-methyl-4-isopropyl-benzols, 3(?)-Methyl-6 (?)-isopropyl-phenyljodidchlorid $C_{10}H_{13}Cl_2I = CH_3 \cdot C_6H_3(ICl_2) \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 3(?)-Jod-1-methyl-4-isopropyl-benzol und Chlor in Tetrachlorkohlenstoff (K., St., J. pr. [2] 65, 574). F: 87°. In Chloroform leicht löslich, in Tetrachlorkohlenstoff wenig löslich.
- "2.5-Dinitroso-1-methyl-4-isopropyl-benzol" $C_{10}H_{12}O_2N_2$ s. bei Thymochinondioxim Syst. No. 671a.
- 2-Nitro-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 2-Nitro-cymol $C_{10}H_{13}O_2N=CH_3\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch allmähliches Zusammenbringen der eiskalten Lösungen von 1 Tl. Cymol in 3 Tln. Eisessig mit 10 Tln. Salpetersäure (D: 1,52) in 30 Tln. Eisessig (Schumow, Æ. 19, 119; B. 20 Ref., 218). Man läßt ein Gemisch von 1 Tl. Salpetersäure (D: 1,4) und $1^1/2$ Tln. konz. Schwefelsäure unter stetem Schütteln in Cymol eintropfen, wobei die Temperatur auf $20-25^\circ$ zu halten ist und erst zum Schluß auf 40° gesteigert wird (Söderbaum, Widman, B. 21, 2126). Aromatisch riechendes Öl. D¹⁸: 1,085 (S., W.). Bei der Oxydation durch KMnO₄ in alkalischer Lösung entsteht 2-Nitro-4-[a·oxy-isopropyl]-benzoesäure (S., W.).
- 5-Chlor-2-nitro-1-methyl-4-isopropyl-benzol $C_{10}H_{12}O_2NCl=CH_3\cdot C_6H_2Cl(NO_2)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Behandeln von 3-Chlor-1-methyl-4-isopropyl-benzol mit 5 Tln. Salpetersäure (D: 1,48) (FILETI, CROSA, G. 18, 292). Gelbes Öl.

- 2-Chlor-eso-nitro-1-methyl-4-isopropyl-benzol $C_{40}H_{12}O_2NCl = CH_3 \cdot C_6H_2Cl(NO_2) \cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Nitrieren des 2-Chlor-1-methyl-4-isopropyl-benzols (Filetti, Crosa, G. 18, 296). Dunkelrotes Öl. Mit Wasserdämpfen flüchtig.
- 1¹.1¹-Dichlor-3-nitro-1-methyl-4-isopropyl-benzol $C_{10}H_{11}O_2NCl_2 = CHCl_2 \cdot C_8H_3(NO_2) \cdot CH(CH_3)_2$. B. Man trägt allmählich 7 Tle. 3-Nitro-4-isopropyl-benzaldehyd in 8 Tle. PCl₅ ein und fällt dann mit Wasser (Widman, B. 15, 167). Öl. Erstarrt nicht bei − 20°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. Liefert beim Behandeln mit Zink und Salzsäure in alkoh. Lösung 3-Amino-1-methyl-4-isopropyl-benzol.
- 5-Brom-2-nitro-1-methyl-4-isopropyl-benzol $C_{10}H_{12}O_2NBr=CH_3\cdot C_6H_2Br(NO_2)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Man läßt 30 g 3-Brom-1-methyl-4-isopropyl-benzol mit 150 g Salpetersäure (D: 1,48) bei 12—15° 1 Stde. stehen (MAZZARA, G. 16, 193; FILETI, CROSA, G. 18, 289). Gelbes Ol. Mit Wasserdämpfen flüchtig (F., C.). Gibt beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,39) 6-Brom-3-nitro-4-methyl-benzoesäure (F., C.).
- 2-Brom-eso-nitro-1-methyl-4-isopropyl-benzol $C_{10}H_{12}O_2NBr=CH_3\cdot C_4H_2Br(NO_2)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Auflösen von 2-Brom-1-methyl-4-isopropyl-benzol in Salpetersäure (D: 1,48) (Fileti, Crosa, G. 18, 294). Rotes Öl. Kp_{100}^p : 210—211°.
- 2.5-Dinitro-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 2.5-Dinitro-cymol $C_{10}H_{12}O_4N_2=CH_3\cdot C_6H_2(NO_2)_5\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Nitroso-cymoldiazoniumnitrat (Syst. No. 2193a) durch Zersetzung in Ather (OLIVERI-TORTORICI, G. 30 I, 536). Beim Erhitzen von ,,p-Dinitroso-cymol'' (s. bei Thymochinondioxim, Syst. No. 671a) mit einem großen Überschuß von Salpetersäure (D: 1,35) (Kehrmann, Messinger, B. 23, 3562). Prismen (aus verd. Alkohol). F: 77—78° (O.-T.; K., M.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol (K., M.).
- 2.6-Dinitro-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 2.6-Dinitro-eymol $C_{10}H_{12}O_4N_2=CH_3\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Cymol wird in auf 50° erwärmte Salpeterschwefelsäure eingetragen und bleibt dann 1—2 Tage stehen (Kraut, A. 92, 70; vgl. auch Landolph, B. 6, 937). Aus 2.6-Dinitro-3-amino-1-methyl-4-isopropyl-benzol mit Äthylnitrit (Mazzara, G. 20, 146). Tafeln. F: 54° (K.; M.). Löslich in Alkohol und Äther (K.).
- 5-Chlor-2.3-dinitro- oder 3-Chlor-2.5-dinitro-1-methyl-4-isopropyl-benzol $C_{10}H_{11}O_4N_2Cl=CH_3\cdot C_6HCl(NO_2)_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Behandeln von 3-Chlor-1-methyl-4-isopropyl-benzol mit Salpetersäure (D: 1,52), neben 3-Chlor-2.6-dinitro-1-methyl-4-isopropyl-benzol (Filett, Crosa, G. 18, 293). F: 80°. Sehr schwer löslich in kaltem Ålkohol.
- 3-Chlor-2.6-dinitro-1-methyl-4-isopropyl-benzol $C_{10}H_{11}O_4N_2Cl = CH_3 \cdot C_8HCl(NO_s)_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 4.6-Dinitro-5-methyl-2-isopropyl-phenol und PCl_5 (Ladenburg, Engelbeicht, B. 10, 1220). Neben dem bei 80^9 schmelzenden Isomeren (s. o.) aus 3-Chlor-1-methyl-4-isopropyl-benzol durch Salpetersäure (D: 1,52) (Filett, Crosa, G. 18, 293). Hellgelbe Prismen. F: $100-101^9$ (L., E.). Ziemlich löslich in Alkohol und Äther, schwerer in CS_2 und Chloroform (L., E.).
- Festes 2-Chlor-eso-dinitro-1-methyl-4-isopropyl-benzol $C_{10}H_{11}O_4N_sCl=CH_3 \cdot C_6HCl(NO_2)_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 2-Chlor-1-methyl-4-isopropyl-benzol und Salpeterschwefelsäure (Vongerichten, B. 11, 1091) oder Salpetersäure (D: 1,52) (Filett, Crosa, G. 18, 296), neben einer isomeren flüssigen Verbindung (F., C.). Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: $108-109^0$ (V.), $109-110^0$ (F., C.). Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Alkohol (V.).
- Flüssiges 2-Chlor-eso-dinitro-1-methyl-4-isopropyl-benzol $C_{10}H_{11}O_4N_6Cl = CH_8 \cdot C_6HCl(NO_2)_2 \cdot CH/CH_3)_2$. B. Aus 2-Chlor-1-methyl-4-isopropyl-benzol und Salpetersäure (D: 1,52), neben dem festen Isomeren (s. o.) (FILETI, CROSA, \hat{G} . 18, 296). Öl.
- Festes 2-Brom-eso-dinitro-1-methyl-4-isopropyl-benzol $C_{10}H_{11}O_4N_2Br=CH_3\cdot C_6HBr(NO_2)_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 2-Brom-1-methyl-4-isopropyl-benzol und Salpeterschwefelsäure (Vongerichten, B. 11, 1092) oder Salpetersäure (D: 1,52) neben einem flüssigen Isomeren (Fileti, Crosa, G. 18, 295). Prismen. F: 97—98° (V.), 95—96° (F., C.).
- Flüssiges 2-Brom-eso-dinitro-1-methyl-4-isopropyl-benzol $C_{10}H_{11}O_4N_2Br=CH_3\cdot C_6HBr(NO_2)_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Auflösen von 2-Brom-1-methyl-4-isopropyl-benzol in 5 Tln. Salpetersäure (D: 1,52), neben dem bei 97° schmelzenden Isomeren (s. o.) (F., C., G. 18, 295). Öl.
- Bei 94° schmelzendes 3-Brom-eso-dinitro-1-methyl-4-isopropyl-benzol $C_{10}H_{11}O_4N_2Br=CH_3\cdot C_6HBr(NO_2)_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Auflösen von 1 Tl. 3-Brom-1-methyl-4-isopropyl-benzol in 5 Tln. Salpetersäure (D: 1,52) (Mazzara, G. 16, 192) bei 0°, neben einem bei 125° schmelzenden Isomeren (Filett, Crosa, G. 18, 291). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 94° (M.). Unlöslich in Äther und Petroläther (M.).
- Bei 125—126° schmelzendes 3-Brom-eso-dinitro-1-methyl-4-isopropyl-benzol $C_{10}H_{11}O_4N_2Br=CH_3\cdot C_6HBr(NO_2)_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. siehe im vorigen Artikel. Flache Nadeln (aus Alkohol). F: 125—126° (FILETI, CROSA, G. 18, 291).

- 3.6-Dibrom-2.5-dinitro-1-methyl-4-isopropyl-benzol $C_{10}H_{10}O_4N_2Br_2=CH_3\cdot C_6Br_2(NO_2)_3\cdot CH(CH_3)_2$. B. Entsteht, neben Nitro- und Dinitrodibromtoluol, beim Behandeln von 2.5-Dibrom-1-methyl-4-isopropyl-benzol mit Salpeterschwefelsäure (Claus, J. pr. [2] 37, 15). Säulen oder Nadeln. F: I49°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Ather, Chloroform und Eisessig, schwerer in Petroleum. Wird durch Kochen mit alkoh. Kalilauge oder mit rauchender Salpetersäure nicht verändert. Alkoholisches Ammoniak wirkt bei 200° nicht ein.
- 2.3.5 oder 2.3.6-Trinitro-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 2.3.5- oder 2.3.6-Trinitro-cymol $C_{10}H_{11}O_6N_3=CH_3\cdot C_6H(NO_2)_3\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Cymol und Salpeterschwefelsäure (Fittig, Köbrich, Jilke, A. 145, 147). Dünne Blättchen. F: 118°. In heißem Alkohol ziemlich leicht löslich.
- 11. p-Menthatrien von unbekannter Lage der Doppelbindungen $C_{10}H_{14}$ Struktur des Kohlenstoffskeletts: C-C < C C > C C < C. Zur Konstitution vgl. Semmler, Die ätherischen Öle, Bd. II [Leipzig 1906], S. 336. B. Bei $^{1}/_{2}$ -stdg. Kochen von 50 g 1.4.8-Tribrom-p-menthan (S. 53) mit der Lösung von 12 g Natrium in 150 ccm Alkohol (Wallach, A. 264, 27). Flüssig. Kp: 183°. $^{10}/_{2}$: 0,863. $^{10}/_{2}$: 1,49693. Liefert 2 Tetrabromide (S. 91).
- 12. 1.2-Diāthyl-benzol $C_{10}H_{14}=C_6H_4(C_2H_5)_2$. B. Bei der Einw. von Natrium auf ein Gemisch von o-Dichlor-benzol und Athylbromid (Voswinkel, B. 21, 3499). Beim Erhitzen von 1.2-Diāthyl-benzol-sulfonsäureamid (Syst. No. 1523) mit Salzsäure (V.). Erstarrt nicht bei -20° . Kp: $184-184,5^\circ$. D_4^{18} ; 0,8662.
- **3.4.5.6-Tetrabrom-1.2-diäthyl-benzol** $C_{10}H_{10}Br_4 = C_6Br_4(C_2H_5)_2$. Derbe Prismen (aus Alkohol). F: 64,5° (Voswinkel, B. 21, 3501).
- 13. 1.3-Diäthyl-benzol $C_{10}H_{14}=C_6H_4(C_2H_5)_2$. B. Bei der Einw. von Äthylbromid auf Benzol in Gegenwart von AlCl₃, neben 1.4-Diäthyl-benzol; man verwandelt das Gemisch mit schwach rauchender Schwefelsäure in die Sulfonsäuren und trennt das leicht lösliche Bariumsalz der 1.4-Diäthyl-benzolsulfonsäure durch Krystallisation von dem ziemlich schwer löslichen Salz der 1.3-Diäthyl-benzolsulfonsäure (Voswinkel, B. 21, 2829; vgl. dazu auch: Allen, Underwood, Bl. [2] 40, 100; Fournier, Bl. [3] 7, 651). Erstart nicht bei -20° (V.). Kp: $181-182^{\circ}$ (V.). D_{i}^{20} : 0,8602 (V.). Liefert bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure m-Äthyl-benzoesäure und Isophthalsäure (V.).
- **2.4.5.6-Tetrachlor-1.3-diäthyl-benzol** $C_{10}H_{10}Cl_4 = C_0Cl_4(C_2H_5)_2$. *B.* Beim Einleiten von Äthylen in ein Gemisch aus 1.2.3.5-Tetrachlor-benzol und $AlCl_3$ (ISTRATI, *A. ch.* [6] **6**, 500). Prismen (aus Benzol + Alkohol). F: 45°. Kp: 290°. D¹⁵: 1,431. Löslich in 7 Vol. Benzol und in 40 Vol. Alkohol (von 90°/o).
- **4(P)-Brom-1.3-diäthyl-benzol** $C_{10}H_{13}Br = C_6H_3Br(C_2H_5)_2$. Flüssig. Siedet gegen 2386 (Voswinkel, *B.* 21, 2830).
- **2.4.5.6-Tetrabrom-1.3-di**äthyl-benzol $C_{10}H_{10}Br_4 = C_6Br_4(C_2H_5)_2$. Prismen (aus Alkohol). F: 74° (Voswinkel, B. 21, 2830).
- 4 (?)-Nitro-1.3-diäthyl-benzol $C_{10}H_{13}O_2N=O_2N\cdot C_6H_3(C_2H_5)_2$. B. Durch Eintragen von 1.3-Diäthyl-benzol in rauchende Salpetersäure (Voswinkel, B. 21, 2830). Gelbliche Flüssigkeit. Siedet bei 280—285° unter beginnender Zersetzung.
- **2.4.6-T**rinitro-1.3-diäthyl-benzol $C_{10}H_{11}O_6N_3=(O_2N)_3C_6H(C_2H_5)_2$. *B.* Bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure auf 1.3-Diäthyl-benzol (Voswinkel, *B.* 21, 2830) oder auf 1.5-Diäthyl-2-isopropyl-benzol (Francesconi, Venditti, *G.* 32 I, 308). Prismen (aus Petroläther). Blättchen (aus Alkohol). F: $60-62^{\circ}$ (F., Ve.), 62° (Vo.). Unlöslich in kalter Sodalösung (F., Ve.).
- 14. 1.4-Diāthyl-benzol C₁₀H₁₄ = C₈H₄(C₂H₅)₂. B. Aus p-Brom-āthylbenzol, Āthylbromid und Natrium (FITTIG, KÖNIG, A. 144, 285). Aus p-Dibrom-benzol, Āthyljodid und Natrium (Aschenbrandt, A. 216, 212). Durch Reduktion yon p-Āthyl-styrol mit Natrium und Alkohol (Klages, Keil, B. 36, 1633). Datst. Aus Benzol, Āthylbromid und AlCl₃; zur Trennung von gleichzeitig entstandenem 1.3-Diāthyl-benzol, löst man in schwach rauchender Schwefelsäure, verwandelt in die Bariumsalze und führt das sehr leicht lösliche Salz der 1.4-Diāthyl-benzolsulfonsäure zur Reinigung in das Cadmiumsalz über, aus dem der Kohlenwasserstoff in der üblichen Weise gewonnen wird (Voswinkel, B. 22, 315; Fournier, Bl.

- [3] 7, 651). F: ca. —35° (Fou.). Kp: 182° (Fou.), 182—183° (V.). $D_4^{4:}$: 0,8675 (Kl., Ke.); $D_7^{6:}$: 0,8622 (V.); $D_7^{6:}$: 0,8645 (Eleman, R. 12, 175). $n_5^{6:}$: 1,4978 (Kl., Ke.); $n_6^{6:}$: 1,49224; $n_\beta^{6:}$: 1,50665 (E.). Beim Kochen mit verd. Salpetersäure entstehen p-Äthyl-benzoesäure und Terephthalsäure (A.; V.).
- 1¹-Chlor-1.4-diäthyl-benzol, 1-Äthyl-4-[a-chlor-äthyl]-benzol $C_{10}H_{13}Cl = C_2H_5$: C_6H_4 -CHCl·CH₂. B. Durch 10-stdg. Einleiten von HCl in eine auf 6° abgekühlte, äther. Lösung des Methyl-[4-äthyl-phenyl]-carhinols (KLAGES, B. 35, 2250). Öl. Kp₁₈: 112,5°-113°.
- 1¹.1²-Dibrom-1.4-diäthyl-benzol, 1-Äthyl-4-[a. β -dibrom-äthyl]-benzol, p-Äthyl-styrol-dibromid $C_{10}H_{12}Br_2=C_2H_5\cdot C_6H_4\cdot CHBr\cdot CH_2Br$. B. Aus p-Äthyl-styrol und Brom in gekühltem Chloroform (Klages, Keil, B. 36, 1633). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 66°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Ligroin.
- 1¹.4¹-Dibrom-1.4-diäthyl-benzol, 1.4-Bis-[a-brom-äthyl]-benzol $C_{10}H_{12}Br_2=C_6H_4(CHBr\cdot CH_3)_2$. B. Man läßt 1.4-Bis-[a-oxy-äthyl]-benzol oder 1.4-Divinyl-benzol mit bei 0⁰ gesättigter Lösung von HBr in Eisessig stehen (Ingle. B. 27, 2528). F: 112⁰.
- exo-Tribrom-1.4-diäthyl-benzol $C_{10}H_{11}Br_3$. B. Durch Eintragen von 72 g Brom in 20 g auf 155° erhitztes 1.4-Diäthyl-benzol (Fournier, Bl. [3] 7, 652). Nadeln (aus Alkohol). F.: 105—106°.
- 2.3.5.6-Tetrabrom-1.4-diāthyl-benzol $C_{10}H_{10}Br_4 = C_6Br_4(C_2H_5)_3$. B. Aus 1.4-Diāthyl-benzol und Brom hei Gegenwart von AlBr₃ (Klages, Keil, B. 36, 1633). Nadeln (aus Alkohol). F: 112° (Voswinkel, B. 22, 316; K., K.).
- 1¹.1².4¹.4²-Tetrabrom-1.4-diäthyl-benzol, 1.4-Bis- $[a.\beta$ -dibrom-äthyl]-benzol $C_{10}H_{10}Br_4=C_6H_4(CHBr\cdot CH_2Br)_2$. B. Durch Eintröpfel von 120 g Brom in 25 g auf 155° erhitztes 1.4-Diäthyl-benzol (Fournier, Bl. [3] 7, 653). Durch Bromieren von 1.4-Divinyl-henzol in Chloroformlösung (INGLE, B. 27, 2528). F: 156,5° (I.), 157° (F.).
- 2-Nitro-1.4-diäthyl-benzol $C_{10}H_{13}O_2N=O_2N\cdot C_6H_8(C_2H_5)_2$, B. Aus 1.4-Diäthylbenzol und rauchender Salpetersäure (Voswinkel, B. 22, 316). Kp_{23} : 155° (Zers.).
- 15. Diāthylbenzol-Prāparat aus Benzol und Āthylen (wahrscheinlich Gemisch von Stellungsisomeren). B. Beim Einleiten von Äthylen in ein Gemenge von Benzol + AlCl_a (Balsohn, Bl. [2] 31, 540). Flüssig. Kp: 179—185° (B.). Einw. von Chromylchlorid: Étard, A. ch. [5] 22, 254; Auwers, Keil, B. 39, 3758.
 - 16. Diäthylbenzol-Derivate von unbekannter Stellung der Äthylgruppen.

Niedrigschmelzendes eso-Dichlordinitro-diäthylbenzol $C_{10}H_{10}O_4N_2Cl_2 = (O_2N)_2C_6Cl_2$ ($C_2H_5)_2$. B. Beim Behandeln eines Gemisches isomerer p-Dichlor-diäthylhenzole $C_6H_2Cl_2(C_2H_5)_2$, das durch Einleiten von Äthylen in p-Dichlor-benzol hei Gegenwart von AlCl₃ erhalten war (ISTRATI, A. ch. [6] 6, 482), mit Salpeterschwefelsäure, nehen einem hochschmelzenden Isomeren (ISTRATI, Bl. [2] 48, 42). — Krystalle. F: 82°. Löslich in Äther.

Hochschmelzendes eso-Dichlordinitro-diäthylbenzol $C_{10}H_{10}O_4N_2Cl_2 = (O_2N)_2C_6Cl_2(C_2H_5)_2$. B. siehe im vorigen Artikel. — Krystalle. F: 150°. In Alkohol löslicher als die niedrigschmelzende Verbindung (I., Bl. [2] 48, 42).

- 17. 1.1-Dimethyl-4-äthyliden-cyclohexadien-(2.5) [L.-R.-Bezf.: Dimethyl-3.3-äthyliden-6-cyclohexadien-1.4] $C_{10}H_{14} = CH_3 \cdot CH : C < CH : CH > C(CH_3)_2$.
- 1¹.1¹-Dichlor-1.1-dimethyl-4-äthyliden-cyclohexadien-(2.5), 1-Methyl-1-dichlor-methyl-4-äthyliden-cyclohexadien-(2.5) $C_{10}H_{12}Cl_2 = CH_3 \cdot CH : C < CH : CH > C(CH_3) \cdot CHCl_2$.

 B. Aus 1-Methyl-1-dichlormethyl-4-äthyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(4) beim Erwärmen auf 45° oder heim Schütteln mit wasserfreier Ameisensäure (AUWERS, B. 38, 1705; AU., HESSENLAND, A. 352, 285). Gelhes Öl. $D_4^{\mu_3}$: 1,1696; $n_5^{\mu_5}$: 1,55717; $n_5^{\mu_5}$: 1,56343 (AU., H.). Lagert sich leicht in 4².4²-Dichlor-1-methyl-4-isopropyl-henzol um (AU.; AU., H.).
- 18. 1.2-Dimethyl-4-äthyl-benzol C₁₀H₁₄ = (CH₃)₂C₅H₃·C₂H₅. B. Aus 4-Brom-1.2-dimethyl-benzol, Äthyljodid und Natrium (Stahl, B. 23, 991). Bei der Einw. von ZnCl₂ oder Jod auf Campher (Armstrong, Miller, B. 16, 2258; vgl. auch Fittig, Köbrich, Jilke, 4. 145, 149; Montgolfier, A. ch. [5] 14, 91; Uhlhorn, B. 23, 2348). Beim Durchleiten von Terpentinöl durch ein glühendes Rohr (Montgolfier, A. ch. [5] 19, 164). Aus Euterpen (S. 124) durch folgeweise Anlagerung von HBr, Bromierung und Reduktion (Baeyer, B. 31,

- 2076). Erstarrt nicht bei -20° (Sr.). Kp: $185-191^{\circ}$ (B.), $187-188^{\circ}$ (Sr.), 189° (A., M.). Liefert bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure 3.4-Dimethyl-benzoesäure (A., M.).
- Dibrom-1.2-dimethyl-4-äthyl-benzol $C_{10}H_{12}Br_2=(CH_3)_2C_6HBr_2\cdot C_2H_5$ (?). B. Aus 1.2-Dimethyl-4-äthyl-benzol und Brom (Montgolfier, A. ch. [5] 14, 93; vgl. Armstrong, Miller, B. 16, 2256, 2259). Seidenartige Nadeln (aus heißem Alkohol). F: 201°; fast unlöslich in kaltem Alkohol; liefert mit überschüssigem Brom ein Tribrom-Derivat (Mo.).
- 3.5.6-Tribrom-1.2-dimethyl-4-äthyl-benzol $C_{10}H_{11}Br_3 = (CH_3)_2C_6Br_3 \cdot C_2H_5$, Nadeln (aus Alkohol). F: 93° (Stahl, B. 23, 992), 94-95° (Baeyer, B. 31, 2079). Leicht löslich in Alkohol (St.).
- **3.5.6-Trinitro-1.2-dimethyl-4-äthyl-benzol** $C_{10}H_{11}O_6N_3=(CH_2)_2C_6(NO_2)_3\cdot C_2H_5$. Nadeln (aus Alkohol). F: 121° (Stahl, *B.* 23, 992).
- 19: **1.4–Dimethyl-2-üthyl-benzol** $C_{10}H_{14}=(CH_3)_2C_6H_3\cdot C_2H_5$. B. Aus p-Xylol und C_2H_5 Br in Gegenwart von AlCl₃ (Bodroux, Bl. [3] 19, 888). Aus Brom-p-xylol mit Äthyljodid und Natrium (Jacobsen, B. 19, 2516). Aus Campher und ZnCl₂ (Uhlhorn, B. 23, 2348). Durch Reduktion von 2.5-Dimethyl-styrol mit Natrium und Alkohol (Klages, Keil, B. 36, 1640). Bleibt bei -20° flüssig (J.). Kp: 185° (J.); Kp₇₅₈: 185,5° (korr.); Kp₁₀: 64° (K., K.). Di: 0,8824 (K., K.). nib: 1,5026 (K., K.). Verdümnte Salpetersäure oxydiert zu 2.5-Dimethyl-benzoesäure (U.). Durch Einw. von überschüssigem Brom in Gegenwart von AlBr₃ entsteht Tetrabrom-p-xylol C_6 Br₄(CH₃)₂ (B.).
- 2¹.2²-Dibrom-1.4-dimethyl-2-äthyl-benzol, 1.4-Dimethyl-2- $[a.\beta$ -dibrom-äthyl]-benzol $C_{10}H_{12}Br_2=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CH_3Br\cdot CH_2Br$. Aus 2.5-Dimethyl-styrol und Brom (K., K., B. 36, 1639). Blättchen. F: 55°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol Ligroin.
- **3.5.6-Tribrom-1.4-dimethyl-2-äthyl-benzol** $C_{10}H_{11}Br_3 = (CH_3)_2C_6Br_3 \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 1.4-Dimethyl-2-äthyl-benzol, Brom und AlBr₃ (K., K., *B.* 36, 1640). Nadeln (aus Alkohol). F: 89°.
- **3.5.6-Trinitro-1.4-dimethyl-2-äthyl-benzol** $C_{10}H_{11}O_6N_3 = (CH_3)_2C_6(NO_2)_3 \cdot C_2H_5$. Prismen (aus Alkohol). F: 129° (JACOBSEN, B. 19, 2516).
- 20. 1.5-Dimethyl-2-äthyl-benzol $C_{10}H_{14}=(CH_3)_2C_8H_3\cdot C_2H_5$. B. Aus 4-Broin-1.3-dimethyl-benzol, Äthylbromid und Natrium (Ernst, Fittig, A. 139, 192). Entsteht in geringei Menge neben 1.3-Dimethyl-5-äthyl-benzol bei 48-stdg. Erwärmen von 250 g m-Xylol mit 250 g Äthylbromid und 50 g AlCl₃ auf 40° (Stahl, B. 23, 992). Entsteht neben $\alpha.\alpha$ -Bis-[dimethylphenyl]-äthan bei der Eirw. von AlCl₃ auf eine Lösung von Athylidenehlorid in m-Xylol (Anschütz, Romig, B. 18, 666; A. 235, 323). Aus Campher und ZnCl₂ (Uhlhorn, B. 23, 2348). Durch Reduktion von 2.4-Dimethyl-styrol mit Natrium und Alkohol (Klages, Keil, B. 36, 1638). Kp: 185–186° (St.), 186–187° (A., R.); Kp₇₅₄: 184–185° (korr.); Kp₁₂: 67–68° (K., K.). Diff: 0,8772 (K., K.); Diff: 0,8686 (A., R.). night 1,5033 (K., K.). Verdünnte Salpetersäure oxydiert zu 2.4-Dimethyl-benzoesäure (St.).
- 2°.2°-Dichlor-1.5-dimethyl-2-äthyl-benzol, 1.5-Dimethyl-2- $[\beta,\beta$ -dichlor-äthyl]-benzol $C_{10}H_{12}Cl_2=(CH_3)_2C_4H_3\cdot CH_2\cdot CHCl_2$. B. Aus 1¹.1¹-Dichlor-1.1.3-trimethyl-4-methylencyclohexadien-(2.5) durch Erwärmen auf 80–90° (Auwers, Köckritz, A. 352, 292). Farbloses Öl. Kp₁₂: 124–126°; Kp₁₇: 136–138°. D₄^{4,2}: 1,1507. $n_{\beta}^{4,1}$: 1,53688; $n_{\beta}^{4,1}$: 1,55252; $n_{\beta}^{4,1}$: 1,56241. Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 1.5-Dimethyl-2- $[\beta$ -chlor-vinyl]-benzol.
- **4-Brom-1.5-dimethyl-2-athyl-benzol** $C_{10}H_{13}Br=(CH_3)_2C_6H_2Br\cdot C_2H_5$. *B.* Aus 1.5-Dimethyl-2-athyl-benzol durch Bromierung (Töhl, Geyger, *B.* 25, 1534). Öl. Kp: 247° bis 248°.

Tribrom-1.5-dimethyl-2-äthyl-benzol $C_{10}H_{11}Br_3$.

- a) Präparat von Stahl. B. Aus 1.5-Dimethyl-2-äthyl-benzol und Brom in Gegenwart von Jod (Stahl, Dissert. [Rostock 1889], S. 15; B. 23, 989). Nadeln (aus Alkohol). F: 94-95° (St.), 93° (Geyger, Dissert. [Rostock 1890], S. 14; Töhl, Geyger, B. 25, 1534).
- b) Präparat von Anschütz. B. Durch Eintragen des Kohlenwasserstoffs von Anschütz (s. o.) in überschüssiges Brom bei 0° (A, A. 235, 325). Nadeln (aus Alkohol). F: $90-91^{\circ}$.

- c) Präparat von Klages, Keil. B. Aus dem Kohlenwasserstoff von Klages, Keil. (S. 428), Brom und AlBr₃ bei 0° (K., K., B. 36, 1639). Nadeln. F: 135°. Leicht löslich in Benzol, Ligroin, schwer in Alkohol.
- 4-Nitro-1.5-dimethyl-2-äthyl-benzol $C_{10}H_{13}O_2N=(CH_3)_2C_6H_2(NO_2)\cdot C_2H_5$. B. Aus 1.5-Dimethyl-2-äthyl-benzol durch Eintragen in kalte konz. Salpetersäure (Töhl, Geyger, B. 25, 1535). Öl. Siedet unter teilweiser Zersetzung bei 270—272°.
- 3.4.6-Trinitro-1.5-dimethyl-2-äthyl-benzol $C_{10}H_{11}O_6N_3=(CH_2)_2C_6(NO_2)_3\cdot C_2H_5$. B. Aus 1.5-Dimethyl-2-äthyl-benzol und Salpeterschwefelsäure (FITTIG, ERNST, A. 139, 193). Nadeln. F: 127° (Stahl, B. 23, 989; Töhl, Geyger, B. 25, 1534). Ziemlich leicht löslich in Alkohol (St.).
- 21. 1.3-Dimethyl-5-äthyl-benzol $C_{10}H_{14}=(CH_3)_2C_6H_3\cdot C_2H_5$. B. Beim Behandeln eines Gemenges von Aceton und Methyläthylketon mit Schwefelsäure (Jacobsen, B. 7, 1432). Aus symmetrischem Bromxylol, Athylbromid und Natrium in Gegenwart von Ather (Wroblewski, A. 192, 217). Neben 1.5-Dimethyl-2-äthyl-benzol bei 48-stdg. Erwärmen von 250 g m-Xylol mit 250 g Äthylbromid und 50 g AlCl $_3$ auf 40° (Stahl., B. 23, 992). Durch $1^1/_2$ -stdg. Einleiten von Athylen in ein siedendes Gemisch von m-Xylol und AlCl $_3$ (Gattermann, Fritz, Beck, B. 32, 1126). Bleibt bei —20° flüssig (W.). Kp: 185°; D²0: 0,861 (W.). Verdünnte Salpetersäure oxydiert zu Mesitylensäure und Uvitinsäure (J.).
- 2-Brom-1.3-dimethyl-5-äthyl-benzol $C_{10}H_{13}Br=(CH_3)_2C_6H_2Br\cdot C_2H_5$. B. Aus 1.3-Dimethyl-5-äthyl-benzol und Brom in Gegenwart von Jod (Geyger, Dissert. [Rostock 1890], S. 21; Töhl, Geyger, B. 25, 1536). Flüssig. Kp: 249—250° (G.). Liefert bei der Öxydation mit Chromsäure in Eisessig 4-Brom-3.5-dimethyl-benzoesäure (T., G.).
- **2.4.6-Tribrom-1.3-dimethyl-5-äthyl-benzol** $C_{10}H_{11}Br_3 = (CH_3)_2C_8Br_3 \cdot C_2H_5$. *B.* Aus 1.3-Dimethyl-5-äthyl-benzol und Brom (Jacobsen, *B.* 7, 1434). Nadeln (aus Alkohol), F: 218° (J.), 216-217° (Töhl, Geyger, *B.* 25, 1534). Destilliert unzersetzt weit über 300° ; sublimiert bei niederer Temperatur (J.). Schwer löslich in kaltem Alkohol (J.).

Über eine hiermit wahrscheinlich identische Verbindung $C_{10}H_{11}Br_3$ s. bei β -Dekanaphthen, S. 56.

- 2-Jod-1.3-dimethyl-5-äthyl-benzol $C_{10}H_{13}I=(CH_3)_2C_6H_2I\cdot C_2H_5$. B. Aus 1.3-Dimethyl-5-äthyl-benzol, Jod und Jodsäure in siedendem Eisessig (Klages, Storp, J. pr. [2] 65, 577). Farbloses Öl. Kp_{22} : $142-144^{\circ}$. D^{13} : 1,54. Wird durch Jodwasserstoffsäure bei 182° leicht reduziert.
- 2.4.6-Trinitro-1.3-dimethy1-5-äthyl-benzol $C_{10}H_{11}O_6N_3=(CH_3)_2C_6(NO_2)_3\cdot C_2H_5$. B. Aus 1.3-Dimethyl-5-äthyl-benzol und Salpeterschwefelsäure (Jacobsen, B. 7, 1434). Nadeln (aus Alkohol). F: 238° (J.), 234—235° (Töhl, Geyger, B. 25, 1534). Sublimierbar (J.). In kaltem Alkohol kaum löslich (J.).
- 22. 1.1.2-Trimethyl-4-methylen-cyclohexadien-(2.5) [L.-R.-Bezf.: Trimethyl-1.6.6-methylen-3-cyclohexadien-1.4] $C_{10}H_{14} = CH_2: C < CH: C(CH_3) > C(CH_3)_2$.
- $\begin{array}{lll} & 1^1.1^1\text{-Dichlor-1.1.2-trimethyl-4-methylen-cyclohexadien-(2.5),} & 1.2\text{-Dimethyl-1-[dichlormethyl]-4-methylen-cyclohexadien-(2.5)} & C_{10}H_{12}Cl_2 = \\ & CH_2\colon C < \begin{array}{ll} CH\colon C(CH_3) \\ CH \end{array} \\ & CH_2\colon C < \begin{array}{ll} CH \colon C(CH_3) \\ CH \end{array} \\ & CH_3 \end{array} \\ \end{array}$

Ein Dimeres $C_{29}H_{24}Cl_4$ dieser Verbindung (zur Konstitution vgl. Auwers, A. 352, 252) entsteht beim Stehen von 1.2.4-Trimethyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(4) (Auwers, Köckritz, A. 352, 303). — Prismen (aus Alkohol). Schmilzt bei 153—154 $^{\circ}$ nach vorhergehendem Erweichen.

- 23. 1.1.3-Trimethyl-4-methylen-cyclohexadien-(2.5) [L.-R.-Bezf.: Trimethyl-2.6.6 methylen-3-cyclohexadien-1.4] $C_{10}H_{14} = CH_2: C < C(CH_3): CH > C(CH_3)_2$.
- 1¹.1¹-Dichlor-1.1.3-trimethyl-4-methylen-cyclohexadien-(2.5), 1.3-Dimethyl-1-[dichlormethyl]-4-methylen-cyclohexadien-(2.5) $C_{10}H_{12}Cl_2 = CH_2: C< C(CH_3): CH > C(CH_3) \cdot CHCl_2$. B. Aus 1.3.4-Trimethyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(4) durch Erwärmen auf 45° (Auwers, Köckritz, A. 352, 291). Rötliches Öl. Wird beim Stehen dickflüssig. Liefert bei 80—90° 2².2²-Dichlor-1.5-dimethyl-2-äthyl-benzol.

- 24. 1.2.3.4-Tetramethyl-benzol, Prehnitol $C_{10}H_{14}=C_6H_2(CH_3)_4$. B. Aus 2.4-Dibrom-1.3-dimethyl-benzol, Methyljodid und Natrium in Gegenwart von völlig trocknem Ather (Jacobsen, B. 21, 2827). Durch 12-stdg. Erhitzen von 100 g 3-Brom-1.2.4-trimethylbenzol mit 120 g Methyljodid, 500 g Benzol und 50 g Natrium im Einschlußrohr auf 1500 (Kelbe, Pathe, B. 19, 1552). Entsteht neben anderen Produkten in kleiner Menge aus Mesitylen oder Pseudocumol mit Methyljodid und AlCl₃ (CLAUS, FOECKING, B. 20, 3097). Die Sulfonsäure dieses Kohlenwasserstoffes entsteht neben Pseudocumolsulfonsäure und Hexamethylbenzol bei 12-stdg. Einw. von kalter konz. Schwefelsäure auf durolsulfonsaures Natrium. Man sättigt die mit Wasser verdünnte und mit Petroläther ausgeschüttelte Lösung mit BaCO₃, führt die erhaltenen Bariumsalze in Natriumsalze über und stellt aus diesen die Ämide dar; man krystallisiert die Amide aus Alkohol um und zerlegt den am schwersten löslichen Anteil — Prehnitolsulfamid — durch Erhitzen mit Salzsäure auf 170° (JACOBSEN, B. 19, 1213). Oder man spaltet aus dem Gemisch von Prehnitol- und Pseudocumol-Sulfonsäure durch Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure (3 Vol. konz. Schwefelsäure + 1 Vol. Wasser) auf 120° die SO₃H-Gruppen ab und trennt das erhaltene Gemenge von Prehnitol und Pseudocumol durch fraktionierte Destillation (V. MEYER, Molz, B. 30, 1278). Die Sulfonsäure des Prehnitols entsteht ferner neben Hexamethylbenzol beim Schütteln von Pentamethylbenzol mit konz. Schwefelsäure (Jacobsen, B. 20, 901). - Prehnitol erstarrt in der Kälte zu großen Krystallen, die bei —4° schmelzen (Jacobsen, B. 19, 1213). Kp: 204° (korr.) (J.). — Wird von verd. Salpetersäure zu 2.3.4-Trimethyl-benzoesäure (Prehnitylsäure) oxydiert (J.). Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 5-Chlor-1.2.3.4-tetramethyl-benzol, eso-Chlor-prehnitol $C_{10}H_{13}Cl = C_6HCl(CH_3)_4$. B. Durch Einw. von Chlor auf eine Lösung von Prehnitol in Petroläther in Gegenwart von Jod (Töhl., B. 25, 1524). Öl. Kp: 240°.
- 5.6-Dichlor-1.2.3.4-tetramethyl-benzol, eso-Dichlor-prehnitol $C_{10}H_{12}Cl_2=C_8Cl_2(CH_3)_4$. B. Aus Prehnitol and SO_2Cl_2 in Gegenwart von AlCl₃ (Töhl, Eberhard, B. 26, 2944). Prismen (aus Chloroform). F: 195° (T., B. 25, 1524; T., E.). Kp: 280° (T.).
- 5-Brom-1.2.3.4-tetramethyl-benzol, eso-Brom-prehnitol $C_{10}H_{13}Br=C_{6}HBr(CH_{3})_{4}$. *B.* Aus Prehnitol und Brom in Eisessig (T., *B.* 25, 1526). Tafeln (aus Petroläther). F: 30°. Kp: 265°. Wird durch warme Schwefelsäure in Prehnitol und Dibromprehnitol übergeführt.
- 5.6-Dibrom-1.2.3.4-tetramethyl-benzol, eso-Dibrom-prehnitol $C_{10}H_{12}Br_2 = C_8Br_2(CH_3)_4$. B. Aus Prehnitol und Brom in Gegenwart von Jod (Jacobsen, B. 19, 1213) oder Aluminium (Auwers, Köckritz, A. 352, 319). Aus Bromprehnitol durch Einw. von warmer Schwefelsäure (T., B. 25, 1527). Prismen (aus Alkohol + Toluol). F: 205° (Au., K.). Sehr wenig löslich in heißem Alkohol, leicht in Toluol (J.).
- 5-Nitro-1.2.3.4-tetramethyl-benzol, eso-Nitro-prehnitol $C_{10}H_{13}O_2N=O_2N\cdot C_8H(CH_3)_4$. B. Man läßt eine dünne Schicht von Prehnitol auf gewöhnlicher Salpetersäure stehen (T., B. 21, 905). Flache Nadeln (aus Eisessig). F: 61°. Siedet unter partieller Zersetzung bei 295° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Petroläther und Eisessig.
- 5.6-Dinitro-1.2.3.4-tetramethyl-benzol, eso-Dinitro-prehnitol $C_{10}H_{12}O_4N_2=(O_2N)_2C_6(CH_3)_4$. B. Durch Behandeln von Prehnitol mit Salpeterschwefelsäure in der Kälte (Jacobsen, B. 19, 1214). Aus Prehnitolcarbonsäure durch Einw. von rauchender Salpetersäure (Auwers, Köckritz, A. 352, 320). Aus Pentamethylbenzol durch kalte rauchende Salpetersäure (Gottschalk, B. 20, 3287), sowie in Chloroform durch Salpeterschwefelsäure (Willstätter, Kubli, B. 42, 4162). Prismen (aus Alkohol). F: 176° (Au., Kö.), 176—177° (W., Ku.), 178° (J.; G.). Schwer löslich in kaltem Alkohol (J.).
- 25. 1.2.3.5-Tetramethyl-benzol, Isodurol C₁₀H₁₄ = C₆H₂(CH₃)₄. V. Im russischen Petroleum (Markownikow, A. 234, 98); weitere Angaben s. in Engler-Höfer, "Das Erdöl", Bd. I [Leipzig 1913], S. 364. B. Aus Brommesitylen, Methyljodid und Natrium in Gegenwart von Benzol (Jannasch, B. 8, 356; vgl.: Bielefeldt, A. 198, 380; Jannasch, Weiler, B. 27, 3442). Man leitet bei 80—85° Methylchlorid durch ein Gemenge von 5 Tln. Mesitylen und 1 Tl. AlCl₃ (Jacobsen, B. 14, 2629). Man erhitzt ein Gemisch von Schwefelkohlenstoff, 100 g AlCl₃, 100 g Mesitylen und 140 g Methyljodid 5 Tage auf dem Wasserbade (Claus, Foeking, B. 20, 3097). Beim Erhitzen von 1.3.4.5-Tetramethyl-benzol-carbonsäure-(2)-nitril mit Salzsäure auf 250° (A. W. Hofmann, B. 17, 1915). Bei der Einw. von ZnCl₂ oder Jod auf Campher (Armstrong, Miller, B. 16, 2259). Findet sich unter den Produkten der Einw. von konz. Schwefelsäure auf Aceton (Orndorff, Young, Am. 15, 267). Erstart nicht im Kältegemisch (Jannasch, B. 8, 356). Kp: 195—197° (Bielefeldt, A. 198, 381). D°: 0,8961 (O., Y., Am. 15, 265). Bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure im Einschlußrohr entstehen 3.4.5-, 2.3.5- und 2.4.6-Trimethyl-benzoesäure (Jannasch, Weiler, B. 27, 3443), Dimethylterephthalsäure (F: 297—298°) und eine Dimethylisophthalsäure (F: 335,5°)

- (Jan., W., B. 28, 531). Mit KMnO₄ wird schließlich Mellophansäure $C_6H_2(CO_8H)_4$ gebildet (Jacobsen, B. 17, 2517). Gibt mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor bei 180–200° Mesitylen (Klages, Stamm, B. 37, 1717). Bei gelindem Sieden einer mit AlCl₃ versetzten Schwefelschlenstofflösung von Isodurol und Acetylchlorid entsteht Diacetylisodurol $C_6(CH_3)_4(CO-CH_3)_2$, bei 2-stdg. Kochen dagegen durch Wiederabspaltung eines Acetyls das Monoacetylisodurol $C_6H(CH_3)_4\cdot CO\cdot CH_3$ (Baum, V. Mexer, B. 28, 3213; V. Mexer, B. 29, 848).
- 4-Brom-1.2.3.5-tetramethyl-benzol, eso-Brom-isodurol $C_{10}H_{13}Br = C_6HBr(CH_3)_4$. Flüssig. Erstarrt im Kältegemisch blättrig. Kp: 252–254° (BIELEFELDT, A. 198, 388).
- 4.6-Dibrom-1.2.3.5-tetramethyl-benzol, eso-Dibrom-isodurol $C_{10}H_{12}Br_2=C_6Br_3(CH_3)_4$. B. Aus Isodurol und Bromwasser (Jannasch, Weiler, B. 27, 3443) oder mit Brom in Gegenwart von Jod (Jacobsen, B. 15, 1853). Nadeln. F: 198° (Orndorff, Young, Am. 15, 267), 199° (Jan., B. 8, 356; Jan., W.), 209° (Jac.; Armstrong, Miller, B. 16, 2259). Schwer löslich in kaltem Alkohol (Jan.). Wird durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor bei 180° zu Isodurol reduziert, bei 240° unter Bildung von Mesitylen gespalten (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 327).
- 4.6-Dinitro-1.2.3.5-tetramethyl-benzol, eso-Dinitro-isodurol $C_{10}H_{12}O_4N_2 = (O_2N)_2C_6(CH_3)_4$. B. Durch Eintragen von Isodurol in Salpeterschwefelsaure (Jac., B. 15, 1853). Prismen (aus Alkohol). F: 156° (Jac.), 157° (O., Y., Am. 15, 267), 181° (Jan., W., B. 27, 3443). Schwer löslich in kaltem Alkohol, sehr leicht in heißem (Jac.).
- 26. 1.2.4.5-Tetramethyl-benzol, Durol C₁₀H₁₄ = C₆H₂(CH₃)₄. V. Im russischen Petroleum (Markownikow, A. 234, 98). Weitere Angaben über Vorkommen in Erdölen s. Engler-Höffer, "Das Erdöl", Bd. I [Leipzig 1913], S. 364. B. Aus 5-Brom-1.2.4-trimethyl-benzol, Methyljodid und Natrium (Jannasch, Fittig, Z. 1870, 161; vgl. auch Jan., B. 7, 692). Aus Dibromxylol (aus käuflichem Xylol) (Jan., B. 7, 692; Gissmann, A. 216, 203) oder 2.5-Dibrom-1.4-dimethyl-benzol (Jan., B. 10, 1357), Methyljodid und Natrium in Gegenwart von etwas Benzol. Aus Toluol mit Methylchlorid und AlCl₃ (FRIEDEL, CRAFTS, A. ch. [61], 461; Ador. RILLIET, B. 12, 331; Beaugrapher, Bl. [2] 50, 677). Aus Presedo-A. ch. [6] 1, 461; Ador, Rilliet, B. 12, 331; Beaurepaire, Bl. [2] 50, 677). Aus Pseudocumol und Methylchlorid in Gegenwart von AlCl₃ (Jacobsen, B. 14, 2629) oder von Aluminium und Quecksilberchlorid (Korczyński, B. 35, 868). Aus AlCl₃, Pseudocumol (oder Mesitylen) und Methyljodid in Gegenwart von Schwefelkohlenstoff (CLAUS, FOECKING, B. 20, 3097). Durch Kochen von Diacetyldurol oder Dipropionyldurol mit Phosphorsäure (Кладев, Lickroth, B. 32, 1563). Entsteht bei der trocknen Destillation der Steinkohlen und findet sich daher im Steinkohlenteeröle (SCHULZE, B. 18, 3032; 20, 409). - Campherinhiler rischende Blätter. Monoklin prismatisch (Hennices, J. 1882, 418; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 758). F: 79-80° (Ador, Rillier, B. 12, 331), 80° (Gismann, A. 216, 203). Kp: 191-192° (Gi.), 193-195° (A., R.). Sublimiert langsam schon bei gewöhnlicher Temperatur (Gi.). Leicht flüchtig mit Wasserdämpfen (Gi.). D^{31,3}; 0,8380 (EIJEMAN, R. 12, 175). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol (Jannasch, Fittig, Z. 1870, 161), schwerer in kaltem Eisessig (GI.). $n_{\alpha}^{\text{si.i.}}$: 1,47896; $n_{\beta}^{\text{si.i.}}$: 1,49369. Molekulares Brechungsvermögen: Eij. Oberflächenspannung: Dutoit, Friderich, C. r. 130, 328. Kritische Konstanten: Guye, Mallet, C. r. 133, 1287; C. 1902 I, 1314. — Liefert bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch nur CO₂ und Essigsäure, mit der berechneten Menge CrO₃ in Eisessig 2.4.5-Trimethyl-benzoesäure (GISSMANN, A. 216, 204). Bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure entstehen 2.4.5-Trimethyl-benzol-dicarbonsäure-(1.5) und 2.5-Dimethyl-benzol-dicarbonsäure-(1.4) (Schnapauff, B. 19, 2510). Läßt man auf Durol zunächst verd. Salpetersäure und dann Kaliumpermanganat einwirken, so entsteht Pyromellitsäure C₁₀H₅O₈ (Jacobsen, B. 17, 2517). Die Nitrierung mit Salpetersäure führt stets zum 3.6-Dinitro-1.2.4.5-tetramethyl-benzol (S. 433), ohne daß Monomitrodurol gefaßt werden kann; mit Benzoylnitrat in CCl₄ entsteht das ω-Nitro-durol (Willstätter, Kueli, B. 42, 4151). Verhält sich gegen AlCl₃ + Acetylchlorid analog wie das Isodurol (s. o.) (BAUM, V. MEYER, B. 28, 3213; V. MEYER, B. 29, 847). Bei kurzem Behandeln mit wenig AlCl₃ und Harnstoffehlorid entsteht nur Durolcarbonsäureamid, bei längerer Einw. von viel überschüssigem AlCl₃ und Harnstoffchlorid entsteht außerdem wenig Prehnitolcarbonsäureamid (V. Meyer, L. Wöhler, B. 29, 2570; Gattermann, B. 32, 1119).
- 3-Chlor-1.2.4.5-tetramethyl-benzol, eso-Chlor-durol $C_{10}H_{13}Cl = C_8HCl(CH_3)_4$. B. Man leitet Chlor in eine mit etwas Jod versetzte Lösung von Durol in Petroläther (Töhl, B. 25, 1523). Neben 3.6-Dichlor-1.2.4.5-tetramethyl-benzol aus Durol und 1 Mol.-Gew. Sulfurylchlorid (Töhl, Eberhard, B. 26, 2944). Tafeln (aus Alkohol). F: 48°; Kp: 237° bis 238° (T.). Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf 60° entstehen 3-Chlor-1.2.4-trimethyl-benzolsulfonsäure und Chlorpentamethylbenzol (Töhl, B. 25, 1528).

- 3.6-Dichlor-1.2.4.5-tetramethyl-benzol, eso-Dichlor-durol $C_{16}H_{12}Cl_2 = C_6Cl_2(CH_3)_4$. B. Aus Durol und überschüssigem Sulfurylchlorid durch Erhitzen auf 120° oder Zusatz von $AlCl_3$ (T., E., B. 26, 2944). Man leitet Chlor in eine mit etwas Jod versetzte Lösung von Durol in Petroläther (T., B. 25, 1523). Nadeln (aus Chloroform). F: $189-190^{\circ}$; Kp: 275° (T.). Schwer löslich in Alkohol und Petroläther, leichter in $CHCl_3$, CCl_4 und CCS_2 (T.).
- Tetrachlordurol $C_{10}H_{10}Cl_4$. B. Aus Durol und PCl_5 (Colson, Bl. [2] 46, 198). Krystalle. F: 144°. D: 1,479.
- 3-Brom-1.2.4.5-tetramethyl-benzol, eso-Brom-durol $C_{10}H_{13}Br=C_6HBr(CH_3)_4$. B. Aus Durol and Brom in Eisessig bei 0° (GISSMANN, A. 216, 210) oder besser in Chloroform bei -10° bis -5° in Gegenwart von etwas Jod (Willstätter, Kubli, B. 42, 4157). Das Rohprodukt destilliert man mit Wasser, wobei zunächst Bromdurol und später Dibromdurol übergeht (G.; W., K.). Tafelige Prismen (aus Alkohol). F: 61° (G.). Kp: 262–263° (korr.) (Jacobsen, B. 20, 2837). Schwer löslich in kaltem Alkohol, sehr leicht in Ather und Benzol (G.). Liefert mit Salpeterschwefelsäure bei 0° in Gegenwart von CHCl₃ 6-Brom-3-nitro-1.2.4.5-tetramethyl-benzol, mit Benzoylnitrat in CHCl₃ 3- oder 6-Brom-1¹-nitro-1.2.4.5-tetramethyl-benzol, mit rauchender Salpetersäure 3.6-Dinitro-2.4.5-trimethyl-benzol-carbonsäure-(1)-bromid (W., K.). Läßt man Bromdurol mit konz. Schwefelsäure mehrere Tage stehen, so erhält man Dibromdurol, Hexamethylbenzol sowie Sulfonsäuren des Prehnitols und Pseudocumols (J.).
- 3.6-Dibrom-1.2.4.5-tetramethyl-benzol, eso-Dibrom-durol C₁₀H₁₂Br₂=C₆Br₂(CH₃)₄· B. Beim Bromieren von Durol (Jannasch, Fittig, Z. 1870, 162) in Eisessig im Dunkeln (Korczyński, B. 35, 869). Bei der Einw. von Bromschwefel und Salpetersäure auf eine Benzin-Lösung von Durol (Edinger, Goldberg, B. 33, 2885). Man läßt Bromdurol mehrere Tage mit 8 Tln. konz. Schwefelsäure stehen (Jac., B. 20, 2838). Nadeln (aus Alkohol). F: 199° (Jan., F.), 202° (Jac.), 202–203° (Friedel, Crafts, A. ch. [6] 1, 515). Kp: 317° (Jac.). Sublimierbar (Jan., F.). Ziemlich schwer löslich in heißem Alkohol (Jan., F.; Jac.), leichter in Äther (Jac.). Gibt mit rauchender Salpetersäure Dinitrodimethylbenzoldicarbonsäure-dibromid (W., K., B. 42, 4159). Wird von konz. Schwefelsäure kaum angegriffen (Jac.).
- 1¹.2¹-Dibrom-1.2.4.5-tetramethyl-benzol, 1.2-Dimethyl-4.5-bis-brommethyl-benzol, Durylendibromid $C_{10}H_{12}Br_2=(CH_2)_2C_6H_2(CH_2Br)_2$. B. Beim Einleiten von Bromdampf in auf etwa 100° erwärmtes Durol (Korczyński, B. 35, 870). Nädelchen (aus Alkohol). F: 157°. Leicht löslich in Benzol, Äther, Ligroin, etwas schwerer in Eisessig. Gibt mit Kaliumacetat in Alkohol das Diacetat des Durylenglykols (Syst. No. 557).
- 3-Jod-1.2.4.5-tetramethyl-benzol, eso-Jod-durol $C_{10}H_{13}I=C_6HI(CH_3)_4$. B. Durch Schmelzen von Durol mit Jod und allmähliches Eintragen von Quecksilberoxyd oder aus Durol, Jod und Quecksilberoxyd in Petroläther (Töhl, B. 25, 1522). Bei der Einw. von Jodschwefel und Salpetersäure auf in Benzin gelöstes Durol (Edinger, Goldberg, B. 33, 2881). Prismen oder Nadeln (aus Petroläther, Alkohol und Benzol). F: 80°; Kp: 285° bis 290° (T.). Einw. von AgNO₂: Willstätter, Kubli, B. 42, 4152, 4159.
- **3-Nitro-1.2.4.5-tetramethyl-benzol, eso-Nitro-durol** $C_{10}H_{13}O_2N=O_2N\cdot C_6H(CH_2)_4$. Versuche zur Gewinnung: Willstätter, Kubli, B. **42**, 4151, 4159.
- 1¹-Nitro-1.2.4.5-tetramethyl-benzol, ω -Nitro-durol $C_{10}H_{13}O_2N = (CH_3)_3C_6H_2\cdot CH_2\cdot NO_2$. B. Aus Durol und Benzoylnitrat in Kohlenstofftetrachlorid (W., K., B. 42, 4154). Süßlich riechende Prismen (aus Methylalkohol, Eisessig oder Petroläther). F: 52,5°. Kpto: 143—144°. Ziemlich schwer flüchtig mit Wasserdampf. Sehr leicht löslich in kaltem Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit tiefbrauner Farbe; löslich in konz. Alkalien zu Salzen des Isonitrodurols (s. u.).
- aci-1¹-Nitro-1.2.4.5-tetramethyl-benzol, ω -Isonitro-durol $C_{10}H_{13}O_2N=(CH_3)_3C_6H_2\cdot CH:NO_2H.$ B. Aus seinen Salzen, welche beim Erwärmen von ω -Nitro-durol mit Alkali entstehen, durch Ansäuern (W., K.). F: $102-110^9$. Isomerisiert sich langsam beim Stehen, glatt beim Umkrystallisieren zu ω -Nitro-durol. Löslich in Äther, Methylalkohol, Benzol, schwer löslich in heißem Petroläther. Absorbiert 1 Mol.-Gew. NH₃, das an der Luft wieder abgegeben wird. Kalium salz. Farblose flache Prismen. In Wasser leicht löslich.
- 6-Brom-3-nitro-1.2.4.5-tetramethyl-benzol $C_{10}H_{12}O_2NBr = O_2N \cdot C_8Br(CH_3)_4$. B. Aus Bromdurol in Chloroform mit Salpeterschwefelsäure (Willistätter, Kubli, B. 42, 4157). Hellgelbe Prismen (aus Alkohol, Äther oder Methylalkohol). F: 178—179°. Leicht löslich in kaltem Benzol und Chloroform, ziemlich leicht löslich in Äther. Gibt mit rauchender Salpetersäure 3.6-Dinitro-2.4.5-trimethyl-benzol-carbonsäure-(1)-bromid.

- 3- oder 6-Brom-1¹-nitro-1.2.4.5-tetramethyl-benzol $C_{10}H_{12}O_2NBr = (CH_3)_3C_6HBr\cdot CH_2\cdot NO_2$. B. Aus Bromdurol in Chloroform durch Benzoylnitrat (W., K., B., 42, 4158). Aus ω -Nitro-durol mit Brom und etwas Jod in CHCl₃ (W., K.). Schwach süßlich riechende Prismen (aus Methylalkohol). F: 89—90,5°. Sehr leicht löslich in Äther, CHCl₃, Benzol und heißem Alkohol; ziemlich leicht in heißem Petroläther. Leicht löslich in heißen Alkalien.
- 3.6-Dinitro-l.2.4.5-tetramethyl-benzol, eso-Dinitro-durol $C_{10}H_{12}O_4N_2 = (O_2N)_2C_6(CH_3)_4$. B. Aus Durol und Salpetersäure (Jannasch, Fittig, Z. 1870, 162; vgl. auch Rommier, Bl. [2] 19, 436) oder Salpetersäure und viel überschüssiger rauchender Schwefelsäure bei 15° (Cain, B. 28, 967). Farblose Prismen (aus Alkohol). F: 205° (J., F.). Sublimiert unzersetzt in Nadeln (J., F.). Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, leicht in Äther, etwas schwerer in Benzol (J., F.). Wird durch Kochen mit verd. Salpetersäure nicht verändert, durch CrO_3 in Eisessig größtenteils zerstört (Nef, A. 237, 4).
- 3.6.1¹-Trinitro-1.2.4.5-tetramethyl-benzol $C_{10}H_{11}O_6N_3=(O_2N)_2C_6(CH_2)_3\cdot CH_2\cdot NO_2$. B. Aus ω -Nitro-durol mit Salpeterschwefelsäure (Willstätter, Kubli, B. 42, 4155). Farblose sechsseitige Prismen (aus Methylalkohol oder Alkohol). F: 139°. Leicht löslich in kaltem Äther, Aceton und Benzol, schwer in Petroläther. Löst sich in warmen Alkalien mit gelber Farbe.
- 27. $\omega.\omega$ -Diäthyl-fulven $C_{10}H_{14} = \frac{HC:CH}{HC:CH}C:C(C_2H_5)_2$. B. Aus Cyclopentadien und Diäthylketon durch Zusatz einer Lösung von Natrium in Alkohol (Thiele, Balhorn, A. 348, 5). Orangegeßes Öl. Kp_{19} : 74,5—78,5°.
- 28. Bicyclo-[0.4.4]-decadien-(2.4), Naphthalin-hexahydrid-(1.2.3.4.9.10), Hexahydronaphthalin, "Naphthandien" $C_{10}H_{14} = \frac{H_2C CH_2 CH CH = CH}{H_2C CH_2 CH CH = CH}$. B. Durch Behandlung von 2.3-Dibrom-naphthan (S. 92) bei 200° mit Chinolin (Leroux, C. r. 151, 384 Anm.). Kp: 195°. Mol. Verbrennungswärme bei konst. Druck: 1420 Cal.
- 2). Kohlenwasserstoff C₁₀H₁₄ aus Naphthalin, Naphthalinhexahydrid (?). B. Je 4 g Naphthalin werden mit 20 ccm Jodwasserstoffsäure (bei 0° gesättigt) und ½ g rotem Phosphor 55 Stunden lang auf 245° erhitzt (Wreden, Znatowicz, Æ. 9, 183; B. 9, 1606). Man erhitzt je 6,7 g Naphthalin mit 3 g rotem Phosphor und 9—10 g Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) 8—10 Stdn. lang auf 240—250° (Grafer, Guye, B. 16, 3032; vgl. Agrestini, G. 12, 495). Flüssig. Kp: 199,5—200° (korr.) (Gr., Gu.); D°, 0,952; D°, 0,934 (W., Zn.); D°, 0,9419 (Lossen, Zander, A. 225, 112). Ausdehnung: Lo., Za. n°, 15,4°: 1,52618; n°, 15,4555 (Nasini, Bernheimer, G. 15, 84). Absorbiert Sauerstoff aus der Luft (W., Zn.). Wird von rauchender Salpetersäure heftig angegriffen (W., Zn.). Liefert mit rauchender Schwefelsäure zwei Disulfonsäuren (Syst. No. 1537) (A.). Verbindet sich nicht mit Pikrinsäure (A.). Wird von Brom schon in der Kälte lebhaft angegriffen unter Entwicklung von HBr und Bildung einer nicht flüchtigen Bromverbindung, welche beim Kochen mit alkoh. Kali eine bei 269—270° siedende ölige Verbindung C₁₀H₉Br abscheidet (A.).
- 30. Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{14}$ aus Steinkohlenteeröl. Darst. Man behandelt die bei 170–200° siedende Fraktion des Steinkohlenteeröls mit heißer konz. Schwefelsäure; die schwefelsaure Lösung wird mit Wasserdampf destilliert. Das so abgeschiedene Kohlenwasserstoffgemisch wird wiederholt fraktioniert, die bei 172–180° siedende Fraktion wird zuerst in Sulfonsäuren, dann in Sulfamide übergeführt, welche durch Krystallisation getrennt werden. Aus dem bei 122–123° schmelzenden Sulfamid läßt sich durch Erhitzen mit Salzsäure auf 170° der Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{14}$ isolieren (Jacobsen, B. 19, 2514; vgl. auch Berthelot, A. Spl. 5, 368; Rommier, Bl. [2] 19, 436). Kp: 175–175,5° (J.). Wird von KMnO₄ zu Isophthalsäure oxydiert (J.). Mit Brom und etwas Jod liefert er ein bei 212° schmelzendes, in feinen Nadeln krystallisierendes Tetrabromderivat $C_{10}H_{10}B_{74}$ (J.).
- 31. Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{14}$ aus käuflichem Aceton. B. Durch längere Einw. von Schwefelsäure auf unreines Mesityloxyd, das aus käuflichem Aceton bereitet war, neben

anderen Produkten (Holtmeyer, Z. 1867, 688). — Kp: 193—195°. — Liefert mit Brom ein Dibromderivat vom Schmelzpunkt 196—202°, mit rauchender Salpeterschwefelsäure eine Trinitroverbindung $C_{10}H_{11}(NO_2)_3$, mit Schwefelsäure eine Sulfonsäure $C_{10}H_{13}\cdot SO_3H$.

32. Derivat eines Kohlenwasserstoffs C₁₀H₁₄ unbekannter Konstitution. Verbindung C₁₀H₁₂Br₂ s. bei Verbindung C₁₀H₁₄Br₄ (F: 168°), S. 104.

6. Kohlenwasserstoffe $C_{11}H_{16}$.

- 1. n-Amyl-benzol, a-Phenyl-pentan C₁₁H₁₆ = C₆H₅·[CH₂]₄·CH₃. B. Entsteht neben anderen Produkten beim Behandeln eines Gemisches von Benzylbromid und n-Butylbromid mit Natrium (SCHRAMM, A. 218, 388). Flüssig. Kp₇₄₃: 200,5—201,5° (unkorr.). D²²: 0.8602.
- 1¹.1²-Dibrom-1-n-amyl-benzol, [a. β -Dibrom-n-amyl]-benzol $C_{11}H_{14}Br_2=C_6H_5$ CHBr·CHBr·CH $_2$ -CH $_3$ -CH $_3$ -CH $_5$ -CH $_5$ -CH $_5$ -CH $_6$ -CH $_6$ -CH $_6$ -CH $_7$ -CH $_7$ -CH $_8$ -CH $_$
- 1¹.1⁵-Dibrom-1-n-amyl-benzol, [$a.\epsilon$ -Dibrom-n-amyl]-benzol $C_{11}H_{14}Br_2=C_6H_5$ CHBr·[CH $_2$] $_3$ ·CH $_2$ Br. B. Beim allmählichen Eintragen von 2 Mol.-Gew. PBr $_5$ in ein Gemisch aus 1 Tl. a-Phenyl-pentamethylenglykol C_6H_5 ·CH(OH)·[CH $_2$] $_4$ ·OH und 30 Tln. Chloroform (Kipping, Perkin, Soc. 57, 314). Dickes Ol. Sehr schwer löslich in Alkohol, leicht in Äther.
- 1².1³-Dibrom-1-n-amyl-benzol, [β . γ -Dibrom-n-amyl]-benzol $C_{11}H_{14}Br_2 = C_8H_5 \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Durch Einw. von Brom auf α -Phenyl- β -amylen $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH \cdot C_2H_5$ (Klages, B. 39, 2592). Ölig.
- 1¹,1²,1³,1⁴-Tetrabrom-1-n-amyl-benzol, [a,β,γ,δ -Tetrabrom-n-amyl]-benzol $C_HH_{12}Br_4=C_8H_5\cdot[CHBr]_4\cdot CH_3$. B. Aus a-Phenyl-a γ -pentadien $C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH_3$ und Brom in Benzol unter Kühlung (BAIDAKOWSKI, K 37, 901; C. 1906 I, 349). Blättehen (aus Eisessig). F: 152—156° (Zers.). Leicht löslich in Äther, Benzol; löslich in Alkohol, sehwer löslich in Ligroin, Petroläther, kaltem Eisessig.
- 2. 1-[1¹-Metho-butyl]-benzol, β -Phenyl-pentan $C_{11}H_{16} = C_6H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Durch Reduktion von β -Phenyl- β -amylen $C_6H_5 \cdot C(CH_3) \cdot CH \cdot C_2H_5$ mit Natrium und Alkohol (Klages, B. 35, 3509). Lichtbrechende Flüssigkeit vom Geruch des Edeltannenöles. Kp: 191—193°. $D_1^2 : 0.8594$. $n_2^{10} : 1.4875$.
- 1¹-Chlor-1-[1¹-metho-butyl]-benzol, β -Chlor- β -phenyl-pentan $C_{11}H_{16}Cl = C_6H_5 \cdot CCl(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot B$. Durch Einleiten von HCl in eine äther., mit Natriumsulfat versetzte Lösung des Methyl-propyl-phenyl-carbinols (K., B. 35, 2644). Öl. Riecht cymolartig. Spaltet beim Erwärmen HCl ab. Liefert beim Kochen mit Pyridin β -Phenyl- β -amylen.
- 1¹.1²-Dibrom-1-[1¹-metho-butyl]-benzol, $\beta.\gamma$ -Dibrom- β -phenyl-pentan $C_{11}H_{14}Br_2 = C_6H_5 \cdot CBr(CH_3) \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus β -Phenyl- β -amylen und überschüssigem eiskaltem Bromwasser (Klages, B. 35, 3509). Stechend pfefferartig riechendes Öl. Schwer flüchtig mit Wasserdampf.
- 3. 1-[1²-Metho-butyl]-benzol, β -Benzyl-butan $C_{11}H_{16}=C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Bei der elektrochemischen Reduktion von Benzylacetessigester mittels Bleikathode in wäßr.-alkoh. Schwefelsäure bei 55-60° (TAFEL, HAHL, B. 40, 3313, 3317; T., JÜRGENS, B. 42, 2556). Flüssigkeit von aromatischem Geruch. Kp_{750} : 203-204°; D_4^{19} : 0,860; n_2^{19} : 1,4862; n_2^{19} : 1,4900; n_2^{19} : 1,5222 (T., J.).
- 4. Isoamylbenzol, β-Methyl-δ-phenyl-butan C₁₁H₁₆ = C₆H₅·CH₂·CH₂·CH₂·CH<sub>(CH₃)₂.

 B. Neben den Verbindungen C₆H₅·CH(CH₃)·CH(CH₃)₂ und C₆H₅·C(CH₃)₂·CH₂·CH₃·CH₃.

 Benzol und Isoamylchlorid in Gegenwart von AlCl₃ (Konowalow, Jegorow, Ж. 30, 1031;

 C. 1899 I, 776; vgl. dagegen Gleditsch, Bl. [3] 35, 1095). Entsteht bei der Einw. von Isoamyljodid auf Natriumphenyl (Acree, Am. 29, 592). Aus Brombenzol, Isoamylbromid und Natrium in Benzol (Tollens, Fittig, A. 131, 313) oder in absol. Ather (Schramm, A. 218, 390). Bei der Reduktion des γ-Methyl-α-phenyl-α-butylens mit Natrium und Alkohol (Klages, B. 37, 2316). Kp₇₃₈: 193° (Sch., A. 218, 390); Kp₇₅₇: 198-199° (korr.) (Kl.).

 D¹²: 0,859 (T., F.); D^{1,5,6}: 0,8627 (Kl.). n^{1,5,6}: 1,4867 (Kl.). Wird von Chromsäuregemisch außerst langsam zu Benzoesäure oxydiert (T., F.). Einw. von Brom: Bigot, Fittig, A. 141, 161; Sch., A. 218, 393; M. 9, 850. Liefert bei der Einw. von HNO₃ bei 105° im geschlossenen Rohr [α-Nitro-isoamyl]-benzol (S. 436) (Ko., J£).</sub>

4-Brom-1-isoamyl-benzol, p-Brom-isoamylbenzol $C_{11}H_{15}Br = C_6H_4Br\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Isoamylbenzol und 1 Mol.-Gew. Brom in Gegenwart von Jod oder im Dunkeln (Schramm, M. 9, 850). — Kp₇₃₆: 253—255° (korr.). D^{15} : 1,2144. — Wird von Kaliumdichromat und Schwefelsäure schwierig zu p-Brom-benzoesäure oxydiert.

1¹.1²-Dibrom-1-isoamyl-benzol, $[a.\beta$ -Dibrom-isoamyl]-benzol $C_{11}H_{14}Br_2 = C_6H_5$. CHBr·CH(CH₃)₂. B. Aus γ -Methyl-a-phenyl-a-butylen und Bromwasser (Schramm, A. 218, 394). Aus Isoamylbenzol und 2 Mol.-Gew. Bromdampf bei 150—155° (SCH.).—Nadeln (aus Alkohol). F: 128° (Klages, B. 37, 2316), 129° (Quecksilberbad) (Tiffeneau, A. ch. [8] 10, 354). Leicht löslich in Äther und Benzol, schwieriger in Alkohol (SCH.).

x.x.x-Tribrom-isoamylbenzol $C_{11}H_{13}Br_3$. B. Beim Bromieren von Isoamylbenzol erst in der Kälte und dann im geschlossenen Rohr bei 100° (Bigot, Fittig, A. 141, 161). — Nadeln. F: 140°. Leicht löslich in heißem Alkohol.

4-Jod-1-isoamyl-benzol, p-Jod-isoamylbenzol $C_{11}H_{15}I = C_6H_4I \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3)_2$. B. Durch Einw. von Jodkalium auf diazotiertes p-Isoamyl-anilin in schwefelsaurer Lösung (Willgerodt, Dammann, B. **34**, 3680). — Kp: 281° (korr.). Inaktiv.

4-Jodoso-1-isoamyl-benzol, p-Jodoso-isoamylbenzol $C_{11}H_{15}OI = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot IO$ und Salze vom Typus $C_{11}H_{15} \cdot IAc_2$. B. Das salzsaure Salz entsteht durch Einleiten von Chlor in eine Eisessig-Chloroform-Lösung des p-Jod-isoamylbenzols; es gibt mit verd. Natronlauge die freie Base neben etwas p-Jod-isoamylbenzol (Willgerodt, Dammann, B. 34, 3681). — Amorphes Pulver. F: 162° (Zers.). Fast unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Äther. Geht beim Aufbewahren in p-Jod-isoamylbenzol und p-Jodo-isoamylbenzol über. — Salzsaures Salz, 4-Isoamyl-phenyljodidchlorid $C_{11}H_{15} \cdot ICl_2$. Gelbe Tafeln oder Blättchen. Schmilzt bei 84° unter Aufschäumen. Leicht löslich in Benzol, Äther, Chloroform, schwer in Eisessig, sehr wenig in Ligroin. Gibt leicht Chlor ab. — Essigsaures Salz $C_{11}H_{15} \cdot I(C_2H_3O_2)_2$. Nadeln. F: 78° (Zers.).

4-Jodo-1-isoamyl-benzol, p-Jodo-isoamylbenzol $C_{11}H_{15}O_2I = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot IO_2$. B. Durch Kochen von p-Jodoso-isoamylbenzol mit Wasser, neben p-Jod-isoamylbenzol. — Durst. Durch Oxydation des p-Jodoso-isoamylbenzols oder seines salzsauren Salzes mit einer chlorkalkhaltigen Natriumhypochloritlösung (Willebrodt, Dammann, B. 34, 3682). — Täfelchen (aus Wasser oder Eisessig). Explodiert bei $200-203^{\circ}$.

Phenyl-[4-isoamyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{17}H_{21}OI = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot I(C_6H_5) \cdot OH$. Die Base ist nur in wäßr. Lösung bekannt (Willgeroff, Dammann, B. 34, 3684). — $C_{17}H_{20}I \cdot Cl$. Nadeln (aus Alkohol). F: 159° (Zers.). Leicht löslich in warmem Wasser, Alkohol. — $C_{17}H_{20}I \cdot Br$. Krystallwarzen (aus Wasser). F: 145°. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol. — $C_{17}H_{20}I \cdot I$. Amorphes, sich bald gelblich färbendes Pulver. Schmilzt bei 118° unter Zerfall in Jodbenzol und p-Jod-isoamylbenzol. Schwer löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{17}H_{20}I \cdot NO_3$. Nadeln (aus Wasser). F: 122°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in Alkohol. — Trichloressigsaures Salz. $C_{17}H_{20}I \cdot O_2C \cdot CCl_3$. Nädelchen (aus Alkohol). F: 85° (Aufschäumen). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol. — $C_{17}H_{20}I \cdot Cl + HgCl_2$. Nadeln (aus Alkohol). Färbt sich bei 95° dunkel, schmilzt bei 132° unter Zersetzung. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, schwerer in Wasser. — $2C_{17}H_{20}I \cdot Cl + PtCl_4$. Orangefarbenes Krystallpulver. F: 165° (Zers.). Schwer löslich in Wasser und Alkohol.

Bis-[4-isoamyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{22}H_{31}OI = [(CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4]_2I \cdot OH$. B. Durch Einw. von Silberoxyd und Wasser auf ein Gemisch von p-Jodosoisoamylbenzol und p-Jodo-isoamylbenzol (Willgerodt, Dammann, B. 34, 3683). — Die wäßt. Lösung reagiert alkalisch. — $C_{22}H_{30}I \cdot Cl$. Nadeln (aus Alkohol). F: 74°. Löslich in heißem Wasser. — $C_{22}H_{30}I \cdot Br$. Weißer Niederschlag. F: 127°. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Wasser. — $C_{22}H_{30}I \cdot I$. Amorphes Pulver. Zerfällt bei 68° in 2 Mol. p-Jod-isoamylbenzol. — $(C_{22}H_{30}I_2Cr_2O_7$. Gelbes amorphes Pulver. Zersetzt sich bei 137°. Sehr wenig löslich in Wasser. — $C_{22}H_{30}I \cdot Cl + H gCl_2$. Blättchen. Zersetzt sich bei 163°. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Wasser. — $2C_{22}H_{30}I \cdot Cl + PtCl_4$. Braunrote Krystalle. Schmilzt bei 178° unter Aufschäumen. Schwer löslich in Wasser und Alkohol.

[a.β-Diehlor-vinyl]-[4-isoamyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{13}H_{17}OCl_2I = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot C_8H_4 \cdot I(CCl: CHCl) \cdot OH$. Zur Konstitution vgl. Thiele, Haarh, A. 369, 144. — B. Das Chlorid entsteht durch Verreiben von 4-Isoamyl-phenyljodidchlorid mit Acetylensilber-silberchlorid (Bd. I, S. 241) und Wasser (WILLGERODT, Dammann, B. 34, 3687). — Salze. $C_{13}H_{16}Cl_2I \cdot Cl$. Nadeln oder mikrokrystallinisches Pulver. F: 1326 (Zers.). Löslich in Wasser, Alkohol. — $C_{13}H_{16}Cl_2I \cdot Br$. Krystalle (aus Alkohol). F: 1096. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. Bräunt sich rasch. — $C_{13}H_{16}Cl_2I \cdot I$. Amorpher Niederschlag. Schmilzt gegen 606 unter Zers. Schwer löslich in Wasser, Alkohol. Unbeständig. — $C_{13}H_{16}Cl_2I \cdot SO_4H$. Blättchen. F: 566 (Zers.). — $C_{13}H_{16}Cl_2I \cdot NO_3$.

- Nadeln (aus Alkohol). F: 82°. Sehr wenig haltbar. $-2 C_{13}H_{16}Cl_2I \cdot Cl + PtCl_4$. Rotgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 124° (Aufschäumen).
- 1¹-Nitro-1-isoamyl-benzol, [a-Nitro-isoamyl]-benzol $C_{11}H_{15}O_2N=C_6H_5\cdot CH(NO_2)'$ $CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen des bei der Einw. von Isoamylchlorid in Gegenwart von AlCl₃ auf Benzol erhaltenen Gemisches von Isoamylchezol, 1-[1¹-1²-Dimetho-propyl]-benzol und tert.-Amyl-benzol mit Salpetersäure auf 105° [neben $C_6H_5\cdot C(CH_3)(NO_2)\cdot CH(CH_3)_2$] (Konowalow, Jegorow, \mathcal{H} . 30, 1031; C. 1899 I, 776). Kp_{20} : 159—161°. D_0° : 1,08991; D_0° : 1,07362. D_0° : 1,53140.
- -5. Äthopropylbenzol, γ-Phenyl-pentan, Diāthyl-phenyl-methan $C_{11}H_{16} = C_6H_5 \cdot CH(C_2H_5)_2$. B. Aus Benzalchlorid und Zinkdiāthyl in Benzol unter Kühlung (Lippedann, Luginin, C. r. 65, 349; A. 145, 107). In geringer Ausbeute aus Benzotrichlorid und Minkdiāthyl in Benzol unter Kühlung (Dafert, M. 4, 153). Bei der Reduktion des γ-Phenyl-Z-amylens $C_6H_5 \cdot C(C_2H_5): CH \cdot CH_8$ durch Natrium und Alkohol bei 80° (Klages, B. 36, β693). Öl von Möhrengeruch. Kp₁₂: 73—74°; Kp₇₅₃: 187° (Kl.); Kp: 178°; D°: 0,8751 3Li., Lu.); D⁶₁: 0,8755; n⁶₂: 1,4988 (Kl.).
- 1¹-Chlor-1-äthopropyl-benzol, γ -Chlor- γ -phenyl-pentan $C_{11}H_{15}Cl=C_6H_5\cdot CCl(C_2H_5)_2$. B. Aus Diäthyl-phenyl-carbinol und HCl bei 0 6 (Kr., B. 36, 3692). — Öl. — Spalter beim-Erhitzen HCl ab. Beim Kochen mit Pyridin entsteht γ -Phenyl- β -amylen $C_6H_5\cdot C(C_2H_5)$: $CH\cdot CH_3$.
- 1²(?)-Brom-1-äthopropyl-benzol, β (?)-Brom- γ -phenyl-pentan $C_{11}H_{15}Br = C_6H_5 \cdot CH(C_2H_5) \cdot CHBr \cdot CH_3$ (?). B. Bei der Einw. von Brom auf siedendes Diäthyl-phenyl-methan (Dafert, M. 4, 620). Gelbliches, heftig riechendes Öl. Kp_{40} : 77—80° (partielle Zers.). D^{21} : 1,2834. Raucht an der Luft. Zerfällt beim Kochen mit viel Wasser leicht in HBr und γ -Phenyl- α -amylen $C_6H_5 \cdot CH(C_2H_5) \cdot CH : CH_2$.
- 6. tert.-Amyl-benzol, β-Methyl-β-phenyl-butan, Dimethyl-äthyl-phenyl-methan C₁₁H₁₆ = C₆H₅·C(CH₃)₂·C₂H₅. B. Durch Einw. von Benzol und AlCl₃ auf Trimethyläthylen (Bd. I, S. 211) (ESSNER, Bl. [2] 36, 213), auf tert. Amylchlorid (Bd. I, S. 134) (E.; SCHRAMM, M. 9, 623; vgl. Anschütz, Beckerhoff, A. 327, 224), oder auf tert. Amylchromid (Bd. I, S. 136) (A., B.). Aus Isoamylchlorid und Benzol in Gegenwart von frisch bereitetem AlCl₃ (Konowalow, Jegorow, Æ. 30, 1031; C. 1899 I, 776; Gleditsch, Bl. [3] 35, 1095); es entsteht hierbei neben Isoamylbenzol und β-Methyl-γ-phenyl-butan (K., J.; vgl. dagegen Gl.), von denen es dadurch getrennt wird, daß es beim Erhitzen mit Salpetersäure auf 105° nicht nitriert wird (K., J.). Aus diazotiertem p-tert.-Amyl-anilin durch SnCl₂ und überschüssige Natronlauge (A., B.). Flüssig. Kp: 189—191° (K., J.), 189—190° (Gl.); Kp₇₂₇: 188,5—189,5° (kort.) (Sch., M. 9, 623); Kp₁₅: 77° (A., B.). D¹⁵: 0,8736 (Sch.); D°: 0,8889; D²°: 0,8740 (K., J.); D²°: 0,86248 (A., B.); D²¹¹·5: 0,8657 (Gl.). n²²·1,49154 (Gl.). Gibt mit Brom ein öliges Substitutionsprodukt (Unterschied von Isoamylbenzol) (Sch.).
- 4-Chlor-1-tert.-amyl-benzol, p-Chlor-tert.-amyl-benzol $C_{11}H_{15}Cl=C_8H_4Cl\cdot C(CH_3)_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 60 g Isoamylchlorid, 400 g Chlorbenzol und 10 g AKI₃ (GLEDITSCH, Bl. [3] **35**, 1095). Farblose Flüssigkeit von aromatischem Geruch. Kp: 229°. D_*^{22} : 1,0070. n_*^{41} : 1,51394. Liefert bei der Oxydation durch CrO_3 in Eisessig p-Chlor-benzoesäure. Beim Auflösen in 15 Tln. rauchender Salpetersäure entsteht 4-Chlor-2.3-dinitro-1-tert.-amyl-benzol.
- 4-Brom-1-tert.-amyl-benzol, p-Brom-tert.-amyl-benzol $C_{11}H_{15}Br = C_0H_4Br \cdot C(CH_3)_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus 4 Tln. Isoamylchlorid, 40 Tln. Brombenzol und 1 Tl. AlCl₃ (Gleditsch, Bl. [3] 85, 1096). Farblose Flüssigkeit von aromatischem Geruch. Kp. 246°. D₁. 1,2233. n₂. 1,53242. Liefert bei der Oxydation durch Salpetersäure (D: 1,12) in der Hitze im Druckrohr p-Brom-benzoesäure; die Nitrierung mit rauchender Salpetersäure führt zu 4-Brom-2.3-dinitro-1-tert.-amyl-benzol.
- 4-Nitro-1-tert.-amyl-benzol, p-Nitro-tert.-amyl-benzol $C_{11}H_{15}O_2N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot C(CH_3)_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Nitrieren von tert.-Amyl-benzol mit rauchender Salpetersäure in Eisessig (Anschütz, Beckerhoff, A. 327, 224). Öl. D_a^a : 1,2656.
- 4-Chlor-2.3-dinitro-1-tert.-amyl-benzol $C_{11}H_{13}O_4N_2Cl = (O_2N)_2C_6H_2Cl \cdot C(CH_3)_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Auflösen von p-Chlor-tert.-amyl-benzol in 15 Tln. rauchender Salpetersäure (GLEDITSCH, Bl. [3] 35, 1096). Gelbe Krystalle. F: 78°.
- 4-Brom-2.3-dinitro-1-tert.-amyl-benzol $C_{11}H_{13}O_4N_2Br=(O_2N)_2C_6H_2Br\cdot C\cdot (CH_3)_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Auflösen von p-Brom-tert.-amyl-benzol in 15 Tln, rauchender Salpetersäure (Gleditsch, Bl. [3] 35, 1097). Gelbe Nadeln. F: 71°.

- 7. $1-[1^1.1^2-Dimetho-propyl]-benzol$, $\beta-Methyl-\gamma-phenyl-butan$ $C_{11}H_{16}=C_6H_5\cdot CH(CH_9)\cdot CH(CH_9)_2$. B. Neben Isoamylbenzol und tert.-Amyl-benzol aus Benzol und Isoamylchlorid in Gegenwart von AlCl $_3$ (Konowalow, Jegorow, Æ. 30, 1031; C. 1899 I, 776; vgl. dagegen Gleditsch, Bl. [3] 35, 1095). Durch Reduktion des a-Isopropyl-styrols $C_6H_5\cdot C(:CH_2)\cdot CH(CH_3)_2$ mit Natrium und Alkohol (Klages, B. 36, 3691). Flüssigkeit von möhrenartigem Geruch. Kp₇₅₃: 188—189°; D. 0,8672; n. 1,4972 (Kl.). Liefert beim Erhitzen mit HNO3 im Druckrohr auf 105° $C_6H_5\cdot C(NO_2)(CH_3)\cdot CH(CH_3)_2$ (K., J.).
- 1¹-Chlor-1-[1¹.1²-dimetho-propyl]-benzol, γ -Chlor- β -methyl- γ -phenyl-butan $C_{11}H_{15}Cl=C_{6}H_{5}\cdot CCl(CH_{3})\cdot CH(CH_{3})_{2}$. B. Aus Methyl-isopropyl-phenyl-carbinol und Chlorwasserstoff bei 0° (Klages, B. 36, 3691). Öl von Cymolgeruch, Spaltet beim Erhitzen HCl ab. Liefert beim Erhitzen mit Pyridin α -Isopropyl-styrol.
- 1'.1''-Dibrom-1-[1'.1''-dimetho-propyl]-benzol, $\gamma.\delta$ -Dibrom- β -methyl- γ -phenyl-butan $C_{11}H_{14}Bf_2=C_6H_5\cdot CBr(CH_2Br)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus a-Isopropyl-styrol $C_6H_5\cdot C(:CH_3)\cdot CH(CH_3)_2$ und Brom (Klages, B. 36, 3691). Ölig.
- 1¹-Nitro-1- $[1^1.1^2$ -dimetho-propyl]-benzol, γ -Nitro- β -methyl- γ -phenyl-butan $C_{11}H_{15}O_3N=C_6H_5\cdot C(CH_3)(NO_2)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen des bei der Einw. von Isoamylchlorid in Gegenwart von AlCl3 auf Benzol erhaltenen Gemisches von 1- $[1^1.1^2$ -Dimethopropyl]-benzol, Isoamylchenzol und tert.-Amyl-benzol mit Salpetersäure auf 105° [neben $C_6H_5\cdot CH(NO_2)\cdot CH_3\cdot CH(CH_3)_2$] (Konowalow, Jegorow, 3E. 30, 1031; C. 1899 I, 776). Kp_{20} : 151–153°. D_0^6 : 1,09414; D_0^{80} : 1,07825. n_D^{80} : 1,520402.
- 8. 1-Methyl-2-butyl-benzol, a-o-Tolyl-butan, o-Butyl-toluol $C_{11}H_{16}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot [CH_2]_3\cdot CH_3$. B. Aus o-Xylylbromid und Propylbromid beim Kochen mit Natrium (Niemczycki, Anzeiger Akad, Wiss. Krakau 1899, 473; C. 1900 II, 468). Öl. Kp: 200° bis 201°. $D_1^{4,3}$: 0,87°023. $n_2^{6,3}$: 1,49662.
- 9. 1-Methyl-3-butyl-benzol, a-m-Tolyl-butan, m-Butyl-toluol $C_{11}H_{16} = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot [CH_2]_3 \cdot CH_3$. B. Aus m-Xylylbromid und Propylbromid beim Kochen mit Natrium (NIEMCZYCKI). Öl. Kp: 197—198°. $D_4^{15,4}$: 0,86240. $n_D^{18,4}$: 1,49315.
- 10. 1-Methyl-4-butyl-benzol, a-p-Tolyl-butan, p-Butyl-toluol $C_{1_1}H_{16}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot [CH_2]_3\cdot CH_3$. B. Aus p-Xylylbromid und Propylbromid beim Kochen mit Natrium (Niemczycki). Ol. Kp: 198–199°. $D_1^{\text{th},2}$: 0,86 132. $n_3^{\text{th},2}$: 1,4912.
- 11. I-Methyl-3-isobutyl-benzol, β -Methyl-a-m-tolyl-propan, m-Isobutyl-toluol $C_{11}H_{16}=CH_2\cdot C_8H_4\cdot CH_2\cdot CH(CH_2)_2$. B. Man behandelt den aus 1-Methyl-3-isobutyl-cyclohexanol-(5) und P_2O_5 entstehenden Kohlenwasserstoff (S. 107, No. 3) erst mit Brom und dann mit Chinolin (Knoevenagel, A. 289, 164; vgl. A. 297, 175). Nicht rein erhalten.
- 5-Chlor-1-methyl-3-isobutyl-benzol, 5-Chlor-3-isobutyl-toluol $C_{11}H_{15}Cl=CH_3 \cdot C_6H_3Cl\cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus dem Dibromid des 5-Chlor-1-methyl-3-[3²-metho-propyl]-cyclohexadiens-(4.6) (S. 167) und Chinolin (Gundlich, Kn., B. 29, 171). Kp: 234—235°.
- 2.4.6-Trinitro-1-methyl-3-isobutyl-benzol, 2.4.6-Trinitro-3-isobutyl-toluol $C_{11}H_{13}O_4N_3 = CH_3 \cdot C_8H(NO_2)_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Nitrieren des rohen m-Isobutyl-toluols (Kn., A. 289, 165). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 124°. Riecht moschusartig.
- 12. 1-Methyl-2-tert.-butyl-benzol, β -Methyl- β -o-tolyl-propan, o-tert.-Butyl-toluol $C_{11}H_{16}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot C(CH_3)_3$. B. Aus o-Brom-tert.-butyl-benzol, das man aus tert.-Butyl-benzol und Brom in Gegenwart von Jod erhält, mit Methylbromid und Natrium (Kozak, C. 1907 I, 1787). Kp_{743,1}: 170—170,5°. n₀": 1,49423. Gibt mit Maleinsäure-anhydrid und AlCl₃ eine β -[Methyl-tert.-butyl-benzoyl]-acrylsäure (Syst. No. 1296).
- 13. 1-Methyl-3-tert.-butyl-benzol, β-Methyl-β-m-tolyl-propan, m-tert.-Butyl-toluol C₁₁H₁₆ = CH₃·C₆H₄·C(CH₃)₃. Zur Konstitution vgl. Baue, B. 24, 2835. B. Bei der Einw. von tert. Butylehlorid auf Toluol und AlCl₃, in guter Ausbeute (Baue, B. 24, 2833). Bei der Einw. von Isobutylbromid (Kelbe, Baur, B. 16, 2566; Ke., Pfeliffer, B. 19, 1725; vgl. Baur, B. 24, 2835), Isobutylchlorid (Baur, B. 24, 2832; Konowalow, Ж. 30, 1036; C. 1899 I, 777) oder Isobutyljodid (Baur, B. 24, 2832) auf Toluol bei Gegenwart von AlCl₃ bezw. AlBr₃, neben vielen anderen Kohlenwasserstoffen (Baur, B. 27, 1606). Durch mehrtägiges Erhitzen von 5 g Toluol mit 4 g Isobutylalkohol und 20 g ZnCl₂ auf 300° (Goldschmidt, B. 15, 1067; vgl. Niemozycki, Anzeiger Akad. Wiss. Krakau [math.-naturw. Cl.] 1905, 4). Durch Behandeln der Diazoniumchloride des 2-Amino-3-tert.-butyl-toluols oder des 6-Amino-3-tert.-butyl-toluols (Syst. No. 1707) mit SnCl₂ in eiskalter Lösung (Effective Company of the Charles of the Company of the Charles of the Ch

- FRONT, B. 17, 2329, 2341). m-tert.-Butyl-toluol entsteht auch bei der trocknen Destillation des Kolophoniums und findet sich daher in der Harzessenz (Syst. No. 4740) (Kelbe, B. 14, 1240; Ke., Baur, B. 16, 2560; vgl. Renard, C.r. 97, 328; A.ch. [6] 1, 250). Darst. Man schüttelt die bei 190—200° siedenden Anteile der Harzessenz mit konz. Schwefelsäure bei 100°, bindet die entstandene Sulfonsäure an Blei und zerlegt das Bleisalz in höherer Temperatur durch Salzsäure (Ke., B. 14, 1240). Stark lichtbrechende Flüssigkeit. Kp: 186° bis 188° (Ke., B. 14, 1241), 191—193° (Nie.). Wird von siedendem Chromsäuregemisch langsam zu Isophthalsäure oxydiert (Ke., B. 14, 1241; 16, 620). Bei der Oxydation durch heiße verd. Salpetersäure entsteht m-tert.-Butyl-benzoesäure (Syst. No. 944) (Ke., Pfeifffer, vgl. Ke., B. 16, 620; Eff., B. 17, 2330).
- 5-Brom-1-methyl-3-tert.-butyl-benzol, 5-Brom-3-tert.-butyl-toluol $C_{11}H_{15}Br = CH_2 \cdot C_6H_3Br \cdot C(CH_3)_3$. B. Aus m-Brom-toluol und Isobutylchlorid in Gegenwart von AlCl₃ (Fabr. de Thann et Mulhouse, D. R. P. 86447; Frdl. 4, 1297). Öl. Kp₄₇: 243—246°.
- 6-Brom-1-methyl-3-tert.-butyl-benzol, 6-Brom-3-tert.-butyl-toluol $C_{11}H_{15}Br = CH_3 \cdot C_6H_3Br \cdot C(CH_3)_3$. B. Man tröpfelt die bromwasserstoffsaure Lösung von l Mol.-Gew. Brom auf l Mol.-Gew. 3-tert.-Butyl-toluol-sulfonsäure-(6) oder in die wäßr. Lösung des Natriumsalzes bei 50-60° (BAUR, B. 27, 1619). Flüssig. Kp: 240-242°.
- eso-Brom-1-methyl-3-tert.-butyl-benzol, eso-Brom-8-tert.-butyl-toluol $C_{11}H_{15}Br=CH_2\cdot C_6H_3Br\cdot C(CH_3)_3$. Wahrscheinlich identisch mit der Verbindung des vorangehenden Artikels. B. Beim Eintröpfeln von Brom in mit wenig Jod versetztes m-tert.-Butyl-toluol unter Kühlung (BAUR, B. 27, 1621). Öl. Kp: 238—242°.
- 2-Jod-1-methyl-3-tert.-butyl-benzol, 2-Jod-3-tert.-butyl-toluol $C_{11}H_{15}I=CH_3 \cdot C_6H_3I\cdot C(CH_3)_3$. B. Aus diazotiertem 2-Amino-3-tert.-butyl-toluol und Jodkaliumlösung (Klages, Storp, J. pr. [2] 65, 575). Flüssigkeit. Kp₁₃: 132—133°. D¹³: 1,46. Wird von Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor bei 182° unter Jodabspaltung reduziert.
- 6-Jod-1-methyl-8-tert.-butyl-benzol, 6-Jod-3-tert.-butyl-toluol $\mathrm{C_{11}H_{15}I}=\mathrm{CH_3\cdot C_6H_3I\cdot C(CH_3)_3}$. B. Aus 6-Amino-3-tert.-butyl-toluol durch Austausch von NH₂ gegen Jod (Ебгионт, B. 17, 2325). Lange Nadeln. F: 34—35°; Kp: 264—265° (E.); Kp₁₃: 132°; D¹³: 1,41 (Klages, Storf, J. pr. [2] 65, 575). Leicht löslich in Alkohol, Ather und Chloroform (E.). Wird von Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor bei 182° unter Abspaltung von Jod reduziert (Kl., St.). Wird von CrO₃ und Eisessig total zerstört (E.). Beim Erhitzen auf 200° mit verd. Salpetersäure (D: 1,12) entsteht eine Säure C₁₁H₁₃O₄N (Syst. No. 944); mit einer stärkeren Säure (D: 1,25) eine Säure C₁₀H₁₁O₄N (Syst. No. 943) (E.).
- 5-Nitro-1-methyl-3-tert.-butyl-benzol, 5-Nitro-3-tert.-butyl-toluol $C_{11}H_{15}O_2N=CH_3\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot C(CH_3)_3$. B. Aus dem 5-Nitro-6-amino-3-tert.-butyl-toluol durch Diazotieren und Kochen der Diazolösung mit Alkohol (BAUR, B. 30, 303). F: 32°. Kp₁₅: 120°. Gibt beim energischen Nitrieren kein nach Moschus riechendes Produkt, sondern ein Gemisch verschiedener Nitrocarbonsäuren.
- 6-Nitro-1-methyl-3-tert.-butyl-benzol, 6-Nitro-3-tert.-butyl-toluol $C_{11}H_{15}O_2N=CH_3\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot C(CH_3)_3$. B. Durch Versetzen der eisessigsauren Lösung von m-tert.-Butyltoluol mit rauchender Salpetersäure (BAUR, B. 24, 2835). Flüssig. Siedet bei $160-162^0$ im Vakuum. Mit Wasserdämpfen flüchtig.
- eso-Brom-eso-nitro-1-methyl-3-tert.-butyl-benzol $C_HH_{14}O_2NBr=CH_3\cdot C_8H_2Br(NO_2)\cdot C(CH_3)_3$. B. Beim Eintragen von eso-Brom-3-tert.-butyl-toluol (s. o.), gelöst in 2 Tln. Eisessig, in 4 Tle. rauchende Salpetersäure (Baur, B. 27, 1621). Öl.
- eso-Dinitro-1-methyl-3-tert.-butyl-benzol, eso-Dinitro-3-tert.-butyl-toluol $C_{11}H_{14}O_4N_2=CH_3\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot C(CH_3)_3$. B. Aus m-tert.-Butyl-toluol und Salpetersäure (D: 1,5) in der Kälte (BAUR, B. 24, 2835). Nädelchen. F: 92 6 (BAUR, B. 27, 1624). Siedet im Vakuum bei 224—225 6 (B., B. 24, 2836).
- 6-Brom-eso-dinitro-1-methyl-3-tert.-butyl-benzol $C_{11}H_{13}O_4N_2Br=CH_3\cdot C_6HBr(NO_2)_2\cdot C(CH_3)_3$. B. Durch allmähliches Eintragen von 6-Brom-3-tert.-butyl-toluol, gelöst in Eisessig, in stark gekühlte rauchende Salpetersäure und Erwärmen auf dem Wasserbade (BAUR, B. 27, 1620). Öl von gewürzartigem Geruch.
- eso-Brom-eso-dinitro-1-methyl-3-tert.-butyl-benzol $C_{11}H_{13}O_4N_2Br=CH_3\cdot C_8HBr(NO_2)_2\cdot C(CH_3)_3$. B. Wurde erhalten, als eso-Brom-3-tert.-butyl-toluol (vgl. dieses) oder sein Mononitroderivat längere Zeit mit rauchender Salpetersäure auf 100° erwärmt wurde (Baur, B. 27, 1622). Gelbe geruchlose Nadeln (aus verd. Alkohol). F: $107-108^{\circ}$.
- 2.4.6-Trinitro-1-methyl-3-tert.-butyl-benzol, 2.4.6-Trinitro-3-tert.-butyl-toluol ("künstlicher Moschus") $C_{11}H_{13}O_6N_3 = CH_3 \cdot C_6H(NO_2)_3 \cdot C(CH_3)_3$. Darst. Man trägt 3 Tle. m-tert.-Butyl-toluol langsam unter Kühlung in ein Gemenge von 5 Tln. Salpetersäure (D: 1,5) und 10 Tln. rauchender Schwefelsäure (mit 15% O_0 SO3) ein, erwärmt 8–9 Stdn. auf

dem Wasserbade, gießt in Wasser und nitriert das ausgefällte Produkt nochmals (Baur, C. r. 111, 239; Ch. Z. 14, 1093; B. 24, 2836; vgl. auch: D. R. P. 47599, 62362; Frdl. 2, 555; 3, 878, 880). — Gelbweiße Nadeln (aus Alkohol). Riecht intensiv nach Moschus. F: 96° bis 97° (B.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol, Petroläther, unlöslich in Wasser (B., <math>B. 24, 2837). Löslich bis zu $20\%_0$ in Benzoesäurebenzylester (Koehler, C. 1905 I, 227); bis zu $50\%_0$ in Zimtsäurebenzylester (Mann, C. 1905 I, 812). — Ungiftig (Hepp, Ch. Z. 14, 1093).

5-Chlor-2.4.6-trinitro-1-methyl-3-tert.-butyl-benzol $C_{11}H_{12}O_6N_3Cl=CH_3\cdots C_6Cl(NO_2)_3\cdot C(CH_3)_3$. B. Analog dem entsprechenden Bromderivat (s. u.) (Fabr. de Thann et Mulhouse, D. R. P. 86447; Frdl. 4, 1298). — Weiße Nadeln (aus Alkohol). Riecht nach Moschus. F: 82°. Färbt sich am Licht gelb.

5-Brom-2.4.6-trinitro-1-methyl-3-tert.-butyl-benzol $C_{11}H_{12}O_6N_3Br=CH_3\cdot C_6Br(NO_2)_3\cdot C(CH_3)_3$. B. Aus 5-Brom-3-tert.-butyl-toluol durch Salpeterschwefelsäure (F. de Th. et M., D. R. P. 86447; Frdl. 4, 1298). — Krystalle (aus Alkohol). Riecht nach Moschus, F: 129°.

5-Jod-2.4.6-trinitro-1-methyl-3-tert.-butyl-benzol $C_{11}H_{12}O_6N_3I=CH_3\cdot C_6I(NO_2)_8\cdot C(CH_3)_3$. Gelbliche Säulen (aus Alkohol). F: 152°. Besitzt Moschusgeruch (F. de Th. et M.).

4.6-Dinitro-2-azido- oder 2.6-Dinitro-4-azido- oder 2.4-Dinitro-6-azido-1-methyl-3-tert.-butyl-benzol $C_{11}H_{13}O_4N_5=CH_3\cdot C_6H(NO_2)_2(N_3)\cdot C(CH_3)_3$. B. Man führt 2.4.6-Trinitro-1-methyl-3-tert.-butyl-benzol durch die theoretische Menge Schwefelammonium in Dinitro-amino-methyl-tert.-butyl-benzol (F: 138°) (Syst. No. 1707) über und ersetzt in diesem die Aminogruppe durch die Azidogruppe (vgl. die Bildung des 4.6-Dinitro-2-azido-1.3-dimethyl-5-tert.-butyl-benzols, S. 448) (Fabr. de Thann et Mulhouse, D. R. P. 99256; C. 1898 II, 1232). — Riecht nach Moschus. F: 146°. Ziemlich sehwer löslich in kochendem Alkohol und Ligroin, leicht in Äther und Aceton.

14. 1-Methyl-4-tert.-butyl-benzol, β-Methyl-β-p-tolyl-propan, p-tert.-Butyl-toluol C₁₁H₁₆= CH₃·C₆H₄·C(CH₃)₃. Zur Konstitution vgl. Konowalow, ℋ. 30, 1036; C. 1899 I, 777. — B. Aus Toluol und tert. Butylchlorid oder Isobutylchlorid in Gegenwart von etwas sublimiertem Eisenchlorid (BIALOBRZESKI, B. 30, 1773). Entsteht neben m-tert.-Butyl-toluol bei der Einw. von Isobutylchlorid und AlCl₃ (Kon., ℋ. 30, 1036; C. 1899 I, 777) oder von Isobutylchromid und AlBr₃ (Kelbe, Pfelffer, B. 19, 1724) auf Toluol. Aus p-Brom-tert.-butyl-benzol, das man aus tert.-Butyl-benzol und Brom in Gegenwart von Jod erhält, mit Natrium und Methylbromid (Kozak, C. 1907 I, 1787). — Darst. 1 kg Toluol wird mit 250 g Isobutylalkohol gemischt und mit 1 kg Schwefelsäure (mit 25%) Anhydrid) in kleinen Portionen unter Schütteln versetzt; nach 3—4 Stdn. gibt man Wasser hinzu (Verley, Bl. [3] 19, 67). — Angenehm riechende mit Wasserdampf flüchtige Flüssigkeit. Kp₂₅: 94%; Kp: 190% (V.); Kp₇₄₂: 192—192,5% (Koz.); Kp₇₅₃: 189—190% (B.). D%: 0,8771 (V.); D%: 0,8784; D²³; 0,8611 (B.). n½: 1,493565 (Koz.). — Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure p-tert.-Butyl-benzoesäure, neben einer geringen Menge gelber, ananasartig riechender Krystalle, die in Alkohol und Ather leicht löslich sind (B.). Gibt mit Maleinsäureanhydrid und AlCl₃ zwei β-[Methyl-tert.-butyl-benzoyl]-acrylsäuren (Syst. No. 1296) (Koz.).

1¹-Brom-1-methyl-4-tert.-butyl-benzol, p-tert.-Butyl-benzylbromid $C_{11}H_{15}Br=CH_2Br\cdot C_6H_4\cdot C(CH_3)_3$. Darst. 155 g p-tert.-Butyl-toluol werden auf 115° erhitzt und tropfenweise mit 155 g Brom versetzt (Verley, Bl. [3] 19, 68). — Destilliert nicht ohne Zersetzung. Riecht stechend.

eso-Dinitro-1-methyl-4-tert.-butyl-benzol, eso-Dinitro-p-tert.-butyl-toluol $C_{11}H_{14}O_4N_2=CH_3\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot C(CH_3)_3$. B. Beim 9-stdg. Erwärmen auf dem Wasserbad von p-tert.-Butyl-toluol mit dem 5-fachen Gewicht eines Gemisches von 1 Tl. Salpetersäure (D: 1,52) und 2 Tln. rauchender Schwefelsäure (BIALOBRZESKI, B. 30, 1774; vgl. auch VERLEY, Bl. [3] 19, 67). — Krystalle (aus verd. Alkohol). Riecht nur schwach nach Moschus. F: $94-95^{\circ}(B.)$, $87-88^{\circ}(V.)$. — Bleibt beim Erhitzen mit Salpeterschwefelsäure unverändert (B.).

15. 1-Methyl-4-butyl-benzol mit ungewisser Struktur der Butylgruppe $C_{11}H_{16} = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C_4H_9$. B. Entsteht (neben anderen Produkten) bei der trocknen Destillation des Kolophoniums und findet sich daher in der Harzessenz (Syst. No. 4740) (Kelbe, Baur, B. 16, 2562). — Darst. Man erhitzt das Bariumsalz der entsprechenden Sulfonsäure mit Salzsäure im Druckrohr (K., B.). — Stark lichtbrechende Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp: 176–178°. — Liefert bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure p-Toluylsäure.

16. 1-Äthyl-4-propyl-benzol C₁₁H₁₆ = C₂H₅·C₆H₄·CH₂·CH₂·CH₃. B. Aus p-Brompropylbenzol, Äthylbromid und Natrium (WIDMAN, B. 23, 3081) oder aus p-Brom-äthylbenzol, Propylbromid und Natrium (von der Becke, B. 23, 3195). — Flüssig. Kp₇₆₅: 202—205°

- (korr.); D¹⁹: 0,867 (W.). Salpetersäure (D: 1,07) oxydiert zu p-Propyl-benzoesäure und p-Äthyl-benzoesäure (W.).
- 17. 1-Äthyl-3-isopropyl-benzol $C_{11}H_{16}=C_2H_5\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2$. B. Entsteht neben 1-Äthyl-4-isopropyl-benzol, wenn man Äthylbenzol mit Propylbromid oder Isopropylbromid und $AlCl_3$ stehen läßt (von der Becke, B. 23, 3191). Bleibt bei -20° flüssig. Kp: 190–192°.
- 18. 1-Äthyl-4-isopropyl-benzol $C_{11}H_{16}=C_2H_5\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2$. B. Neben 1-Äthyl-3-isopropyl-benzol beim Stehen von Äthylbenzol mit Propylbromid oder Isopropylbromid und AlCl₃ (von der Becke, B. 23, 3191). Durch Reduktion von p-Isopropyl-styrol mit Natrium und Alkohol (Klages, Keil, B. 36, 1640). Bleibt bei -20° flüssig (v. d. B.). Kp_{10} : 72°; Kp_{763} : 196° (korr.); D_{18}^{16} : 0,8606; n_{15}^{16} : 1,4928 (Kl., Ke.).
- 1¹.1²-Dibrom-1-äthyl-4-isopropyl-benzol, 1-[$a.\beta$ -Dibrom-äthyl]-4-isopropyl-benzol, p-Isopropyl-styroldibromid $C_1H_{14}Br_2=CH_2Br\cdot CHBr\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Schütteln von p-Isopropyl-styrol mit Brom und Wasser (Perkin, Soc. 32, 663; J. 1877, 380). Nadeln (aus Alkohol). F: 71° (Pe.; Klages, Kell, B. 36, 1640).
- 2.3.5.6-Tetrabrom-1-āthyl-4-isopropyl-benzol $C_{11}H_{12}Br_4 = C_2H_5 \cdot C_6Br_4 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus p-Äthyl-isopropylbenzol und Brom bei Gegenwart von AlBr₃ (KL., KE., B. 36, 1640). Blättchen (aus verd. Alkohol). F; 246°. Leicht löslich in Benzol, schwerer in Alkohol.
- 19. 1.2-Dimethyl-4-propyl-benzol $C_{11}H_{16}=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Aus 4-Brom-1.2-dimethyl-benzol, Propylbromid und Natrium (UHLHORN, B. 23, 2349). Erstarrt nicht bei -20° . Kp: 209° . Läßt sich zu 3.4-Dimethyl-benzoesäure oxydieren.
- 3.5.6-Tribrom-1.2-dimethyl-4-propyl-benzol $C_{11}H_{13}Br_3 = (CH_3)_2C_6Br_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Lange Nadeln. F: 48° (Uhlhorn, B. 23, 2350).
- 20. **1.4-Dimethyl-2-propyl-benzol** $C_{11}H_{16}=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. *B.* Aus 2-Brom-1.4-dimethyl-benzol, Propylbromid und Natrium (UHLHORN, *B.* 23, 2350). Erstarrt nicht bei -20° . Kp: $206-207^\circ$.
- 2¹.2²-Dibrom-1.4-dimethyl-2-propyl-benzol, 1.4-Dimethyl-2-[a, β -dibrom-propyl-benzol $C_{11}H_{14}Br_2=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CH_3$. B. Aus 1.4-Dimethyl-2-propenyl-benzol und Brom (Kunckell, Detemar, B. 36, 773). Dickes Öl. Kp₁₇: 163—166°. D¹⁶: 1,457.
- 3.5.6-Tribrom-1.4-dimethyl-2-propyl-benzol $C_{11}H_{13}Br_3 = (CH_3)_2C_8Br_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Nadeln. F: 49° (Uhlhorn, B. 23, 2350).
- **3.5.6-Trinitro-1.4-dimethyl-2-propyl-benzol** $C_{11}H_{13}O_6N_3 = (CH_3)_2C_6(NO_2)_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Nadeln. F: 85° (Uhlhorn, B. 23, 2350).
- 21. **1.5–Dimethyl-2-propyl-benzol** $C_{11}H_{16}=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Aus 6-Brom-1.3-dimethyl-benzol, Propylbromid und Natrium (UHLHORN, B. 23, 2350). Erstarrt nicht bei -20° . Kp: $208-208,5^\circ$. Läßt sich zu 2.4-Dimethyl-benzoesäure oxydieren.
- 2¹.2²-Dibrom-1.5-dimethyl-2-propyl-benzol, 1.5-Dimethyl-2- $[a.\beta$ -dibrom-propyl-benzol $C_{11}H_{14}Br_2=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CH_3$. B. Aus 1.5-Dimethyl-2-propenyl-benzol und Brom (Kunckell, B. 36, 2236). Öl. Kp₈: 151—153°.
- 3.4.6-Tribrom-1.5-dimethyl-2-propyl-benzol $C_{11}H_{13}Br_3 = (CH_3)_2C_6Br_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Nadeln. F: 39° (UHLHORN, B. 23, 2350).
- **3.4.6-Trinitro-1.5-dimethyl-2-propyl-benzol** $C_{11}H_{13}O_6N_3 = (CH_3)_2C_6(NO_2)_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Nadeln. F: 110° (Uhlhorn, B. 23, 2350).
- 22. **1.3-Dimethyl-5-propyl-benzol** $C_{11}H_{16} = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln eines Gemenges von 4 Vol. Aceton und 2 Vol. Methylpropylketon mit 3 Vol. Schwefelsäure, neben anderen Produkten (Jacobsen, B. 8, 1259). Kp: $206-210^6$. Beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,1) entsteht 3.5-Dimethyl-benzoesäure.
- 23. 1.2-Dimethyl-4-isopropyl-benzol $C_{11}H_{16} = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Kochen von Methyl-menthatrien bezw. Methylen-menthadien (S. 441) mit einer 2^{0}_{0} igen Lösung von HCl in Eisessig (Klages, Sommer, B. 39, 2311). Durch Erhitzen von Methyl-carveol (2-Methyl-p-menthadien-(6.8 (9))-ol-(2), Syst. Nr. 510) mit wasserfreier Oxalsäure auf 125° (K., S.). Dünnflüssiges, cymolartig riechendes Öl. Kp_{16} : $86-87,5^{\circ}$; Kp_{32} : 198° (korr.); $D_{1}^{6,1}$: 0.8729; $n_{1}^{6,1}$: 1,4991 (K., S.); $D_{1}^{6,5}$: 0.8740; $n_{1}^{6,6}$: 1,49601; $n_{1}^{6,6}$: 1,50001; $n_{2}^{6,1}$: 1,51913 (Klages, B. 40, 2367). Bei der Einw. von Schwefelsäure mit $6^{\circ}/_{0}$ SO₃ entstehen a- und β -1.2-Dimethyl-4-isopropyl-benzolsulfonsäure (Syst. No. 1523) (K., S.). Mit Brom und Aluminium entsteht unter Abspaltung der Isopropylgruppe eso-Tetrabrom-o-xylol (K., S.).

- **4².4²-Dichlor-1.2-dimethyl-4-isopropyl-benzol, 1.2-Dimethyl-4-**[β.β-dichlor-isopropyl]-benzol $C_{11}H_{14}Cl_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH(CH_3) \cdot CHCl_2$. B. Durch Erhitzen von 1¹.1¹-Dichlor-1.1.2-trimethyl-4-äthyliden-cyclohexadien-(2.5) (S. 442) auf 85° (Λυwers, Κöckritz, A. **352**, 305). Wasserhelles Öl. Kp₁₄: 135—140°. $D_2^{a_1,5}$: 1,1352. $n_a^{a_2,5}$: 1,53416; $n_b^{a_3,5}$: 1,55860. Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 4²-Chlor-1.2-dimethyl-4-[4¹-metho-äthenyl]-benzol.
- 24. 2-Methyl-p-menthatrien-(x.x.8 (9)) C₁₁H₁₆ = (CH₃)^{1,2}C₆H₅[C(:CH₂)·CH₃]⁴ oder 2-Methylen-p-menthadien-(x.8 (9)) C₁₁H₁₆ = (CH₃)¹C₆H₆(:CH₂)²[C(:CH₂)·CH₃]⁴, möglicherweise Gemisch von Isomeren. Zur Konstitution) vgl.: Rupe, Emmerich, B. 41, 1393; ferner Wallach, A. 360, 26. B. Durch Einw. von Methylmagnesiumbromid oder jodid in Äther auf d-Carvon (Syst. No. 620) (Rupe, Liechtenhan, B. 39, 1120; Klages, Sommer, B. 39, 2310) und Zersetzung des Additionsproduktes mit 40% jeer Schwefelsäure in der Kälte (Kl., S.; R., Emmerich, B. 41, 1397) oder wäßr. Phosphorsäure [1 Tl. Säure (D: 1,7) + 1 Tl. Wasser] (R., E.), neben Methyldihydrocarvon (2-Methyl-p-menthen-(8(9))-on-(6), Syst. No. 619) (R., L.; Kohler, Am. 37, 374). Durch ½-stdg. Kochen von Methylcarveol (2-Methyl-p-menthadien-(6.8 (9))-ol-(2), Syst. No. 510) mit Natriumacetat und Acetanhydrid (R., E., B. 41, 1398). Öl von angenehmem, an Limonen und Cajeputöl erinnerndem Geruch. Kp₈: 72-73%; Kp₁₀: 75-76%; D²⁰: 0,8747; n⁵0: 1,50152 (R., E.). Mol.-Refr. und Dispersion: R., L.; Kl., S.; Kl., B. 40, 2367; vgl. R., E. [α]²⁰: +103,49%; die Drehung mimmt bei mehrmaliger Destillation unter vermindertem Druck ab (R., E.). Sehr unbeständig; färbt sich auch bei Luftabschluß und wird harzig; in Äther-Lösung am besten haltbar (R., E.). Gibt beim Kochen mit einer 2% jeigen Lösung von HCl in Eisessig 1.2-Dimethyl-4-isopropyl-benzol (Kl., S.). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Amylalkohol einen Kohlenwasserstoff C₁₁H₁₈ (S. 168, No. 8) (R., L.; R., E.). Nimmt in Chloroform oder Eisessig 4 Atome Brom auf (R., L.). Gibt mit Ferricyankalium und 20% jeer Salzsäure weiße, in Alkohol und Wasser leicht lösliche Nädelchen (R., L.).
- 25. **1.5-Dimethyl-2-isopropyl-benzol** $C_{11}H_{16} = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH(CH_3)_2$. *B.* Aus 3-Brom-1-methyl-4-isopropyl-benzol, Methyljodid und Natrium (Uhlhorn, *B.* 23, 2351). Kp: $194-195^{\circ}$ (U.). Gibt beim Bromieren eso-Tetrabrom-m-xylol (Auwers, Köckritz, *A.* 352, 299).
- 2².2²-Dichlor-1.5-dimethyl-2-isopropyl-benzol, 1.5-Dimethyl-2-[β . β -dichlor-isopropyl]-benzol $C_{11}H_{14}Cl_2=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CH(CH_3)\cdot CHCl_2$. B. Aus 1¹.1¹-Dichlor-1.1.3-trimethyl-4-äthyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(4) (Syst. No. 510) durch Erhitzen auf 120° oder von 1¹.1¹-Dichlor-1.1.3-trimethyl-4-äthyliden-cyclohexadien-(2.5) (S. 442) auf 80° (Auwers, Köckritz, A. 352, 297). Farbloses Öl. Kp₁₁: 135-137°; Kp₁₆: 143-144°. D^{1,18}; 1,1396. n^{15}_{α} : 1,53403; n^{15}_{0} : 1,53829; n^{15}_{β} : 1,54906; n^{15}_{γ} : 1,55861. Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 2²-Chlor-1.5-dimethyl-2-[2¹-metho-äthenyl]-benzol. Gibt mit Natrium und Alkohol 1.5-Dimethyl-2-isopropyl-benzol.
- **3.4.6-Tribrom-1.5-dimethyl-2-isopropyl-benzol** $C_{11}H_{13}Br_3 = (CH_3)_2C_6Br_3 \cdot CH(CH_3)_2$ Nadeln. F: 261° (Uhlhorn, B. 23, 2351).
- 3.4.6-Trinitro-1.5-dimethyl-2-isopropyl-benzol $C_{11}H_{13}O_6N_3=(CH_3)_2C_6(NO_2)_3$ · $CH(CH_3)_2$. Nadeln. F: 182° (Uhlhorn, B. 23, 2351).
- 26. 1-Methyl-3.5-diāthyl-benzol, 3.5-Diāthyl-toluol $C_{11}H_{16}=CH_3\cdot C_6H_3(C_2H_5)_2$. V. Im russischen Petroleum (Markownikow, A. 234, 107). B. Entsteht neben anderen Kohlenwasserstoffen beim Behandeln eines Gemenges von Aceton und Methyläthylketon mit konz. Schwefelsäure (Jacobsen, B. 7, 1433). Durch 3-4-stdg. Einleiten von Athylen in eine siedende Mischung von Toluol und AlCl₃ (Gattermann, Fritz, Beck, B. 32, 1125). Kp: 198-200°; D²º: 0,8790 (J.). Bei der Oxydation mit Salpetersäure entsteht Uvitinsäure $(CH_3)^5C_6H_3(CO_2H)_3^{1.3}$ (J.).
- $\begin{array}{lll} \textbf{2.4.6-Tribrom-1-methyl-3.5-diathyl-benzol} & C_{11}H_{13}Br_3 = CH_3 \cdot C_6Br_3 \cdot (C_2H_5)_2. & Feine \\ Nadeln. & F: \textbf{206}^o \text{ } (Jacobsen, \textit{ B. 7, 1435}). & Schwer löslich in kaltem Alkohol. \\ \end{array}$
- **2.4.6-Trinitro-1-methyl-3.5-diäthyl-benzol** $C_{11}H_{13}O_6N_3 = CH_3 \cdot C_6(NO_2)_3(C_2H_6)_2$. B. Durch Eintragen von 1-Methyl-3.5-diäthyl-benzol in ein Gemisch von rauchender Salpetersäure und konz. Schwefelsäure und Erhitzen zum Sieden (Gattermann, Fritz, Beck, B. **32**, 1126). Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 86-87°.

¹⁾ Die Diskussion über Konstitution und Einheitlichkeit ist nach dem für die 4. Auflage geltenden Literatur-Schlußtermin [1. J. 1910] noch fortgesetzt worden; vgl.: Auwers, Eisenlohr, B. 43, 827, 830; Rupe, Kerkovius, B. 44. 2702, 2713.

- 27. 1.1.2-Trimethyl-4-äthyliden-cyclohexadien-(2.5) [L. R. Bezf.: Trimethyl-1.6.6-äthyliden-3-cyclohexadien-1.4] $C_{11}H_{16}=CH_3\cdot CH:C < CH:C:CH_3 > CCH:C:CH_3 > CCH:C:CCH_3 > CCH:CCH_3 > CCH:C:CCH_3 > CCH:CCH_3 > CCH_3 > CCH:CCH_3 > CC$
- $\begin{array}{llll} & 1^1 \cdot 1^1 \cdot \text{Dichlor-1.1.2-trimethyl-4--\"{a}thyliden-cyclohexadien-(2.5)} & C_{11} H_{14} \text{Cl}_2 = \\ & \text{CH}_3 \cdot \text{CH} : \text{C} \cdot \text{CH}_3 \text{CH}_2 \cdot \text{CHCl}_2 \cdot B. & \text{Man setzt } 1^1 \cdot 1^1 \cdot \text{Dichlor-1.1.2-trimethyl-cyclohexadien-(2.5)-on-(4)} & \text{(Syst. No. 620)} & \text{mit Athylmagnesiumjodid in Ather um und erwärmt das hierbei erhaltene rohe } 1^1 \cdot 1^1 \cdot \text{Dichlor-1.1.2-trimethyl-4-\"{a}thyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(4)} & \text{auf } 25^0 & \text{im Wasserstoffstrom (Auwers, Köckettz, A. 352, 305)} & -\text{Ol}, & \text{das sich schnell verändert.} & D_4^{**}: 1,1761. & \text{Lagert sich bei } 85^0 & \text{in } 4^2 \cdot 4^2 \cdot \text{Dichlor-1.2-dimethyl-4-isopropyl-benzol um.} \end{array}$
- 28. 1.1.3-Trimethyl-4-āthyliden-cyclohexadien-(2.5) [L.-R.-Bezf.: Trimethyl-1.3.3-āthyliden-6-cyclohexadien-1.4] $C_{11}H_{16}=CH_3\cdot CH:C < CH_3 > CH:C < CH$
- 1¹.1¹-Dichlor-1.1.3-trimethyl-4-äthyliden-cyclohexadien-(2.5) $C_{11}H_{14}Cl_2 = CH_3 \cdot CH: C < C(CH_3) = CH \cdot C \cdot CHCl_2 \cdot B$. Aus 1¹.1¹-Dichlor-1.1.3-trimethyl-4-äthyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(4) (Syst. No. 510) beim Schütteln mit Ameisensäure (Auwers, Köckertz, A. 352, 296). Farbloses Öl. $D_4^{23,6}: 1,1412.$ $n_{\alpha}^{23,6}: 1,55353;$ $n_{\beta}^{22,6}: 1,55917;$ $n_{\beta}^{22,6}: 1,57418;$ $n_{\gamma}^{22,5}: 1,58689.$ Polymerisiert sich beim Stehen zu der Verbindung $C_{22}H_{23}Cl_4$ (8. u.). Lagert sich beim Erhitzen auf etwa 80° in das 2².2²-Dichlor-1.5-dimethyl-2-isopropyl-benzol um.
- Dimeres 1.1.1-Dichlor-1.1.3-trimethyl-4-äthyliden-cyclohexadien-(2.5) C₂₂H₂₈Cl₄. B. Aus 1¹.1¹-Dichlor-1.1.3-trimethyl-4-äthyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(4) (Syst. No. 510) bei monatelangem Stehen in der Winterkälte (Auwers, Köckeltz, A. 852, 300). Aus der monomeren Verbindung beim Stehen (A., K.). Blättchen (aus Alkohol). F: ca. 183—184°.
- 29. 1.3.5-Trimethyl-2-äthyl-benzol, Äthylmesitylen $C_{11}H_{16}=(CH_3)_3C_6H_2\cdot C_2H_5$. B. Beim 2-3-stdg. Erhitzen von 25 g 2-Brom-1.3.5-trimethyl-benzol mit 32 g Äthyljodid, 14 g Natrium und 25 cem Xylol auf 180° (Jannasch, Wigner, B. 28, 2028; Töhl, Tripke, B. 28, 2462). Neben Mesitylen durch Erhitzen von Methyl-[2.4.6-trimethyl-phenyl-carbinol (CH_3)3 $C_6H_2\cdot CH(OH)\cdot CH_3$ mit Jodwasserstoffsäure auf 120° (Klages, B. 35, 2256; Kl., Stamm, B. 37, 1717). Durch Reduktion von Vinylmesitylen mit Natrium und Alkohol (Kl., Keil, B. 36, 1644). Erstart nicht bei -20° (Tō., Tr.). $K_{P16}:93-94^\circ$; $K_{P755}:207^\circ$ bis 208° (korr.) (Kl., Ke.); Kp: 212-214° (J., W.), 208-210° (Kl.), 207-209° (Tō., Tr.).
- 2¹-Chlor-1.3.5-trimethyl-2-äthyl-benzol, 1.3.5-Trimethyl-2-[a-chlor-äthyl]-benzol $C_{11}H_{15}Cl=(CH_3)_3C_6H_2\cdot CHCl\cdot CH_3$. B. Beim Einleiten von HCl in mit Eis gekühltes Methyl-[2.4.6-trimethyl-phenyl]-carbinol (Klages, Allendorff, B. 31, 1009). Dünnflüssiges Öl. Das noch unreine Präparat zeigte Kp_{16} : 126—127°.
- **4.6**-Dibrom-1.3.5-trimethyl-2-äthyl-benzol $C_{11}H_{14}Br_2=(CH_3)_3C_6Br_2\cdot C_2H_5$. *B.* Aus 1.3.5-Trimethyl-2-äthyl-benzol-sulfonsäure-(4) und Brom in eiskalter währ. Lösung (Klages, Stamm, *B.* 37, 1718). Nadeln (aus Alkohol). F: 59° (K., St.). Schwer löslich in Alkohol (Töhl, Tripke, *B.* 28, 2462). Gibt mit Jodwasserstoffsäure bei 200° Mesitylen (K., St.).
- 4.6-Dinitro-1.3.5-trimethyl-2-äthyl-benzol $C_{11}H_{14}O_4N_2=(CH_3)_3C_6(NO_2)_2\cdot C_3H_5$. B. Beim Auflösen von Äthylmesitylen in kalter rauchender Salpetersäure (Töhl, Tripke, B. 28, 2463). Nadeln (aus Alkohol). F: 123°.
- 30. 1.2.4-Trimethyl-5-äthyl-benzol $C_{11}H_{16}=(CH_3)_3C_6H_2\cdot C_2H_5$. B. Man reduziert 1.2.4-Trimethyl-5-vinyl-benzol mit Natrium und Alkohol (Klages, Keil, B. 36, 1642). Aus 5-Brom-1.2.4-trimethyl-benzol, Athyljodid und Natrium (Töhl, v. Karchowski, B. 25, 1530). Erstarrt nicht bei —20°; Kp: 206—208° (T., v. K.); Kp₇₈₈: 208° (korr.); Kp₁₃: 88°; D'': 0,8890; n'': 1,5077 (Kl., Keil.). Einw. von konz. Schwefelsäure und von Chlorsulfonsäure: T., v. K.; von rauchender Schwefelsäure: Kl., Keil.
- 5¹-Chlor-1.2.4-trimethyl-5-äthyl-benzol, 1.2.4-Trimethyl-5-[a-chlor-āthyl]-benzol $C_{11}H_{15}Cl = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot CHCl \cdot CH_3$. Bei der Einw. von PCl₅ auf 1.2.4-Trimethyl-5-[a-oxy-āthyl]-benzol in Chloroform, ferner durch Behandeln des Carbinols mit Chlorwasserstoff bei 0° (Klages, Allendorff, B. 31, 1006). Sehr unbeständiges Öl. Ein noch unreines Präparat zeigte Kp_{13} : 125—129°. Spaltet bei der Destillation leicht HCl ab und geht in 1.2.4-Trimethyl-5-vinyl-benzol über.
- 5².5²-Dichlor-1.2.4-trimethyl-5-äthyl-benzol, 1.2.4-Trimethyl-5-[β.β-dichlor-äthyl]-benzol $C_{11}H_{14}Cl_2=(CH_3)_3C_6H_2\cdot CH_2\cdot CHCl_2$. B. Aus 1¹.1¹-Dichlor-1.1.2.5-tetramethyl-4-methylen-cyclohexadien-(2.5) (S. 443) bei 80–90° (Auwers, Köckritz, A. 352, 309). Farbloses Öl, das bei niederer Temperatur erstarrt. F: 22°. Kp₁₀: 134–136°; Kp₁₃: 143–145°. D_4^{i6} : 1,1344. n_6^{i6} : 1,53797; n_5^{i6} : 1,54252; n_5^{i6} : 1,55373; n_2^{i6} : 1,56351. Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 5²-Chlor-1.2.4-trimethyl-5-vinyl-benzol.

- 3.6-Dibrom-1.2.4-trimethyl-5-äthyl-benzol $C_{11}H_{14}Br_2=(CH_3)_3C_6Br_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 1.2.4-Trimethyl-5-äthyl-benzol und überschüssigem Brom in Gegenwart von Jod (Тöнь, v. Кавсноwski, B. 25, 1531). Nadeln (aus Alkohol). F: 218°. Schwer löslich in Alkohol.
- 5¹.5²-Dibrom-1.2.4-trimethyl-5-äthyl-benzol, 1.2.4-Trimethyl-5- $[a.\beta$ -dibrom-äthyl]-benzol, 2.4.5-Trimethyl-styroldibromid $C_{11}H_{14}Br_2 = (CH_3)_{\mathbb{C}}C_8H_2$ CHBr CH₂Br. B. Aus 1.2.4-Trimethyl-5-vinyl-benzol und Brom in Chloroform (Klages, Allendorff, B. 31, 1008). Nadeln (aus Eisessig). F: 65—66°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwerer in Eisessig.
- 31. 1.1.2.5-Tetramethyl-4-methylen-cyclohexadien-(2.5) [L.-R.-Bezf.: Tetramethyl-1.4.6.6-methylen-3-cyclohexadien-1.4] $C_{II}H_{16} = CH_2: C < \frac{C(CH_3): CH}{CH: C(CH_3)} > C < \frac{CH_3}{CH_3}$
- 1¹.1¹-Dichlor-1.1.2.5-tetramethyl-4-methylen-cyclohexadien-(2.5) $C_{11}H_{14}Cl_2 = CH_2: C \xrightarrow{C(CH_3): CH} C \xrightarrow{CHCl_2}$. B. Aus 1¹.1¹-Dichlor-1.1.2.4.5-pentamethyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(4) (Syst. No. 510) durch Erhitzen auf 45° oder beim Schütteln mit Ameisensäure (AUWERS, KÖCKRITZ, A. 352, 308). Rötliches Öl $D_1^{\text{H}}: 1,1484$. $n_5^{\text{H}}: 1.56096$. Lagert sich bei 80—90° in 5².5²-Dichlor-1.2.4-trimethyl-5-äthyl-benzol um. Polymerisiert sich beim Stehen zu der Verbindung $C_{22}H_{28}Cl_4$ (s. u). Gibt mit konz. Schwefelsäure 2.3.4.5-Tetramethyl-benzaldehyd.

Dimeres 1¹.1¹-Dichlor-1.1.2.5·tetramethyl-4·methylen-cyclohexadien-(2.5) C₂₂H₂₈Cl₄. B. Beim Stehen der monomeren Verbindung (s. o.) bei gewöhnlicher Temperatur (A., K., A. 352, 314). — Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich in Benzol, Eisessig und heißem Alkohol, schwer in Ligroin. — Liefert bei der Reduktion Durol. Verhält sich gegen konz. Schwefelsäure wie die monomere Verbindung.

32. Pentamethylbenzol $C_{11}H_{16}=C_6H(CH_3)_5$. B. Entsteht neben vielen anderen Kohlenwasserstoffen, wenn man Methylchlorid unter gelindem Überdruck durch Toluol in Gegenwart von AlCl₃ bei etwa 80° leitet (Friedel, Crafts, C. r. 91, 258; A. ch. [6] 1, 461, 472; Ador, Rilliet, B. 12, 332). Entsteht in kleinen Mengen, neben 5% Durol and etwas Hexamethylbenzol, bei der Einw. von CH₂Cl auf Pseudocumol in Gegenwart von Al+HgCl₂ (Korczyński, B. 35, 868). Entsteht besonders leicht neben Hexamethylbenzol beim Methylieren von Isodurol mit CH₃Cl und AlCl₃ (Jacobsen, B. 14, 2629). — Darst. Man behandelt Mesitylen oder Pseudocumol oder das aus beiden bestehende von Paraffinen befreite "Teercumol" bei 100—1100 mit Aluminiumchlorid und Methylchlorid, bis ein großer Teil des Produktes oberhalb 220° siedet, kühlt diesen Anteil stark ab, preßt die ausgeschiedenen festen Anteile ab und fraktioniert sie; das bei 220-2350 übergegangene Produkt wird in heißem starkem Alkohol gelöst. Beim Erkalten scheidet sich zunächst Hexamethylbenzol ab; man fällt aus der Mutterlauge das rohe Pentamethylbenzol durch Wasser aus und trägt es allmählich und unter Abkühlen in 2,5 Tle. Chlorsulfonsäure ein; diese Lösung läßt man in flachen Schalen an der Luft stehen, bis sie zu einem steifen Brei gesteht. Dann gibt man Eisstücke hinzu und saugt ab, digeriert den Niederschlag mit konz, alkoh. Natronlauge, verdünnt nach dem Erkalten mit etwas Wasser und saugt ab; aus dem entstandenen Gemisch von dem Sulfon (C11H15)2SO2 (Syst. No. 533) und pentamethylbenzolsulfonsaurem Natrium (Syst. No. 1523) extrahiert man die Hauptmenge des sulfonsauren Salzes durch viel heißes Wasser, dann das Sulfon durch heißen Alkohol, wobei der Rest des sulfonsauren Salzes zurückbleibt. Man führt das pentamethylbenzolsulfonsaure Natrium in das Sulfamid über. Sowohl dieses als auch das Sulfon liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 170° Pentamethylbenzol (Jacobsen, B. 20, 896). — Prismen krhitzen mit konz. Salzsäure auf 170° Pentamethylbenzol (Jacobsen, B. 20, 896). — Prismen krhitzen warmen verdünntem Alkohol) (J., B. 20, 898). F: 53° (F., C., A. ch. [6] 1, 472), $51,5^{\circ}$ (J., B. 20, 898); Kp: 231° (korr.); sehr leicht löslich in Alkohol (J., B. 20, 898); $D_{\alpha}^{\text{107,2}}$: 1,48484; $n_{\beta}^{\text{107,2}}$: 1,49932; Mol.-Refraktion: Eljkman, R. 12, 175. Oberflächenspannung: DUTOIT, FRIDERICH, C. r. 130, 328. Molekulare Verbrennungswärme (bei konst. Vol.): 1551,8 Cal. (Stohmann, Kleber, Langber, J. pr. [2] 40, 83). — Wird von wäßr. KMnO₄ langsam zu Benzolpentacarbonsäure (Syst. No. 1039) oxydiert (F., C.). Wird in Gegenwart von Benzol von siedender verd, Salpetersäure zu 2,3.4.5-Tetramethyl-benzoesäure (Syst. No. 1039) oxydiert (F., C.). No. 944) oxydiert (Gottschalk, B. 20, 3287). Gibt beim Behandeln mit Sulfurylchlorid und Aluminiumchlorid eso-Chlor-pentamethylbenzol (Töhl, Eberhard, B. 26, 2944). Wird von Brom im Sonnenlicht wie auch bei erhöhter Temperatur in eso-Brom-pentamethylbenzol (S. 444) übergeführt (Korczyński, B. 35, 871), dasselbe entsteht auch mit Brom in Chloroform, mit oder ohne Jod, in der Kälte (F., C.). Gibt in Chloroform mit Salpeterschwefelsäure

- 5.6-Dinitro-1.2.3.4-tetramethyl-benzol, mit Benzoylnitrat eso-Nitro-pentamethylbenzol und ein ω-Nitro-pentamethylbenzol (Willstätter, Kubli, B. 42, 4162; vgl. auch Gottschalk, B. 20, 3287). Wird von kalter konz. Schwefelsäure in Hexamethylbenzol und 1.2.3.4-Tetramethyl-benzol-sulfonsäure-(5) übergeführt (J., B. 20, 901). Beim Erhitzen mit AlCl₃ entstehen Isodurol, Hexamethylbenzol und andere Produkte (J., B. 18, 340).
 - Verbindung von Pentamethylbenzol mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 6-Chlor-1.2.3.4.5-pentamethyl-benzol, eso-Chlor-pentamethylbenzol $C_{11}H_{15}Cl=C_6Cl(CH_3)_5$. B. Aus Pentamethylbenzol und 1 Mol.-Gew. Chlor in Petroläther (Töhl., B. 25, 1524). Aus Pentamethylbenzol durch Sulfurylchlorid + Aluminiumchlorid (T., Eberhard, B. 26, 2944). Neben anderen Produkten durch Behandeln von Chlordurol (Cl) $^3C_6H(CH_3)^{4.3.4.5}$ mit konz. Schwefelsäurc bei 60° (Töhl., B. 25, 1527). Prismen (aus Petroläther), Blättchen (aus Alkohol). F: 155°; sehr wenig flüchtig mit Wasserdampf (T., B. 25, 1524, 1528).
- 6-Brom-1.2.3.4.5-pentamethyl-benzol, eso-Brom-pentamethylbenzol $C_{11}H_{15}Br=C_{6}Br(CH_{3})_{5}$. B. Aus Pentamethylbenzol in Chloroform und Brom, in der Kälte, bei Gegenwart von etwas Jod (Friedel, Crafts, A. ch. [6] 1, 473). Durch Einw. von Brom auf Pentamethylbenzol im Sonnenlicht oder bei erhöhter Temperatur (Korczyński, B. 35, 871). Krystalle. F: 160,5°; Kp: 288—290° (F., C.).
- 6-Jod-1.2.3.4.5-pentamethyl-benzol, eso-Jod-pentamethylbenzol $C_{11}H_{18}I=C_6I(CH_3)_6$. Beim Erwärmen von in Benzin gelöstem Pentamethylbenzol mit Jodschwefel und Salpetersäure (Edinger, Goldberg, B. 33, 2881). Blättchen (aus Alkohol). F: 127°.
- 6-Nitro-1.2.3.4.5-pentamethyl-benzol, eso-Nitro-pentamethylbenzol $C_{11}H_{15}O_2N$ = $O_2N \cdot C_6(CH_3)_5$. B. Aus Pentamethylbenzol in Chloroform mit Benzoylnitrat; daneben entsteht ein Mononitro-Derivat (F: 63°) mit NO_2 in einer Seitenkette (Willstätter, Kubli, B. 42, 4162). Hellgelbe Prismen (aus Alkohol, Methylalkohol oder Gasolin). F: 154°. Mit Wasserdampf schwer flüchtig. Leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform.
- 33. Kohlenwasserstoff $C_{11}H_{16}$ aus Alantolsäureanhydrid. B. Entsteht neben anderen Produkten bei der Destillation von Alantolsäureanhydrid $C_{15}H_{20}O_2$ (Syst. No. 2463) mit Zinkstaub (Bredt, Posth, A. 285, 380). Flüssigkeit von terpenartigem Geruch. Kp₁₀: 93–94°.
- 34. Kohlenwasserstoff $C_{11}H_{13}$ aus Cholecamphersäure. B. Beim Erhitzen von Cholecamphersäure (s. bei Cholsäure, Syst. No. 4866) mit Natronkalk im evakuierten zugeschmolzenen Rohr (Panzer, H. 48, 200). Ölige Flüssigkeit mit gelb-grünlicher Fluorescenz. Kp: 227°. Riecht nach Petroleum und Xylol.

7. Kohlenwasserstoffe $C_{12}H_{18}$.

- 1. $1-[I^1-Metho-pentyl]-benzol$, $\beta-Phenyl-hexan$ $C_{12}H_{18}=C_6H_5\cdot CH(CH_3)\cdot [CH_2]_8\cdot CH_3$. B. Beim Schütteln von 2 Tln. Benzol mit 1 Tl. Hexen-(1) und konz. Schwefelsäure (Brochet, C. r. 117, 115; Bl. [3] 9, 687). Flüssig. Kp_{760} : 208°. D_4^{48} : 0,869. n^{15} : 1,492.
- 2. 1-[I³-Metho-pentyl]-benzol, γ -Methyl-a-phenyl-pentan $C_{12}H_{13}=C_6H_5$: $CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. Rechtsdrehende Form. B. Aus Brombenzol, rechtsdrehendem 1-Brom-3-methyl-pentan und Natrium (Chardin, C. 1908 II, 1861). Bei der Reduktion des rechtsdrehenden γ -Methyl-a-phenyl-a-amylens mit Natrium und Alkohol (Klages, Sautter, B. 37, 654). Cymolartig riechendes Öl. Kp₉: $90-91^\circ$; Kp₇₅₇: 220° (korr.); $D_2^{4,5}$: 0.8644; 0.5: 0
- 1¹.1²-Dibrom-1-[1³-metho-pentyl]-benzol, $a.\beta$ -Dibrom- γ -methyl-a-phenyl-pentan $C_{12}H_{16}Br_2=C_6H_5\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CH(CH_3)\cdot C_2H_5$. Rechtsdrehende Form. B. Aus rechtsdrehendem γ -Methyl-a-phenyl-a-amylen und Brom (K., S., B. 37, 654). Nadeln (aus Alkohol). Fr 91—92°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, CHCl₃, Ligroin. [a] $_{\rm b}^{16}$: +32,1° (in CHCl $_{\rm s}$; a=0,1272).
- 3. 1-[14-Metho-pentyl]-benzol, β -Methyl- ϵ -phenyl-pentan $C_{12}H_{18}=C_6H_5$: $CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C$

- 1¹.1²-Dibrom-1-[1⁴-metho-pentyl]-benzol, $\delta.\varepsilon$ -Dibrom- β -methyl- ε -phenyl-pentan $C_{12}H_{16}Br_2=C_6H_5\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Man bromiert β -Methyl- ε -phenyl-pentan, destilliert das entstehende Bromderivat, wobei hauptsächlich der ungesättigte Kohlenwasserstoff $C_{12}H_{16}$ entsteht und läßt das entstandene Produkt mit Brom reagieren (SCHBAMM, A. 218, 395). Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 79—80°.
- 4. $1-[1^2-\ddot{A}tho-butyl]-benzol$, $\beta-\ddot{A}thyl-a-phenyl-butan$, $\gamma-Benzyl-pentan$ $C_{18}H_{18}=C_6H_6\cdot CH_2\cdot CH(C_2H_3)_2$.
- 1²-Chlor-1-[1²-ätho-butyl]-benzol, β-Chlor-β-äthyl-α-phenyl-butan, γ-Chlor-γ-benzyl-pentan $C_{12}H_{17}Cl=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CCl(C_2H_5)_2$. Stark riechendes Öl. Gibt beim Erhitzen mit Pyridin auf 125° β-Äthyl-α-phenyl-α-butylen (Klages, Haehn, B. 87, 1724).
- 5. 1- $[1^{1}.1^{3}$ -Dimetho-butyl]- $benzol, \beta$ -Methyl- δ -phenyl-pentan $C_{12}H_{18}=C_{8}H_{5}\cdot CH(CH_{3})\cdot CH_{2}\cdot CH(CH_{3})_{2}$. B. Durch Reduktion des δ -Methyl- β -phenyl- β -amylens mit Natrium und Alkohol (Klages, B. 37, 2308). Nach Möhren riechendes Öl. Kp₃: 77; Kp₁₃: 84°; Kp₇₆₀: 197°. D_{4}^{15} : 0,8634. n_{D}^{15} : 1,4876.
- 12.13-Dibrom-1-[11.13-dimetho-butyl]-benzol, $\beta.\gamma$ -Dibrom- β -methyl- δ -phenyl-pentan $C_{12}H_{16}Br_2=C_6H_5\cdot CH(CH_3)\cdot CHBr\cdot CBr(CH_3)_2$. B. Aus β -Methyl- δ -phenyl- β -amylen und Brom (Klages, B. 37, 2307). Leicht bewegliches Öl.
- 1¹.1².1².1³-Tetrabrom-1-[1¹.1³-dimetho-butyl]-benzol, $\beta.\gamma.\gamma.\delta$ -Tetrabrom- β -methyl- δ -phenyl-pentan $C_{12}H_{14}Br_4=C_6H_5\cdot CBr(CH_3)\cdot CBr_2\cdot CBr(CH_3)$. B. Aus β -Methyl- δ -phenyl- $\beta.\gamma$ -pentadien und Brom in Eiswasser (K., B. 37, 2306). Zähflüssiges Öl.
- 6. 1-[1²,1²-Dimetho-butyl]-benzol, $\beta.\beta$ -Dimethyl-a-phenyl-butan, β -Methyl- β -benzyl-butan $C_{12}H_{18}=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Elektro-Reduktion des Methylbenzylacetessigesters mit Bleikathode in wäßr.-alkoh. Schwefelsäure bei 55 -60° (Tafel, Jürgens, B. 42, 2556). Kp₇₅₃: 214,5°. D₄°: 0,86. n_2° : 1,4845; n_3° : 1,4882; n_3° : 1,5208.
- 7. $1-[1^2-Metho-1^1-\ddot{a}tho-propyl]-benzol$, $\beta-Methyl-\gamma-phenyl-pentan$ $C_{12}H_{18}=C_6H_5$. $CH(C_2H_5)\cdot CH(CH_3)_2$.
- 1¹-Chlor-1-[1²-metho-1¹-ätho-propyl]-benzol, γ-Chlor- β -methyl-γ-phenyl-pentan $C_{12}H_{17}Cl=C_6H_5\cdot CCl(C_2H_5)\cdot CH(CH_3)_2$. Dünnflüssiges, angenehm riechendes Öl. Gibt beim Kochen mit Pyridin β -Methyl-γ-phenyl- β -amylen (Klages, Haehn, B. 37, 1725).
- 8. 1-Methyl-4-isoamyl-benzol, β -Methyl-5-p-tolyl-butan, p-Isoamyl-toluol $C_{12}H_{15}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot B$. Aus p-Brom-toluol, Isoamylbromid und Natrium (Bigor, Firrig, A. 141, 162). Kp: 213°. D³: 0,8643. Chromsäure oxydiert zu Terephthalsäure.
- 4¹.4²-Dibrom-1-methyl-4-isoamyl-benzol, 1-Methyl-4- $[a.\beta$ -dibrom-isoamyl]-benzol, p- $[a.\beta$ -Dibrom-isoamyl]-toluol $C_{12}H_{16}Br_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CHBr \cdot CHCH_3)_2$. B. Aus γ -Methyl-a-[p-tolyl]-a-butylen in Ather und Brom (Kunckell, Stahel, B. 37. 1089). Blättchen (aus Alkohol). F: 85°.
- **x.x.x-Tribrom-1-methyl-4-isoamyl-benzol, x.x.x-Tribrom-p-isoamyl-toluol** $C_{12}H_{15}Br_3$. *B.* Aus p-Isoamyl-toluol und Brom im zugeschmolzenen Rohr bei 100° (Bigot, Fittig, *A.* 141, 165). Dickflüssige fadenziehende Masse. Löslich in sehr viel heißem Alkohol.
- 4¹.4²-Dijod-1-methyl-4-isoamyl-benzol, 1-Methyl-4- $[a.\beta$ -dijod-isoamyl]-benzol, p- $[a.\beta$ -Dijod-isoamyl]-toluol $C_{12}H_{16}I_2=CH_3$ C_6H_4 CHI CHI $CH(CH_3)_2$. B. Aus γ -Methyl- α -[p-tolyl]- α -butylen durch mehrstündiges Erhitzen mit überschüssigem Jod in Äther auf 100° (Kunckell, Stahel, B. 37, 1090). Blättchen (aus Alkohol). F: 106—107°.
- eso-Dinitro-1-methyl-4-isoamyl-benzol, eso-Dinitro-p-isoamyl-toluol $C_{12}H_{16}O_4N_2=CH_3\cdot C_6H_3(NO_2)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Behandeln von p-Isoamyl-toluol mit rauchender Salpetersäure in der Kälte (Bigot, Fittig, A. 141, 163). Dickflüssiges, nicht flüchtiges Öl. Leicht löslich in Alkohol. Erleidet bei der Destillation Zersetzung.
- 9. I-Methyl-3-amyl-benzol mit ungewisser Struktur der Amylgruppe $C_{12}H_{16}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot C_6H_{11}$. Wahrscheinlich Gemisch von Isomeren; vgl. Konowalow, Jegorow, H. 30, 1035; C. 1899 I, 776; Anschütz, Beckerhoff, A. 327, 224. B. Durch Behandeln eines Gemenges von Toluol und aktivem oder inaktivem Amyl-

- chlorid mit AlCl₃; ebenso aus Toluol, Amylen und AlCl₃ (Essner, Gossin, Bl. [2] **42**, 213). Flüssig. Kp: $207-209^{\circ}$; D²²: 0,8679 (E., G.). Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ hauptsächlich Isophthalsäure (E., G.).
- 10. 1- $\bar{A}thyl$ -4-tert.-butyl-benzol $C_{12}H_{18}=C_2H_5\cdot C_6H_4\cdot C(CH_3)_3$. B. Durch Reduktion von p-tert.-Butyl-acetophenon mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 190–195° (Darzens, C. r. 139, 869). Nach Möhren riechende Flüssigkeit. Kp: 209–213°.
- 11. 1- \bar{A} thyl-x-tert.-butyl-benzol $C_{12}H_{18}=C_2H_5\cdot C_6H_4\cdot C(CH_3)_3$. B. Man vermischt 200 g Äthylbenzol mit 40 g tert. Butylchlorid, setzt 5 g sublimiertes Eisenchlorid hinzu und läßt im Kältegemisch von -10° 2 Tage stehen (Baur, B. 27, 1612). Kp: 205–206°.
- eso-Dinitro-1-äthyl-x-tert.-butyl-benzol $C_{12}H_{16}O_4N_2 = C_2H_5 \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot C(CH_3)_3$. B. Man trägt den Kohlenwasserstoff langsam in überschüssige Salpetersäure ein und erwärmt anhaltend auf dem Wasserbade (Baur, B. 27, 1613). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 140°. Leicht löslich in Alkohol.
- eso-Trinitro-1-äthyl-x-tert.-butyl-benzol $C_{12}H_{15}O_6N_3=C_2H_5\cdot C_6H(NO_2)_3\cdot C(CH_3)_3$. B. Durch lang anhaltende intensive Nitrierung des Kohlenwasserstoffes mit Salpeterschwefelsäure (Baur, B. 24, 2842; 27, 1613). Leicht löslich in Alkohol. Riecht stark nach Moschus.
- 12. 1.3-Dipropyl-benzol, m-Dipropyl-benzol $C_{12}H_{18}=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot$
- 13. 1.4-Dipropyl-benzol, p-Dipropyl-benzol C₁₂H₁₈ = CH₃·CH₂·CH₂·C₆H₄·CH₂·CH₂·C₆H₄·CH₂·CH₃·B. Aus p-Dibrom-benzol, Propylbromid und Natrium in Benzol (H. Körner, B. 11, 1863; A. 216, 223). Aus p-Brom-propylbenzol, Propylbromid und Natrium (FILETI, G. 21 I, 22). Entsteht neben Benzol und m-Dipropyl-benzol aus Propylbenzol durch AlCl₃ bei 100° (Heise, B. 24, 769). Neben Propylbenzol und m-Dipropyl-benzol aus Benzol, Propylbromid und AlCl₃ bei -2° (Heise). Zur Trennung des m· und p-Derivats führt man das Gemisch in die Sulfonsäuren und diese in ihre Bleisalze über, aus dem Salzgemisch zieht man mit kaltem Wasser das Derivat des m-Dipropyl-benzols aus (Heise). Stark lichtbrechende Flüssigkeit, die im Kältegemisch nicht erstarrt (K.). Kp₇₄₅·6: 220-221° (korr.) (F.). Siedende verd. Salpetersäure oxydiert zu p-Propyl-benzoesäure (K.).
- eso-Dibrom-1.4-dipropyl-benzol $C_{12}H_{16}Br_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot$
- eso-Dinitro-1.4-dipropyl-benzol $C_{12}H_{16}O_4N_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Durch Lösen von p-Dipropyl-benzol in rauchender Salpetersäure (H. Körner, B. 11, 1865; A. 216, 226). Rechtwinkelige Tafeln (aus Alkohol). F: 65°.
- eso-Dibrom-eso-dinitro-l.4-dipropyl-benzol $C_{12}H_{14}O_4N_2Br_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CG_8r_2(NO_2)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Man löst eso-Dibrom-l.4-dipropyl-benzol (s. o.) unter Erwärmen in Salpetersäure (D: 1,52) (FILETI, G. 21 I, 24). Prismen (aus Petroläther). F: 145°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, CS_2 , ziemlich in Äther, schwer in kaltem Alkohol.
- 14. 1-Propyl-4-isopropyl-benzol, p-Propyl-isopropylbenzol C₁₂H₁₈ = CH₃· CH₂· CH₂· C₆H₄· CH(CH₃)₂. B. Aus p-Cuminylchlorid (CH₃)₂CH· C₆H₄· CH₂Cl und Zinkdiäthyl (Paternò, Spica, G. 7, 361; J. 1877, 378). Aus p-Brom-cumol, Propylbromid und Natrium (Filett, G. 21 I, 5). Aus Propylbenzol, Isopropylbromid und AlCl₃ bei -2°, neben m-Propylicopropylbenzol (Heise, B. 24, 772). Kp₇₄₅: 213,5-215,5° (korr.) (F.); Kp₇₅₄: 211-213° (korr.); D°: 0,8713 (P., S.). Verdünnte Salpetersäure oxydiert beim Kochen zu Propylibenzoesäure und Terephthalsäure (F.).
- 2- oder 3-Brom-1-propyl-4-isopropyl-benzol oder Gemisch beider $C_{12}H_{17}Br = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_8H_3Br \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 50 Th. p-Propyl-isopropylbenzol und 53 Th. Brom bei Gegenwart von 5 Th. Jod unter Kühlung durch Eis-Kochsalz (FILET, G. 21 I, 9). Flüssig. Kp_{736,6}: 265° (korr.). Bei der Oxydation durch siedende verdünnte Salpetersäure entstehen Bromterephthalsäure, 3-Brom-4-isopropyl-benzoesäure sowie 2- und 3-Brom-4-propyl-benzoesäure.
- 2.5 (?) -Dibrom-1-propyl-4-isopropyl-benzol $C_{12}H_{16}Br_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_2Br_2\cdot CH(CH_3)_2$. Aus 10 Tln. p-Propyl-isopropylbenzol, 20 Tln. Brom und 1 Tl. Jod unter

- Eiskühlung (FILETI, G. 21 I, 16). Bleibt im Kältegemisch flüssig. Nicht destillierbar. Bei der Oxydation durch verd. Salpetersäure entsteht 2.5-Dibrom-terephthalsäure (?).
- 1¹.1²-Dibrom-1-propyl-4-isopropyl-benzol, 1- $[a.\beta$ -Dibrom-propyl]-4-isopropyl-benzol $C_{12}H_{16}Br_3=CH_3\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2$. B. Man schüttelt 4-Isopropyl1- $[propen\cdot (1^1)-yl]$ -benzol mit Bromwasser (Perkin, Soc. 32, 665; J. 1877, 380). Dünne Tafeln (aus siedendem Alkohol). F: 59°. Leicht löslich in kochendem Alkohol, Äther, Petroläther.
- eso-Dinitro-1-propyl-4-isopropyl-benzol $C_{12}H_{16}O_4N_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 1-Propyl-4-isopropyl-benzol und Salpetersäure (D: 1,51) unter Eiskühlung (Filett, G. 21 I, 9). Bleibt auch im Kältegemisch flüssig.
- 2.5 (?) -Dibrom-eso-dinitro-1-propyl-4-isopropyl-benzol $C_{12}H_{14}O_4N_2Br_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6Br_2(NO_2)_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 2.5 (?)-Dibrom-1-propyl-4-isopropyl-benzol und Salpetersäure (D: 1,51) (FILETI, G. 21 I, 16). Feine Nadeln (aus Petroläther). F: $124-125^{\circ}$. Sehr leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform und CS_2 .
- 15. 1.2-Diisopropyl-benzol. o-Diisopropyl-benzol $C_{12}H_{18} = (CH_3)_2CH \cdot C_8H_4 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Entsteht neben dem m-Derivat und Isopropylbenzol aus Benzol und Isopropylchlorid durch $AlCl_3$ (UHLHORN, B. 23, 3142; vgl. SILVA, Bl. [2] 43, 320); man schüttelt den bei $200-210^{\circ}$ siedenden Anteil des Produkts mit konz. Schwefelsäure, fällt aus dem Gemenge mit Eis die beiden Sulfonsäuren aus und führt sie in die Bariumsalze über; den leichter löslichen Anteil verwandelt man in Kupfersalze, bei deren fraktionierter Krystallisation sich das o-Derivat zuerst ausscheidet; man verwandelt dieses über das Natriumsalz, das Sulfochlorid und das Sulfamid in den Kohlenwasserstoff (U.). Kp: 209° (korr.). Liefert bei der Oxydation Phthalsäure (U.).
- 16. 1.3-Diisopropyl-benzol, m-Diisopropyl-benzol $C_{12}H_{18}=(CH_3)_qCH\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_q$. B. siehe beim o-Derivat; aus dem Gemisch der Bariumsalze (s. o.) scheidet sich bei der Krystallisation das m-Derivat zuerst aus. Der Kohlenwasserstoff entsteht aus dem Sulfamid durch Salzsäure bei 180° (UHLHORN, B. 23, 3142). Kp: 204° (korr.). Liefert bei der Oxydation mit siedender verd. Salpetersäure Isophthalsäure.

Trinitro-1.3-diisopropyl-benzol $C_{12}H_{15}O_6N_3$. Nadeln. F: 110-1110 (U., B. 23, 3143).

- 17. 1.3-Dimethyl-5-tert.-butyl-benzol, symm. tert.-Butyl-xylol C₁₂H₁₈ = (CH₃)₂C₆H₃·C(CH₃)₃. B. Aus Isobutylen, Xylol und Aluminiumehlorid; die Reaktion wird durch etwas Chlorwasserstoff, Isobutylehlorid oder tert. Butylchlorid eingeleitet (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 184230; C. 1907 II, 366). Durch Kochen von m-Xylol mit Isobutylbromid oder tert. Butylchlorid und AlCl₃ (Baur, B. 24, 2840). Man trägt ein Gemisch aus äquimolekularen Mengen m-Xylol und Isobutylalkohol in 5 Tle. konz. Schwefelsäure bei höchstens 45° ein (Noelting, B. 25, 791). Beim Erhitzen von m-Xylol mit Isobutylalkohol und ZnCl₂ (Noelting). Findet sich unter den Produkten, die bei der Einw. von Isobutylbromid und AlCl₃ auf Toluol entstehen (Baur, B. 27, 1606). Flüssig. Kp₄₇: 200—202° (Baur, B. 24, 2840). Wird durch Salpetersäure zu 3.5-Dimethyl-benzoesäure, durch Chromsäure zu Trimesinsäure oxydiert (Baur, B. 24, 2841). Durch Einw. von überschüssigem Brom in Gegenwart von AlBr₃ entsteht eso-Tetrabrom-m-xylol (Bodroux, Bl. [3] 19, 888).
- 2-Brom-1.3-dimethyl-5-tert.-butyl-benzol $C_{12}H_{17}Br = (CH_3)_2C_6H_2Br \cdot C(CH_3)_3$. B. Aus dem Kohlenwasserstoff durch Brom in Gegenwart von Jod unter Kühlung (Fabr. de Thann et Mulhouse, D. R. P. 90291; Frdl. 4, 1299). Krystalle (aus Alkohol). F: 45°.
- 2-Nitro-1.3-dimethyl-5-tert.-butyl-benzol $C_{12}H_{17}O_2N=(CH_3)_2C_6H_2(NO_2)\cdot C(CH_3)_3$. B. Beim Nitrieren von 1.3-Dimethyl-5-tert.-butyl-benzol in Eisessig mit rauchender Salpetersäure in der Kälte (Baur, B. 24, 2841). Nadeln (aus Alkohol). F: 85°. Durch Oxydation mit KMnO₄ entsteht Nitro-tert.-butyl-isophthalsäure $(O_2N)^2(C_4H_2)^5C_6H_2(CO_2H)^{1.3}$, mit Salpetersäure Dinitro-3-methyl-5-tert.-butyl-benzoesäure (Baur, B. 33, 2564).
- **4-Nitro-1.3-dimethyl-5-tert.-butyl-benzol** $C_{12}H_{17}O_2N = (CH_3)_2C_6H_2(NO_2) \cdot C(CH_3)_3$. B. Durch Diazotierung des Nitro-tert.-butyl-xylidins $(CH_3)_2^{1.5}(C_4H_9)^5C_6H(NO_2)^4(NH_2)^2$ (Syst. No. 1708) und Verkochen mit Alkohol (BAUR, B. **33**, 2566). Flüssig. Kp_{30} : 158°; Kp_{746} : 258°. D^{21} : 1,042.
- 2.4-Dinitro-1.3-dimethyl-5-tert.-butyl-benzol $C_{12}H_{16}O_4N_2=(CH_3)_2C_6H(NO_2)_2$. $C(CH_3)_3$. B. Man trägt 50 g 2- oder 4-Nitro-1.3-dimethyl-5-tert.-butyl-benzol in ein gekühltes Gemisch von 80 g Salpetersäure (von 85%) und 200 g konz. Schwefelsäure ein und erwärmt dann auf 50—60% (BAUR, B. 33, 25%). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 68%. Schwefelammonium reduziert zu Nitro-tert.-butyl-xylidin $(CH_3)_2^{12}(C_4H_9)^3C_6H(NO_2)^4(NH_2)^2$.

- 4.6-Dinitro-1.3-dimethyl-5-tert.-butyl-benzol $C_{12}H_{16}O_4N_2 = (CH_3)_2C_6H(NO_2)_2 \cdot C(CH_3)_3$. B. Aus Dinitro-tert.-butyl-xylidin $(CH_3)_3^{1,3}(C_4H_9)^5C_6(NO_2)_2^{1,6}(NH_2)^2$ durch Diazotierung und Verkochen mit Alkohol (Baur, B, 33, 2566). Tafeln (aus Ligroin), Nadeln (aus Alkohol). F: 84°.
- 2-Chlor-4.6-dinitro-1.3-dimethyl-5-tert.-butyl-benzol $C_{12}H_{15}O_4N_2Cl=(CH_3)_2C_6Cl(NO_2)_2\cdot C(CH_3)_3$. Bräunliche Tafeln. F: 82° (Fabr. de Thann et Mulhouse, D. R. P. 90291; Frdl. 4, 1300).
- 2-Brom-4.6-dinitro-1.3-dimethyl-5-tert.-butyl-benzol $C_{12}H_{15}O_4N_2Br=(CH_3)_2C_9Br(NO_2)_2\cdot C(CH_3)_3$. B. Aus 2-Brom-1.3-dimethyl-5-tert.-butyl-benzol durch Salpeterschwefelsäure (Fabr. de Thann et Mulhouse, D. R. P. 90291; Frdl. 4, 1300). Aus Dinitrotert.-butyl-xylidin $(CH_3)_2^{1.3}(C_4H_9)^5C_6(NO_2)_2^{1.6}(NH_2)^2$ durch Austausch von NH₂ gegen Brom (F. de Th. et M.). Farblose Nadeln oder schiefe Prismen. F: 73°. Besitzt Moschusgeruch. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther.
- 2-Jod-4.6-dinitro-1.3-dimethyl-5-tert.-butyl-benzol $C_{12}H_{15}O_4N_2I=(CH_3)_2C_6I(NO_2)_2$. $C(CH_3)_3$. Gelbliche Nadeln. F: 105°. Löslich in Alkohol und Äther (F. de Th. et M., D. R. P. 90291; Frdl. 4, 1300).
- 2.4.6-Trinitro-1.3-dimethyl-5-tert.-butyl-benzol, eso-Trinitro-symm.-[tert.-butyl]-xylol $C_{12}H_{15}O_6N_3=(CH_3)_2C_6(NO_2)_3\cdot C(CH_3)_3$. B. Durch Einw, von Schwefelsäure und rauchender Salpetersäure auf 1.3-Dimethyl-5-tert.-butyl-benzol auf dem Wasserbade (BAUR, B. 24, 2841; vgl. auch Fabr. de Thann et Mulhouse, D. R. P. 77299; Frdl. 4, 1294). Nadeln (aus Alkohol). F: 1106 (BAUR). Riecht stark nach Moschus.
- 4.6-Dinitro-2-azido-1.3-dimethyl-5-tert.-butyl-benzol $C_{12}H_{15}O_4N_5=(CH_3)_2C_6(NO_2)_2(N_3)\cdot C(CH_3)_3$. Zur Konstitution vgl. BAUR, B. 33, 2568. B. Man diazotiert Dinitro-tert.-butyl-xylidin $(CH_3)_2^{1.3}(C_4H_9)^5C_6(NO_2)_2^{1.6}(NH_2)^2$ (Syst. No. 1708) und erzeugt durch Brom-Bromkalium das Perbromid, das man in eisgekühlte Ammoniakflüssigkeit einträgt; oder man behandelt die Diazoniumlösung mit Stickstoffnatrium unter Kühlung (Fabr. de Thann et Mulhouse, D. R. P. 99256; Frdl. 5, 900). Weiße Blättchen (aus Alkohol). F: 89°. Unlöslich in Wasser, löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln. Riecht stark nach Moschus.
- 18. 1-Methyl-2-āthyl-4-isopropyl-benzol $C_{12}H_{18} = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C_2H_5$. B. Aus 2-Jod-1-methyl-4-isopropyl-benzol, Athylbromid und Natriumstaub in Ather (Klages, B. 40, 2368). Durch Kochen von 2-Äthyl-p-menthatrien (s. u.) mit einer $2^{\circ}/_{0}$ igen Lösung von Chlorwasserstoff in Eisessig (KL., Sommer, B. 39, 2313). Aus Cymylglyoxylsäureäthylester $(CH_3)^1[(CH_3)_2CH]^4C_6H_3(CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_6)^2$ durch längere Eineu von AlCl $_3$; entsteht daher als Nebenprodukt bei der Einwirkung von Athoxalylchlorid und AlCl $_3$ auf p-Cymol (Verley, Bl. [3] 17, 911; BOUVEAULT, Bl. [3] 17, 941). Cymolartig riechendes Öl. Kp $_{10}$: 97° (B.); Kp $_{17}$: 100° (Kl.); Kp $_{18}$: 103° (Kl., S.); Kp $_{21}$: 104° (V.); Kp $_{754}$: 214° (korr.) (Kl., S.); Kp $_{22}$: 204° (V.), 205° (B.). D $_4^{15.7}$: 0,8706 (Kl.); D $_4^{25.1}$: 0,8665 (Kl., S.). n_2^{15} : 1,49275; n_2^{15} : 1,49670; n_2^{15} : 1,51530 (Kl.); $n_2^{25.1}$: 1,4965 (Kl., S.). Liefert eine krystallisierte Sulfonsäure (Kl., S.). Gibt beim Behandeln mit Brom und Aluminium eso-Pentabrom-toluol (Kl., S.).
- 19. 2-Āthyl-p-menthatrien-(2.6.8 (**)) (?) $C_{12}H_{18} = (CH_3)^2(C_2H_5)^2C_8H_5[C(:CH_2)\cdot CH_3]^4(?)$, vielleicht Gemisch von Isomeren (Rupe, Emmerich, B. 41, 1394). Zur Konstitution vgl. auch die bei Methylmenthatrien (S. 441) zitierten Arbeiten. B. Durch Einw. von d-Carvon (Syst. No. 620) auf Äthylmagnesiumbromid in Äther und Zersetzung des Produktes mit $30^9/_0$ iger Schwefelsäure bei —5° (Klages, Sommer, B. 39, 2312). Dünnflüssiges Öl. Kp₁₃₋₅: $100-101^9$ (K., S.). D_1^{is} : 0,8880 (K., B. 40, 2369); D_1^{is} : 0,8859; n_2^{is} : 1,5041 (K., S.). n_a^{is} : 1,50429; n_2^{is} : 1,50847; n_2^{is} : 1,52763 (K.). $[a]_{18}^{is}$: +86,19° (K., S.). Geht beim Erhitzen mit einer 2°/0 igen Lösung von HCl in Eisessig in 1-Methyl-2-äthyl-4-isopropyl-benzol über (K., S.).
- 20. 1.2.4-Triāthyl-benzol. asymm. Triāthyl-benzol $C_{12}H_{18}=C_bH_3(C_2H_5)_3$. B. Entsteht aus Benzol, Äthylchlorid und AlCl $_3$ neben 1.3.5-Triāthyl-benzol; Trennung von diesem s. d.; man erhält es aus dem Natriumsalz der zugehörigen Sulfonsäure (Syst. No. 1523) durch verd. Salzsäure bei 140° (Klages, J. pr. [2] 65, 398). Durch energische Reduktion von 2.5-Diäthyl-styrol mit Natrium in Alkohol (Klages, Keil, B. 36, 1634). Möhrenartig riechende Flüssigkeit. Kp $_{15}$: 99°; Kp $_{755}$: 217—218° (korn.); D $_4$: 0,8819; n $_5$: 1,4983 (KL., Ke.).
- 3.6-Dichlor-1.2.4-triäthyl-benzol $C_{12}H_{18}Cl_2=C_8HCl_2(C_2H_5)_3$. B. Neben anderen Produkten beim Einleiten von Äthylen in ein Gemisch aus p-Dichlor-benzol und AlCl₃ bei $125-150^{\circ}$ (ISTRATI, A. ch. [6] 6, 477, 483). Das mit dem niederen Homologen verunreinigte

Produkt siedete bei 270-276° und hatte D°: 1,131. Leicht löslich in Äther Petroläther, Chloroform, CS₂, weniger in Benzol, schwer in 90°/0 igem Alkohol.

- 3.5.6-Trichlor-1.2.4-triäthyl-benzol $C_{12}H_{15}Cl_3=C_6Cl_3(C_2H_5)_3$. B. Neben anderen Produkten beim Einleiten von Athylen in ein Gemisch aus 1.2.4-Trichlor-benzol und AlCl $_3$ bei 150-200 (ISTRATI, A. ch. [6] 6, 490, 493). - Flüssig. Kp: 291 Deicht. Leicht löslich in Äther, Petroläther, Chloroform, CS₂, weniger in Benzol, schwer in 90% igem Alkohol.
- 3.5.6-Tribrom-1.2.4-triäthyl-benzol $C_{12}H_{15}Br_3=C_6Br_3(C_2H_5)_3$. B. Aus 1.2.4-Triäthyl-benzol und Brom bei Gegenwart von AlBr $_3$ und etwas Jod (Klages, Keil, B. 36, 1634). - Nadeln (aus Alkohol). F: 88-89°. Leicht löslich in Benzol, Eisessig, schwerer in Ligroin.
- 21. 1.3.5-Triäthyl-benzol, symm. Triäthylbenzol $C_{12}H_{18}=C_8H_3(C_2H_5)_3$. B. Neben anderen Produkten durch Einw. von Schwefelsäure auf ein Gemenge von Aceton und Methyläthylketon (JACOBSEN, B. 7, 1435). Entsteht neben 1.2.4-Triäthyl-benzol aus Benzol, Athylchlorid und AlCl₂; Trennung erfolgt durch Sulfonieren mit rauchender Schwefelsäure (mit 8% Anhydrid) bei 50% und Behandeln mit sirupöser Phosphorsäure auf dem Wasserbad, wobei die Sulfonsäure des 1.3.5-Triäthyl-benzols gespalten wird (Klages, J. pr. [2] 65, 394); die Ausbeute wird durch einen Überschuß von AlCl₃ erhöht (Gustayson, J. pr. [2] 68, 227). Durch Kochen von 1.3.5-Triäthyl-2.4-diacetyl-benzol (Syst. No. 672) mit sirupöser Phosphorsäure (Klaces, Lickroth, B. 32, 1552, 1564). — Darst. Durch 3-4-stdg. Einleiten von Äthylen in eine siedende Mischung von 50 g Benzol und 60 g AlCl₃ (Gatter-Mann, Fritz, Beck, B. 32, 1122; vgl. Balsohn, Bl. [2] 31, 540). — Flüssig. Kp: 218° (G., F., B.), 212° (Kl.); Kp: 217° (korr.) (Kl., L.); Kp₁₅; 215° (korr.); Kp₁₄: 95° (Klages, Keil, B. 36, 1634). D⁴⁰: 0,8633 (Kl., L.); D⁴¹: 0,8636; R⁴; 1,4951 (Kl., Keil.). — Wird von Chromsäuregemisch zu Trimesinsäure oxydiert, anfangs entsteht eine kleine Menge einer Säure (HO₂C)¹²·C₆H₃(CH₂·CO₂H)⁵ (Syst. No. 1008) (Friedel, Balsohn, Bl. [2] 34, 635). Verbindung von symm. Triäthylbenzol mit Aluminiumchlorid C₁₂H₁₈+2 AlCl₃. B. Durch Einw. von 1 Tl. Äthylchlorid auf 2 Tle. Benzol in Gegenwart von 1 Tl. AlCl₃. auf 136 1200 auf 2 120 mm. Druck bis auf 136 1200

AlCl₃ und Abdestillieren des Reaktionsproduktes unter 15 mm Druck bis auf 125-130° oder Ausschütteln desselben mit Petroläther, wobei die gewünschte Verbindung in beiden Fällen zurückbleibt (Gustavson, J. pr. [2] 68, 211; C. r. 136, 1066). — Etwas dickliche, gelbe Flüssigkeit; nicht unzersetzt flüchtig. — Zersetzt sich bei der Destillation unter 15 mm Druck oberhalb 135° in AlCl₃ und symm. Triäthylbenzol, desgl. bei der Einw. von Wasser, aber nicht durch Schütteln mit Petroläther oder einem aromatischen Kohlenwasserstoff. Verbindet sich vielmehr beim Schütteln mit einem aromatischen Kohlenwasserstoff mit diesem bindet sich vielmehr beim Schüttein mit einem aromatischen Kohlenwasserstoff mit diesem zu einer im Überschuß des Kohlenwasserstoffes unlöslichen flüssigen Verbindung, und zwar mit 6 Mol.-Gew. Benzol, 5 Mol.-Gew. Toluol, 4 Mol.-Gew. m-Xylol, 3 Mol.-Gew. Mesitylen und 1 Mol.-Gew. symm. Triäthylbenzol. Läßt sich durch Athylchlorid in die Verbindung $C_6(C_2H_5)_6 + 2$ AlCl₃ überführen. Über die Produkte der Addition aromatischer Kohlenwasserstoffe und von Äther an die Verbindung $C_6H_3(C_2H_5)_3 + 2$ AlCl₃ vgl. Gustavson, J. pr. [2] 68, 217. Über die Verbindung mit Aceton vgl. G., J. pr. [2] 68, 218. $2C_{12}H_{18} + 2$ AlCl₃ + HCl. B. Durch Einleiten von HCl in ein Gemisch der Verbindung $C_{12}H_{18} + 2$ AlCl₃ mit Triäthylbenzol bei -10^0 (Gustavson, C. r. 140, 941; J. pr. [2] 72, 75). — Gelb, krystallinisch.

- 2.4.6-Tribrom-1.3.5-triäthyl-benzol $C_{12}H_{15}Br_3=C_6Br_3(C_2H_5)_8$. B. Durch Einw. von Brom auf symm. Triäthylbenzol in Gegenwart von etwas Jod (Gattermann, Fritz, Beck, B. 32, 1124). — Derbe Krystalle (aus Alkohol). F: 105-1060.
- 2-Jod-1.3.5-triäthyl-benzol $C_{12}H_{17}I=C_8H_2I(C_2H_5)_3$. B. Aus dem Kohlenwasserstoff durch Jod und Jodsäure in siedendem Eisessig (Klages, J. pr. [2] 65, 397). Farbloses Öl. D^{15} : 1,44; Kp_{12} : 149—150° (Kl.). Wird durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor schon bei 140° reduziert (K., Storf, J. pr. [2] 65, 577).
- 2.4.6-Trinitro-1.3.5-triäthyl-benzol $C_{12}H_{15}O_6N_3=(O_2N)_3C_6(C_2H_5)_3$. B. Durch Nitrieren von 1.3.5-Triäthyl-benzol mit einem Gemisch von konz. Schwefelsäure und rauchender Salpetersäure (Gattermann, Fritz, Beck, B. 32, 1124). Hellgelbe Nadeln (aus verdünntem Alkohol). F: $108-109^0$. Verpufft bei raschem Erhitzen.
- 22. 1.3.5-Trimethyl-2-propyl-benzol, Propylmesitylen $C_{12}H_{18} = (CH_3)_3C_6H_2$. CH₂·CH₃·CH₃. B. Aus Brommesitylen, Propylbromid und Natrium in Äther (Töhl., TRIPKE, B. 28, 2459). Aus Propenylmesitylen, Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor bei 2006 (Klages, Stamm, B. 37, 928). Bei 8-stdg. Erhitzen von Athyl-[2.4.6-trimethyl-phenyl]-carbinol mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor auf 130° (Kl., St., B. 37, 1719). — Mesitylenartig riechendes Öl. Erstarrt nicht bei -20° ; Kp: $220-221^\circ$; D²⁰: 0,8773

(Tö., Tr.). Kp: 221° ; D_i:: 0,8757; n_i:: 1,5009 (Kl., St., B. 37, 1719). — Bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure entsteht 2.4.6-Trimethyl-benzoesäure (Tö., Tr.). Wird beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure auf $250-260^{\circ}$ größtenteils in Mesitylen übergeführt (Kl., St., B. 37, 1719).

4.6-Dibrom-1.3.5-trimethyl-2-propyl-benzol $C_{12}H_{16}Br_2=(CH_3)_3C_6Br_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Durch Bromierung von Propylmesitylen (Tö., Tr., B. 28, 2460). Durch Einw. von Bromwasser auf Propylmesitylensulfonsäure (Syst. No. 1523) (Kl., St., B. 37, 1719). — Lange feine Nadeln (aus Alkohol). F: 56^0 (Tö., Tr.), $56-57^0$ (Kl., St.). Schwer löslich in Alkohol (Tō., Tr.).

4.6-Dinitro-1.3.5-trimethyl-2-propyl-benzol $C_{12}H_{16}O_4N_2 = (CH_3)_3C_6(NO_2)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Entsteht neben einer Verbindung vom Schmelzpunkt 135° beim Auflösen von Propylmesitylen in kalter rauchender Salpetersäure (Töhl, Tripke, B. 28, 2462). — Feine Nadeln (aus Alkohol). F: 93–94°. Leicht löslich in siedendem Alkohol.

23. 1.2.4-Trimethyl-5-isopropyl-benzol $C_{12}H_{18}=(CH_3)_3C_8H_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus $5^2\cdot 5^2$ -Dichlor-1.2.4-trimethyl-5-isopropyl-benzol durch Reduktion mit Natrium und siedendem Alkohol (Auwers, Köckritz, A. 352, 313). — Kp: 221,5—223,5°. D_1^{41} : 0,8795. n_D^{41} : 1,50648.

 $5^2.5^2$ -Diehlor-1.2.4-trimethyl-5-isopropyl-benzol, 1.2.4-Trimethyl-5- $[\beta.\beta$ -diehlor-isopropyl]-benzol $C_{12}H_{16}Cl_2=(CH_3)_3C_6H_2\cdot CH(CH_3)\cdot CHCl_2\cdot B.$ Man setzt $1^1.1^1$ -Diehlor-1.1.2.5-tetramethyl-cyclohexadien-(2.5)-on-(4) (Syst. No. 620) mit Äthylmagnesiumjodid in Äther um, führt das hierbei erhaltene $1^1.1^1$ -Diehlor-1.1.2.5-tetramethyl-4-äthyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(4) durch Wasserabspaltung in $1^1.1^1$ -Diehlor-1.1.2.5-tetramethyl-4-äthyl-cyclohexadien-(2.5) über, das sich während der Reinigungsoperation in $5^2.5^2$ -Diehlor-1.2.4-trimethyl-5-isopropyl-benzol umlagert (A., K., A. 352, 311). — Krystalle (aus Petroläther oder Methylalkohol). F: 43-44°. Kp₁₀: 135-137°, Kp₁₆: 155-157°. Die 1,1321; Die 1,13263. Leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln. n_5^{15} : 1,54023; n_a^{21} : 1,53392; n_b^{210} : 1,53812; n_b^{210} : 1,55839. — Durch längeres Kochen mit alkoh. Kali entsteht 5²-Chlor-1.2.4-trimethyl-5-[5¹-metho-äthenyl]-benzol.

24. Hexamethylbenzol C₁₂H₁₃ = C₈(CH₃)₆. B. Beim Schütteln von Crotonylen CH₃·C: C·CH₃ mit Schwefelsäure (3 Tle, H₅SO₄, 1 Tl. Wasser) (ALMEDINGEN, Æ. 13, 392; B. 14, 2073). Entsteht neben vielen anderen Kohlenwasserstoffen, æm man Methylchlorid bei etwa 80° unter gelindem Überdruck durch Toluol in Gegenwart von AlCl₃ hindurchleitet (FRIEDEL, CRAFTS, C. r. 91, 258; A. ch. [6] 1, 461, 467; Ador, Rilliff, B. 12, 332). Aus o-Dichlor-benzol und Methylchlorid in Gegenwart von AlCl₃ in der Wärme, neben Trichlormesitylen (F., C., A. ch. [6] 10, 416). Entsteht besonders leicht, neben Pentamethylbenzol, durch Methylieren von Isodurol mit Methylchlorid und AlCl₃ (JACOBSEN, B. 14, 2629). Entsteht in kleinen Mengen, neben Durol und etwas Pentamethylbenzol, bei der Einw. von CH₃Cl auf Pseudocumol in Gegenwart von Aluminiumspänen und Sublimat (Korozyński, B. 35, 868; Anzeiger Akad. Wiss. Krakau [math.-naturv. Cl.] 1902, 14). Neben anderen Produkten durch längere Einw. von konz. Schwefelsäure auf Bromdurol in der Kälte (J., B. 20, 2839). Pentamethylbenzol geht beim Schütteln mit kalter konz. Schwefelsäure in Hexamethylbenzol und 1.2.3.4-Tetramethyl-benzol-sulfonsäure-(5) über (J., B. 20, 901). Hexamethylbenzol entsteht in kleiner Menge bei der Einw. von hoch erhitztem Chlorzink auf Methylalkohol (Greene, Lebel, C. r. 87, 261; J. 1878, 388) oder auf Aceton (Greene, C. r. 87, 931; J. 1878, 389). In kleiner Menge durch Erhitzen von Trimethylphenylammoniumjoidid c_hH₅; N(CH₃)₃1 (Syst. No. 1601) auf 330° (Hofmann, B. 5, 721; vgl. Ho., B. 13, 1730). Als Nebenprodukt bei der Darstellung des Pseudocumidins (H₅N)⁵ C₆H₃(CH₃)^{3,4} aus (technischem) salzsaurem Xylidin und Methylalkohol bei 250—300° (Ho., B. 13, 1730). Als Nebenprodukt bei der Darstellung des Pseudocumidins (H₅N)⁵ C₆H₃(CH₃)^{3,4} aus (technischem) salzsaurem Xylidin und Methyloidia auf Pseudocumidins (H₅N)⁵ C₆H₃(CH₃)^{3,4} aus (technischem) salzsaurem Xylidin und Methyloidia Pseudocumidins (H₅N)⁵ C₆H₃(CH

beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,9) auf 260° unter Bildung von Mesitylen und Methan gespalten (Friedel, Crafts, A. ch. [6] 10, 420; vgl. Klages, Stamm, B. 37, 1717). Chlorierung durch PCl₅: Colson, Bl. [2] 46, 198; J., B. 22, 1217. Einw. von Brom: Ho., B. 13, 1732; F., C., A. ch. [6] 1, 468; Korczyński. Hexamethylbenzol liefert beim Erhitzen mit der halben Menge Aluminiumchlorid auf 200° neben Methylchlorid Durol, Isodurol, Trimethylbenzole, Xylole, sowie sehr wenig Benzol und Toluol (J., B. 18, 339; vgl. Friedel, Crafts, Soc. 41, 116; J. 1882, 371). Erhitzt man 10 Tle. Hexamethylbenzol bis nahe über seinen Schmelzpunkt mit 1 Tl. AlCl₃ im HCl-Strom, so entstehen dieselben Produkte, daneben aber Benzol und Toluol in erheblicher Menge (J., B. 18, 339).

Verbindung von Hexamethylbenzol mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

Chlorhexamethylbenzol, Pentamethyl-chlormethyl-benzol $C_{12}H_{17}Cl = (CH_3)_5C_6 \cdot CH_5Cl$. B. Aus 40 g Hexamethylbenzol und 50 g PCl₅ bei 100—140° (JACOBSEN, B. 22, 1217). — Blättchen (aus Äther-Alkohol). F: 99°. Siedet fast unzersetzt gegen 285°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, sehr leicht in Benzol, Petroläther, Chloroform, äußerst leicht in Äther.

Dimethyl-tris-[chlormethyl]-[trichlormethyl]-benzol (?) $C_{12}H_{12}Cl_6 = (CH_3)_2C_6(CCl_3)(CH_2Cl)_3$ (?). B. Beim Erhitzen von Hexamethylbenzol mit PCl_5 im Druckrohr, neben Hexakis-[chlormethyl]-benzol; aus dem Gemisch krystallisiert zuerst das Hexakis-[chlormethyl]-benzol aus (Colson, Bl. [2] 46, 198). — Krystalle (aus Chloroform). F: 147°. — Wird von alkalihaltigem Wasser in eine Oxysäure (?) übergeführt.

 $1^1.2^1.3^1.4^1.5^1.6^1$ -Hexachlor-hexamethylbenzol, Hexakis-[chlormethyl]-benzol $C_{12}H_{12}Cl_6=C_6(CH_2Cl)_6$. B. Beim Erhitzen von Hexamethylbenzol mit PCl₅ im Druckrohr, neben der vorbeschriebenen Verbindung (C., Bl. [2] 46, 197). — Flache Prismen. F: 269°. D¹⁵: 1,609. Fast unlöslich in Äther und CHCl₃. — Gebt beim Kochen mit alkalihaltigem Wasser sehr langsam in eine neutrale chlorfreie Verbindung (einen sechswertigen Alkohol?) über.

Hexabromhexamethylbenzol von Hofmann C₁₂H₁₂Br₆. Vgl. den folgenden Artikel. — B. Durch mehrstündiges Erhitzen von Hexamethylbenzol mit überschüssigem Brom auf 100° (HOFMANN, B. 13, 1732). — Krystalle (aus Toluol). F: 227°. Fast unlöslich in siedendem Alkohol.

Hexabromhexamethylbenzol von Friedel und Crafts $\mathrm{C_{12}H_{12}Br_6}$. Möglicherweise identisch mit der Verbindung des vorigen Artikels. — B. Durch Erhitzen von Hexamethylbenzol mit 10-18 Tln. Brom und 20-25 Tln. Wasser auf $115-120^{\circ}$ (Friedel, Crafts, A. ch. [6] 1, 468). — Nahezu quadratische Tafeln (aus Äthylenbromid). F: 255° (geringe Zers.). Sehr wenig löslich in $\mathrm{CCl_4}$, $\mathrm{CS_2}$, Benzol, Alkohol, Äther.

- 1¹.2¹-Dinitro-hexamethyl-benzol $C_{12}H_{16}O_4N_2=(CH_3)_4C_6(CH_2\cdot NO_2)_2$. B. Aus Hexamethylbenzol in Chloroform mit 2 Mol.-Gew. Benzoylnitrat (Willstätter, Kubli, B. 42, 4163). Prismen. F: 139°. Leicht löslich in kaltem Äther und Benzol, ziemlich leicht in heißen Alkoholen und Petroläther, leicht in heißen Alkalien.
- 25. **1.4-Dimethyl-naphthalin-hexahydrid** $C_{12}H_{18}$. B. Durch Erhitzen von 1.4-Dimethyl-naphthalin mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor (Marino-Zuco; vgl. Nasini, Bernheimer, G. 15, 81). $D_{1}^{19.8}$: 0,92194; $n_{\alpha}^{19.8}$: 1,50547; $n_{D}^{19.8}$: 1,50902; $n_{\beta}^{19.8}$: 1,51790 (N., B., G. 15, 85).
- 26. Kohlenwasserstoff $C_{12}H_{18}$ aus Alantolsäureanhydrid. B. Entsteht neben anderen Verbindungen bei der Destillation von Alantolsäureanhydrid $C_{15}H_{20}O_2$ (Syst. No. 2463) mit Zinkstaub (Bredt, Posth, A. 285, 381). Flüssigkeit von terpenartigem Geruch. Kp₁₀: 122°; Kp: 266° (Zers.).
- 27. Ein Kohlenwasserstoff $C_{12}H_{18}$ soll beim Schütteln der unter 70° siedenden Anteile des Steinkohlenbenzols mit 10 Vol. Schwefelsäure entstehen (WILLIAMS, *Chem. N.* 13, 73; *J.* 1866, 538). Flüssig. Kp: 215°. D¹³: 0,8731. Oxydiert sich an der Luft (?). Läßt sich nitrieren.

8. Kohlenwasserstoffe $C_{13}H_{20}$.

1. n-Heptyl-benzol, Önanthylbenzol, α -Phenyl-heptan $C_{13}H_{20}=C_6H_5\cdot [CH_2]_6\cdot CH_3$. B. Durch allmähliches Eintragen von 10 g AlCl $_3$ in ein Gemisch aus 100 g Benzol und 29*

- 20 g 1.1-Dichlor-heptan und Erwärmen auf $40-50^{\circ}$ (Auger, Bl. [2] 47, 48; vgl. Krafft, B. 19, 2987). Flüssig. Kp₇₆₀: 233°; Kp₁₅: 110° (A.); Kp₁₀: $108-110^{\circ}$ (Kr.).
- eso-Nitro-n-heptyl-benzol $C_{13}H_{19}O_2N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot [CH_2]_6\cdot CH_3$. B. Durch Nitrieren von Heptylbenzol (Auger, Bl. [2] 47, 50). Blaßstrohgelbes Ol. Kp₁₀: 178°.
- 2. 1-[f¹.1⁴-Dimetho-pentyl]-benzol, β -Methyl- ε -phenyl-hexan $C_{13}H_{20}=C_6H_5\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)$. B. Durch Reduktion von 1-[l¹.1⁴-Dimetho-penten-(l¹)-yl]-benzol mit Natrium und Alkohol (Klages, B. 35, 2645). Dünnflüssiges, cymolartig riechendes Öl. Kp: 223°. D_4^{45} : 0,8696.
- 3. β -Methyl- γ -phenyl-hexan $C_{13}H_{20} = C_6H_5 \cdot CH(CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3) \cdot CH(CH_3)_2$. γ -Chlor- β -methyl- γ -phenyl-hexan $C_{13}H_{19}Cl = C_6H_5 \cdot CC(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3) \cdot CH(CH_3)_2$. Lauchartig riechendes Öl. Gibt beim Erhitzen mit Pyridin β -Methyl- γ -phenyl- β -hexylen (Klages, Haehn, B. 37, 1726).
- 4. 1-Methyl-3-n-hexyl-benzol, m-n-Hexyl-toluol $C_{13}H_{20}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot [CH_2]_5\cdot CH_3$. B. Man behandelt den aus 1-Methyl-3-hexyl-cyclohexanol-(5) und P_2O_5 entstehenden Kohlenwasserstoff $C_{13}H_{24}$ (S. 108) erst mit Brom und dann mit Chinolin (KNOEVENAGEL, A. 289, 166; vgl. A. 297, 175). Nicht rein erhalten.
- 5-Chlor-1-methyl-3-n-hexyl-benzol, 5-Chlor-3-n-hexyl-toluol $C_{13}H_{19}Cl=CH_3 \cdot C_6H_3Cl\cdot[CH_2]_5\cdot CH_3$. B. Man behandelt das Dibromid des 5-Chlor-1-methyl-3-n-hexyl-cyclohexadiens-(4.6) (S. 170, Z. 19 v. o.) mit Chinolin (Gundlich, Knoevenagel, B. 29, 171). Kp: 273—275°.
- 2.4.6-Trinitro-1-methyl-3-n-hexyl-benzol, 2.4.6-Trinitro-3-n-hexyl-toluol $C_{13}H_{17}O_6N_3=CH_3\cdot C_6H(NO_2)_3\cdot [CH_2]_5\cdot CH_3$. B. Man behandelt den aus 1-Methyl-3-hexyl-cyclohexanol-(5) erhältlichen Kohlenwasserstoff $C_{13}H_{24}$ (S. 108) mit Salpetersäure (Knoevenagel, A. 289, 166). F: 131°. Riecht schwach moschusartig.
- 5. 1-Isopropyl-4-butyl-benzol $C_{13}H_{20}=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot 4^1.4^2$ -Dibrom-1-isopropyl-4-butyl-benzol, 1-Isopropyl-4-[a. β -dibrom-butyl]-benzol $C_{13}H_{16}Br_2=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Aus 1-Isopropyl-4-[buten-(4')-yl]-benzol und Bromwasser (Perkin, Soc. 32, 666; J. 1877, 381). Tafeln (aus Alkohol). F: 77°. Leicht löslich in Benzol, Äther, Petroläther, siedendem Alkohol.
- 6. Dimethyl-isoamyl-benzol $C_{13}H_{20}=(CH_3)_2C_6H_3\cdot C_5H_{11}$. B. Aus Bromxylol, Isoamylbromid, Natrium und Äther (Bigor, Fittig, A. 141, 168). Kp: 232-233°. D^9 : 0,8951.
- 7. 1-Methyl-3.5-dipropyl-benzol, 3.5-Dipropyl-toluol $C_{13}H_{20} = CH_3 \cdot C_4H_3(CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3)_2$. B. Durch Einw. von Schwefelsäure auf ein Gemenge von Aceton und Methylpropylketon, neben anderen Produkten (Jacobsen, B. 8, 1259). Kp: 243° his 248° . Gibt bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure Uvitinsäure $(CH_2)^5C_6H_3(CO_3H)^{1.3}$.
- 8. 1-Methyl-2-propyl-4-isopropyl-benzol, 2-Propyl-4-isopropyl-toluol $C_{18}H_{20} = (CH_{3})_2CH \cdot C_8H_8(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus 2¹-Oxo-1-methyl-2-propyl-4-isopropyl-benzol (Syst. No. 640) durch Reduktion mit Schwefelammonium bei 270° oder mit Jod und Phosphor (CLAUS, J. pr. [2] 43, 535; 46, 485 Anm., 487). Durch 4-stdg. Erwärmen von 2-Propyl-menthatrien (s. u.) mit einer 3°/0 igen Lösung von HCl in Eisessig (KLAGES, B. 40, 2370). Öl. Kp: 225°; D¹¹¹: 0,902 (CL., J. pr. [2] 46, 48). Kp₁₃: 106—107,5°; Kp₇₆₆: 226° (korr.); D¹¹¹: 0,8685; n¹¹a: 1,49198; n¹¹a: 1,49585; n¹¹5: 1,51386 (KL.). Wird durch Brom und AlBr³a in Pentabromtoluol umgewandelt (KL.).
- 9. **2-Propyl-menthatrien-(2.6.8** (9) (?) $C_{13}H_{20} = (CH_3)^1(CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2)^2C_6H_5$ [C(:CH₂)·CH₃]⁴(?), vielleicht Gemisch von Isomeren (RUPE, EMMERICH, B. 41, 1395 Anm.). Zur Konstitution vgl. auch die bei Methylmenthatrien (S. 441) zitierten Arbeiten. B. Aus Propylmagnesiumbromid und d-Carvon (Syst. No. 620) in Äther; man behandelt das Reaktionsprodukt mit Eisessig + Acetanhydrid (Klages, B. 40, 2369). Dünnflüssiges Öl. Kp₁₃: 107—108°; D₁¹⁵: 0,8804; n_a^{15} : 1,49900; n_b^{15} : 1,50273; n_b^{15} : 1,52141; $[\alpha]_b^{22}$: +86,20° (Kl.). Gibt beim Erwärmen mit einer 3°/0 igen Lösung von HCl in Eisessig 1-Methyl-2-propyl-4-isopropyl-benzol (Kl.). Brom wird momentan entfärbt (Kl.).
- 10. 1.5-Diäthyl-2-isopropyl-benzol $C_{13}H_{20}=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_3(C_2H_5)_2$. B. Aus den drei bekannten Formen der Dehydrophotosantonsäure $[(CH_3)_2CH]^1C_6H_3[CH(CH_3)\cdot CO_2H]_2^2$. (Syst.

No. 983) bei der Destillation mit Baryt in quantitativer Ausbeute (Francesconi, Venditti, G. 32 I, 306; vgl. Cannizzaro, Gucci, G. 23 I, 290). Durch Glühen von Pyrophotosantonsäure (C_2H_5) 1C_6H_3 [CH(CH₃) 2 CO₂H] 3 [CH(CH₃) 2] 4 (Syst. No. 946) mit Barythydrat (Sestini, Danesi, G. 12, 83). — Flüssig. Kp: 224—226° (F., V.). — Gibb bei der Oxydation mit Kaliumdichromat und H_2 SO₄ Dimethylphthalidearbonsäure HO_2 C·C:CH·C·CO—O HC: CH·C·CO—O Bei der Einw. von konz. Schwefelsäure auf eine Lösung in rauchender Salpetersäure entsteht 2.4.6-Trinitro·1.3-diäthyl-benzol (F., V.).

- 11. 1.3.5–Trimethyl-2-isobutyl-benzol, Isobutylmesitylen $C_{13}H_{20}=(CH_3)_3C_6H_2\cdot CH_2(CH_3)_2$. B. Aus 1.3.5-Trimethyl-2- $[2^2$ -metho-propen- (2^1) -yl]-benzol $(CH_3)_3C_6H_2\cdot CH:C(CH_3)_2$. Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor bei 200° (Klaces, Stamm, B. 37, 928). Bei der Reduktion des Carbinols $(CH_3)_3C_6H_2\cdot CH(OH)\cdot CH(CH_3)_2$ (Syst. No. 533) durch Jodwasserstoffsäure und roten Phosphor bei ca. 120° (Kl., St., B. 37, 1719). Esterartig riechendes Öl. Kp₂₄: 125–127°; Kp₇₄₅: 228–230° (korr.); D₄°: 0,8782; n₃°: 1,5004 (Kl., St., B. 37, 1720). Wird von Jodwasserstoff bei 200° nicht verändert (Kl., St., B. 37, 1720).
- 2¹-Chlor-1.3.5-trimethyl-2-isobutyl-benzol, 1.3.5-Trimethyl-2-[a-chlor-isobutyl]-benzol $C_{13}H_{19}Cl=(CH_3)_3C_6H_2\cdot CHCl\cdot CH(CH_3)_2$. B. Bei 6-stdg. Einleiten von trocknem Chlorwasserstoff in die auf 0° abgekühlte äther. Lösung des Carbinols $(CH_3)_3C_6H_2\cdot CH(OH)\cdot CH(CH_3)_2$ (Syst. No. 533) (KL., St., B. 37, 929). Gibt mit trocknem Pyridin bei 125° 1.3.5-Trimethyl-2-[2²-metho-propen-(2¹)-yl]-benzol $(CH_3)_3C_6H_2\cdot CH: C(CH_3)_2$.
- 2¹.2²-Dibrom-1.3.5-trimethyl-2-isobutyl-benzol, 1.3.5-Trimethyl-2- $[a.\beta$ -dibrom-isobutyl]-benzol $C_{13}H_{18}Br_2=(CH_3)_3C_6H_2\cdot CHBr\cdot CBr(CH_3)_2\cdot B.$ Aus $(CH_3)_3C_6H_2\cdot CH:C(CH_3)_2$ und Brom (Klages, Stamm, B. 37, 929). Öl.
- 13. **Kohlenwasserstoff** $C_{13}H_{20}$. B. Durch Glühen von Ammoniakgummiharz (Syst. No. 4745) mit der 10-fachen Menge Zinkstaub (Clamician, B. 12, 1658, 1663). Erstarrt nicht im Kältegemisch. Kp: 235°. Verbindet sich nicht mit Pikrinsaure. Bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch entstehen Harze neben wenig Benzoesäure und Essigsäure.

9. Kohlenwasserstoffe $C_{14}H_{22}$.

1. n-Octyl-benzol, a-Phenyl-octan C₁₈H₂₂ = C₆H₅·[CH₂]₇·CH₂. B. Durch Einw. von 1-Jod-octan (Lipinski, B. 31, 938) oder 1-Brom-octan (v. Schweinetz, B. 19, 641) oder 1-Chlor-octan (Ahrens, B. 19, 2718) auf Brombenzol und Natrium. — Erstarrt bei -7° krystallinisch (A.). Kp: 261-263° (unkorr.) (v. S.), 262-264° (A.); D¹⁴: 0,852 (A.); D¹⁵: 0,849 (v. S.). — Wird äußerst schwierig von Chromsäuregemisch (v. S.), schneller von KMnO₄ (A.) zu Benzoesäure oxydiert. Aus Octylbenzol und rauchender Salpetersäure entsteht in der Kälte nur m-Nitro-octylbenzol; bei mäßiger Wärme resultieren p- und m-Nitro-octylbenzol, während in höherer Temperatur sich o-Nitro-octylbenzol bildet (A., B. 19, 2724).

- eso-Chlor-n-octyl-benzol $C_{14}H_{21}Cl=C_6H_4Cl\cdot[CH_2]_7\cdot CH_3$. B. Beim Chlorieren von Octylbenzol in Gegenwart von Jod (Ahrens, B. 19, 2719). Fast geruchloses Öl. Kp: $270-275^{\circ}$
- eso-Brom-n-octyl-benzol $C_{14}H_{21}Br=C_6H_4Br\cdot[CH_2]_7\cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen von Octylbenzol mit Bromwasser (v. Schweinitz, B. 19, 642) oder mit Brom in Gegenwart von Jod (Ahrens, B. 19, 2719). Erstarrt nicht bei -10° (v. S.; A.). Kp: $285-287^{\circ}$ (A.).
- 4-Jod-1-n-octyl-benzol, p-Jod-n-octyl-benzol $C_{14}H_{21}I = C_6H_4I \cdot [CH_2]_7 \cdot CH_3$. B. Aus diazotiertem p-Amino-n-octylbenzol durch HI (Beran, B. 18, 136). Flüssig. Kp: $318-320^{\circ}$. Wird durch Chromsäure in Eisessig zu p-Jod-benzoesäure oxydiert.
- **x-Jod-n-octyl-benzol** $C_{14}H_{21}I$. B. Beim Behandeln von n-Octylbenzol mit Jod und HgO, in Gegenwart von Ligroin (Ahrens, B. 19, 2720). Flüssig. Erstarrt bei -4° . Sehr empfindlich gegen Licht und Wärme.
- 2-Nitro-1-n-octyl-benzol, o-Nitro-n-octyl-benzol $C_{14}H_{21}O_2N = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH_3$. Darst. Man gießt allmählich Octylbenzol auf rauchende Salpetersäure, läßt einige Zeit stehen, entfernt dann die gebildeten Krystalle, erwärmt die Mutterlauge ziemlich lange, bis alles Octylbenzol gelöst ist und fällt mit Wasser (Ahrens, B. 19, 2720). Diekflüssig. Nicht destillierbar.
- 3-Nitro-1-n-octyl-benzol, m-Nitro-n-octyl-benzol $C_{14}H_{21}O_2N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot [CH_2]_7\cdot CH_3$. B. Scheidet sich in geringer Menge beim Übergießen von rauchender Salpetersäure mit Octylbenzol in der Kälte aus (Ahrens, B. 19, 2720). Sehr leichte, biegsame, fast weiße Nadeln (aus Alkohol). F: $123-124^{\circ}$. Leicht flüchtig mit Wasserdämpfen. Unlöslich in Wasser und Äther, schwer löslich in kaltem Alkohol und CHCl₃, leichter in Benzol.
- 4-Nitro-1-n-octyl-benzol, p-Nitro-n-octyl-benzol $C_{14}H_{21}O_2N = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH_3$. Darst. Man behandelt Octylbenzol mit rauchender Salpetersäure zuerst in der Kälte, saugt das gebildete m-Nitro-octylbenzol ab und erhitzt das Filtrat; die ausgeschiedenen Krystalle werden aus Alkohol umkrystallisiert und dann sublimiert; hierbei verflüchtigt sich erst das m-Nitro-Derivat und dann, bei stärkerer Hitze, das p-Derivat (Ahrens, B. 19, 2723). Gelbliche glänzende Nadeln. F: 204°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther.
- eso-Dinitro-n-octyl-benzol $C_{14}H_{2a}O_4N_2=(O_2N)_2C_6H_8\cdot [CH_2]_7\cdot CH_3$. F: 226°; unlöslich in kaltem Wasser und kaltem Alkohol, löslich in kochendem Alkohol und in Äther; sublimiert nicht unzersetzt (Ahrens, B. 19, 2724).
- 2. 1-[1¹-Metho-heptyl]-benzol, β -Phenyl-octan $C_{14}H_{22}=C_6H_5\cdot CH(CH_3)\cdot [CH_2]_5\cdot CH_3$.
- 4-Jod-1-[1¹-metho-heptyl]-benzol C₁₄H₂₁I = C₆H₄I·CH(CH₃)·[CH₂]₅·CH₃. B. Aus diazotiertem 4-Amino-1-[1¹-metho-heptyl]-benzol und Jodwasserstoffsäure (Beran, B. 18, 142). Flüssig. Kp: 304—305°. Schwer löslich in Alkohol, sehr leicht in Äther und Eisessig. Wird durch Chromsäure in Eisessig zu p-Jod-benzoesäure oxydiert.
- 3. 1-[I⁶-Metho-heptyl]-benzol, β -Methyl- η -phenyl-heptan $C_{14}H_{22}=C_8H_6\cdot CH_2$ [CH₂]₅·CH(CH₃)₂. B. Durch Destillation von Isoamylphenacylmalonsäure $C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot C_5H_{11}$ (Syst. No. 1340) mit Zinkstaub; man kocht den hei 230–260° übergehenden Anteil des Produkts mit Natrium am Kühler (Paal, Hoffmann, B. 23, 1502). Bleibt bei –20° flüssig. Kp: 245–255°.
- 4. 1.4-Di-tert.-butyl-benzol, p-Di-tert.-butyl-benzol C₁₄H₂₃ = (CH₃)₃C·C₆H₄·C(CH₃)₃. B. Entsteht neben tert.-Butyl-benzol und Tri-tert.-butyl-benzol aus 600 g Benzol mit 200 g Isobutylchlorid und 200 g AlCl₃ bei +4° (Seńkowski, B. 23, 2413, 2420). Aus Cumol und Isobutylchlorid in Gegenwart vor sehr wenig AlCl₃ bei gewöhnlicher Temperatur, neben tert.-Butyl-benzol und Propylchlorid (Boedtker, Bl. [3] 35, 834). Findet sich unter den Produkten der Einw. von Isobutylbromid auf Toluol in Gegenwart von AlCl₃ (Baue, B. 27, 1608). Aus Isobutylalkohol, Benzol und rauchender Schwefelsäure, neben tert.-Butyl-benzol (Verley, Bl. [3] 19, 72; Boedtker, Bl. [3] 31, 969). Läßt sich aus Äther in sehr großen Krystallen erhalten (V.). F: 76° (Baue, Boe.). Sublimiert leicht (V.). Kp₂₀: 116° bis 117° (V.); Kp_{730,5}: 235–235,5° (S.); Kp₇₆₀: 236,5° (kort.) (Boe., Bl. [3] 31, 969). Leicht löslich in Alkohol (S.). Liefert bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig in geringer Menge p-tert.-Butyl-benzoesäure und 2.5-Di-tert.-butyl-chinon (Boe., Bl. [3] 31, 969). Gibt bei der Einw. von rauchender Salpetersäure 2.6-Dinitro-1.4-di-tert.-butyl-benzol (Boe., Bl. [3] 35, 835).
- 2.6-Dinitro-1.4-di-tert.-butyl-benzol $C_{14}H_{20}O_4N_2=(CH_3)_3C\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot C(CH_3)_3$. B. Aus p-Di-tert.-butyl-benzol und rauchender Salpetersäure bei gewöhnlicher Temperatur (Boedtker, Bl. [3] 35, 835). Weiße, nahezu geruchlose Nadeln (aus Alkohol). F: 190° bis 191° (korr.).

- eso-Dinitro-1.4-di-tert.-butyl-benzol von Baur $C_{14}H_{20}O_4N_2=(CH_3)_3C\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot C(CH_3)_3$. Einheitlichkeit fraglich (Boedtker, Bl. [3] 35, 836). B. Durch Erwärmen des Kohlenwasserstoffs mit Salpeterschwefelsäure (Baur, B. 27, 1608). Weiße Nadeln (aus Alkohol). F: 167—168°. Riecht moschusähnlich.
- eso-Dinitro-1.4-di-tert.-butyl-benzol von Verley $C_{14}H_{20}O_4N_2 = (CH_2)_3C \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot C(CH_3)_3$. Einheitlichkeit fraglich (Boe, Bl. [3] 35, 836). B. Aus dem Kohlenwasserstoff durch Salpeterschwefelsäure (Verley, Bl. [3] 19, 72). $F: 177^0$. Riecht nicht nach Moschus.
- 5. 1-Methyl-4-isopropyl-2-butyl-benzol $C_{14}H_{22}=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Durch Erhitzen von 2¹-0xo-1-methyl-4-isopropyl-2-butyl-benzol mit Jod, rotem Phosphor und Wasser (Claus, J. pr. [2] 46, 487). Stark lichtbrechendes Öl. Siedet bei 235°. D^{17} : 0,892.
- 6. **1-Methyl-4-isopropyl-2-isobutyl-benzol** $C_{14}H_{22} = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen von 2^1 -Oxo-1-methyl-4-isopropyl-2-[2^2 -metho-propyl]-benzol mit Jod, rotem Phosphor und Wasser (CLAUS, J. pr. [2] **46**, 486). Flüssig. Siedet bei 230^0 . D^{17} : 0,916.
- 7. 1.3.5-Trimethyl-2-isoamyl-benzol, Isoamylmesitylen $C_{14}H_{22} = (CH_3)_3C_8H_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 1.3.5-Trimethyl-2-[2³-metho-buten-(2¹)-yl]-benzol durch Jodwasserstoffsäure und roten Phosphor bei 200° (KLAGES, STAMM, B. 37, 928. Durch Erhitzen des Carbinols $(CH_3)_3C_9H_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_3$ (Syst. No. 533) mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf etwa 120° (KLAGES, STAMM, B. 37, 1720). Öl. Kp₁₀: 133—135°; Kp₂₄₇: 241—243° (korr.); D**3: 0,8751; n**0.5*2: 1,4976 (K., S., B. 37, 1720). Wird von HI bei 200° nicht angegriffen.
- 2¹-Chlor-1.3.5-trimethyl-2-isoamyl-benzol, 1.3.5-Trimethyl-2-[a-chlor-isoamyl]-benzol $C_{14}H_{21}Cl = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot CHCl \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in die äther. Lösung des Carbinols $(CH_3)_3C_6H_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ (K., S., B. 37, 930). Aromatisch riechendes Öl. Spaltet beim Erhitzen HCl ab.
- 4.6-Dibrom-l.3.5-trimethyl-2-isoamyl-benzol $C_{14}H_{20}Br_2 = (CH_3)_3C_6Br_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Aus Brom und der Sulfonsäure des Isoamylmesitylens in wäßr. Lösung (K., S., B. 37, 1720). Nadeln. F: 44°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Äther.
- $2^1.2^2\text{-Dibrom-1.3.5-trimethyl-2-isoamyl-benzol}, \ L3.5\text{-Trimethyl-2-}[a.\beta\text{-dibrom-isoamyl]-benzol} \ C_{14}H_{20}Br_2 = (CH_3)_3C_6H_2\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CH(CH_3)_2\cdot B. \ Aus \ 1.3.5\text{-Trimethyl-2-}[2^3\text{-metho-buten-}(2^1)\text{-yl]-benzol} \ und \ Brom \ (K., \ S., \ B. \ 37, \ 930). \ \ Z\ddot{a}hes \ \ddot{o}l.$
- 8. 1.2.3.4-Tetraäthyl-benzol C₁₄H₂₂ = C₆H₂(C₂H₅)₄. Darst, Man erhitzt ein Gemisch aus Benzol, Athylbromid und AlCl₃ 9 Stdn. lang im Druckrohr im Wasserbade unter 3—4-maligem Öffnen des Rohres und Nachfüllen von C₂H₅Br; daneben entsteht 1.2.4.5-Tetraäthylbenzol (GALLE, B. 16, 1745). 1.2.3.4-Tetraäthyl-benzolsulfonsäure entsteht, wenn man Pentaäthylbenzol mit dem gleichen Vol. konz. Schwefelsäure schüttelt, dann unter Kühlen stark rauchende Schwefelsäure bis zur vollständigen Lösung hinzusetzt und 4—5 Tage stehen läßt; man saugt das ausgeschiedene Hexaäthylbenzol ab und bindet die im Filtrat befindliche Sulfonsäure an Baryt; der Kohlenwasserstoff entsteht durch Erhitzen des Natriumsalzes oder des Amides mit konz. Salzsäure auf 170° (Jacobsen, B. 21, 2817). Flüssig. Kp: 254° (J.), 250° (korr.) (G.). Leichter als Wasser (G.). D¹; 0,89822; D⁵s; 0,88556; D¹s,6; 0,88664; n²s,6; 1,50444; n³s,6; 1,50845; n³s,6; 1,52798; magnetische Rotation: Perkin, Soc. 77, 280. Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ Prehnitsäure C₆H₂(CO₂H); 3-3-4 (G.).
- 5-Brom-1.2.3.4-tetraäthyl-benzol $C_{14}H_{21}Br=C_6HBr(C_2H_{5})_4$. B. Beim Bromieren von in Eisessig gelöstem 1.2.3.4-Tetraäthyl-benzol (G., B. 16, 1745). Flüssig. Kp: 284°.
- 5.6-Dibrom-1.2.3.4-tetraäthyl-benzol $C_{14}H_{20}Br_2=C_6Br_2(C_2H_5)_4$. Prismen (aus Alkohol). F: 74,5° (Galle, B. 16, 1745), 77° (Jacobsen, B. 21, 2818). Siedet oberhalb 330° unter geringer Zersetzung (Galle).
- 5.6-Dinitro-1.2.3.4-tetraäthyl-benzol $C_{14}H_{20}O_4N_2=(O_2N)_2C_6(C_2H_5)_4$. Schwach citronengelbe, durchsichtige Säulen (aus Alkohol). F: 115^6 (Galle, B. 16, 1745).
- 9. 1.2.4.5-Tetraäthyl-benzol $C_{14}H_{22}=C_6H_2(C_2H_5)_4$. B. Entsteht neben 1.2.3.4-Tetraäthyl-benzol aus Benzol und Äthylbromid bei Gegenwart von AlCl $_3$ in der Kälte; man behandelt das Produkt mit Chlorsulfonsäure und stellt dann die Natriumsalze der Sulfonsäuren dar. Das schwer lösliche Natriumsalz der 1.2.4.5-Tetraäthyl-benzolsulfonsäure scheidet sich bei der Krystallisation zunächst aus; man führt es durch Erhitzen mit Salzsäure auf 170°

in den Kohlenwasserstöff über (JACOBSEN, B. 21, 2819). Durch Reduktion von 2.4.5-Triäthylstyrol mit Natrium und Alkohol (Klages, Keil, B. 36, 1635). — Erstart in der Kälte zu harten Krystallblättern und sehmilzt dann bei + 13°; Kp: 250° (korr.) (J.). Kp₇₅₅: 248° (korr.); D₄⁶: 0,8884; n_D⁶: 1,5041 (Kl., Ke.). — Kaum löslich in konz. Schwefelsäure (J.). Liefert bei der Oxydation Pyromellitsäure $C_6H_2(CO_2H)_4^{1.3-4.5}$ (J.).

- 3.6-Dichlor-1.2.4.5-tetraäthyl-benzol $C_{14}H_{20}Cl_2=C_6Cl_2(C_2H_5)_4$. B. Neben anderen Produkten beim Einleiten von Athylen in ein Gemisch aus p-Dichlor-benzol und AlCl $_3$ bei $125-150^{\circ}$ (ISTRATI, A. ch. [6] 6, 477, 485). Flüssig. Kp: 296°. D°: 1,129. Löslich in 6 Vol. Benzol und in 46 Vol. Alkohol (von 90%); leicht löslich in Äther, Petroläther, CHCl3, CS2.
- 3.6-Dibrom-1.2.4.5-tetraäthyl-benzol $C_{14}H_{20}Br_{q}=C_{6}Br_{q}(C_{2}H_{5})_{4}$. B. Aus 1.2.4.5-Tetraäthyl-benzol und Brom (Galle, B. 16, 1747; Jacobsen, B. 21, 2821; Klages, Keil, B. 36, 1635). Durch Behandeln von Hexaäthylbenzol mit wenig Jod und überschüssigem Brom (Jannasch, Bartels, B. 31, 1716; vgl. Galle, B. 16, 1748). — Glänzende Blättehen oder Prismen (aus Alkohol). F: 112,5° (Jac., Jan., B.), 113° (Kl., Ke.). Kp: 325-330° (Jan., B.). Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol (JAC.).
- 3.6-Dinitro-1.2.4.5-tetraäthyl-benzol $C_{14}H_{20}O_4N_2=(O_2N)_2C_6(C_2H_5)_4$. B. Durch Eintragen von Hexaäthylbenzol in ein durch Wasser gekühltes Gemisch von konz. Schwefelsäure und rauchender Salpetersäure (GALLE, B. 16, 1748; JANNASCH, BARTELS, B. 31, 1717).

 — Seideglänzende Nädelchen (aus Alkohol). F: 142° (G.), 144° (J., B.).
- 10. Anthracen-dodekahydrid, Dodekahydroanthracen C14H22. B. Im Gemisch mit Anthracenperhydrid durch 12-stdg. Erhitzen von Anthracenoktahydrid (S. 526) mit 4 Tln. Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und 1 Tl. rotem Phosphor im Druckrohr auf 250° oder durch Reduktion von Anthracenoktahydrid bei 180° mit Wasserstoff in Gegenwart von stark aktivem Nickel (Godchot, C.r. 141, 1030; A.ch. [8] 12, 479, 528). — Nicht völlig rein erhalten. Flüssig. Kp₁₅: 140—150°.
- 11. Phenanthren-dodekahydrid, Dodekahydrophenanthren C₁₄H₂₂. B. Man erhitzt 3 g Phenanthren mit 14 g Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und 6 g rotem Phosphor in einem mit CO₂ gefüllten Rohr 4 Stdn. auf 265° und erhält 7 Stdn. diese Temperatur (J. Schmidt, Mezger, B. 40, 4255). Aus Phenanthren durch Nickel und Wasserstoff bei 175° (Padoa, Fabris, R. A. L. [5] 17 II, 126; G. 39 I, 333). Kp₇₃₇: 268—269° (korr.); löslich in Äther, Chloroform, Benzol, Ligroin, Eisessig, CS₂; löst sich in ca. 15 Tln. Methylalkohol und ca. 10 Tln. Alkohol; D[∞]₂: 0,964; n[∞]₂: 1,5119 (Sch. M.). Wird durch warme Salpetersöhre nitriort (SCH. M.). Ligfort in Gegenwart von Nickel und Wasserstoff bei 200° Wa säure nitriert (Sch., M.). Liefert in Gegenwart von Nickel und Wasserstoff bei 2200 Wasserstoff, gasförmige, flüssige und feste Kohlenwasserstoffe; erhitzt man statt in offenen Röhren unter Druck auf 250°, so wird die Entwicklung von Wasserstoff zurückgedrängt; daneben erhält man Phenanthren (P., F.). Gibt mit konz. Schwefelsäure in der Kälte eine gelbrote, in der Wärme eine weinrote, bei längerem Erwärmen schwarzbraune Lösung. Gibt mit konz. Schwefelsäure + Chromsäure eine grünschwarze Lösung (Sch., M.). Liefert kein Pikrat (Scm., M.).
- 12. Ein Kohlenwasserstoff $C_{14}H_{22}$ findet sich im Fichtenteer (Renard, C. r. 119, 652; Bl. [3] 11, 1150). Flüssig. Kp: $254-257^{\circ}$. Do: 0,9419. Bräunt sich an der Luft. Brom wirkt energisch ein und bildet eine krystallinische Verbindung $C_{14}H_{18}Br_4$; mit Brom in CS_2 entsteht eine sehr unbeständige Verbindung $C_{14}H_{22}Br_2$. Beim Schütteln mit 2 Raumteilen Schwefelsäure entstehen eine Sulfonsäure [Bariumsalz Ba($C_{14}H_{21}O_3S$)₃ (bei 100°)] und ein indifferenter Kohlenwasserstoff $C_{14}H_{26}$ (Kp: $250-253^{\circ}$). Rauchende Salpetersäure in Essigsäure liefert eine Nitroverbindung $C_{14}H_{21}O_2N$.
- 13. Kohlenwasserstoff $C_{14}H_{22}$. B. Beim Erwärmen von Gallactucon $C_{14}H_{24}O$ (Syst. No. 4745) mit P_2S_5 (Franchimont, B. 12, 11). Flüssig. Kp: $247-252^{\circ}$.

10. Kohlenwasserstoffe $C_{15}H_{24}$.

Weitaus die meisten Kohlenwasserstoffe $C_{15}H_{24}$ sind Vertreter der "Sesquiterpene" (s. S. 459-470). Unter Sesquiterpenen (in der älteren Literatur auch bisweilen als "Cedrene" bezeichnet), versteht man in äther. Ölen weitverbreitete Verbindungen meist unbekannter Konstitution, welche dickliche, häufig zur Verharzung neigende Öle darstellen, zwischen 250° und 280° sieden, ein spezifisches Gewicht von 0,86—0,93 und die Zusammensetzung $C_{15}H_{24}$ besitzen. Diese Bruttoformel läßt, wenn man von Kohlenwasserstoffen mit dreifacher Bindung absieht, die Existenz von 5 Gruppen von Sesquiterpenen voraussehen:
1. Acyclische Verbindungen mit 4 Doppelbindungen,
2. monocyclische Verbindungen mit 3 Doppelbindungen,

3. bicyclische Verbindungen mit 2 Doppelbindungen,

4. trievelische Verbindungen mit 1 Doppelbindung,

5. tetracyclische, gesättigte Verbindungen, in welche sich die bisher bekannten Sesquiterpene mit mehr oder minder großer Sicherheit einordnen lassen. Das einzige bis jetzt bekannte acyclische Sesquiterpen ist bereits in Bd. I, S. 267 aufgeführt worden (vgl. auch Ossian Aschan, Die Chemie der alicyclischen Ver-

bindungen [Braunschweig 1905], S. 1121).

Zur Klassifizierung vgl.: Schreiner, Kremers, Pharmaceutical Archives 4, 149; C. 1901 II, 1226; Pharmaceutical Science Series, edited by Edwards Kremers, Monographs Nr. 9: OSWALD SCHREINER, The Sesquiterpenes [Milwaukee 1904], S. 13 ff.; SEMMLER, B. 40, 1120. Abgrenzung der Sesquiterpene von den Terpenen C₁₀H₁₆ und Diterpenen C₂₀H₃₂ auf Grund der physikalischen Eigenschaften: Gladstone, Soc. 25, 6; 49, 617; J. 1872, 813; 1886, 295.

Zur Konstitution der Sesquiterpene vgl.: Schreiner, The Sesquiterpenes, S. 24; Semmler, B. 36, 1038; 40, 1120; SEMMLER, Die ätherischen Öle, Bd. II [Leipzig 1906], S. 512 ff. 2). Versuche zum synthetischen Aufbau von Sesquiterpenen: Wallach, A. 238, 88; vgl. auch: REBOUL, C. r. 64, 419; A. 143, 373; BOUCHARDAT, C. r. 87, 654; Bl. [2] 33, 24; J. 1878, 375; SCHREINER, The Sesquiterpenes, S. 253).

Eine zusammenfassende Darstellung der Sesquiterpen-Chemie findet sich außer in den hereits zitierten Werken bei: E. GILDEMEISTER, FR. HOFFMANN, Die ätherischen Öle, 2. Aufl. von E. GILDEMEISTER, Bd. 1 [Leipzig 1910], S. 343 ff.

Im folgenden sind nur diejenigen Kohlenwasserstoffe behandelt, welche man auf Grund ihres chemischen und physikalischen Verhaltens (Dichte, Mol.-Refr.) als wahrscheinlich oder sicher cyclisch betrachten kann. Für ihre systematische Anordnung ist die Stellung ihrer Stammpflanze bezw. — bei Vorkommen in verschiedenen Pflanzen — derjenigen Pflanze, welche dem Sesquiterpen den Namen gegeben hat, in Englers Syllabus der Pflanzenfamilien [Berlin 1907], maßgebend. Sesquiterpene, welche aus natürlichen Ausgangsmaterialien, z. B. Sesquiterpenalkoholen $C_{15}H_{26}O$, künstlich bereitet worden sind, finden sich an derjenigen Stelle, welche sie bei natürlichem Vorkommen in der betreffenden Pflanze einnehmen würden. Sesquiterpene, bei welchen die vorhandenen Daten zur Entscheidung über ihre cyclische oder acyclische Natur nicht ausreichen, sind bei den entsprechenden ätherischen Ölen (Syst. No. 4728) eingeordnet. Daß sich unter den aufgeführten Verbindungen noch manche Kohlenwasserstoffe finden dürften, die hauptsächlich auf Grund ihres Vorkommens in verschiedenen Pflanzen als verschieden betrachtet worden sind ("genetische Isomerie" nach Schreiner, The Sesquiterpenes, S. 4), sich aber bei näherer Charakterisierung als identisch erweisen werden, kann als ziemlich sicher gelten.

1. 1-Methyl-4-n-octyl-benzol, a-p-Tolyl-octan, p-n-Octyl-toluol $C_{15}H_{24}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot [CH_2]_7\cdot CH_3$. B. Aus p-Brom-toluol, 1-Jod-octan und Natrium in absol. Äther (Lipinski, B. 31, 940). — F: 11—12°. Kp: 281—283°. — Bei der Oxydation mit KMnO₄ entsteht Terephthalsäure.

eso-Nitro-1-methyl-4-n-octyl-benzol, eso-Nitro-p-n-octyl-toluol $C_{15}H_{23}O_2N=CH_3\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot [CH_2]_7\cdot CH_3$. B. Beim Eintragen von p-n-Octyl-toluol in Salpetersäure (D: 1,48), neben der Dinitroverbindung (Lipinski, B. 31, 941). — Gelbes, nicht destillierbares F: 19-20°.

eso-Dinitro-1-methyl-4-n-octyl-benzol, eso-Dinitro-p-n-octyl-toluol $C_{15}H_{22}O_4N_2=CH_3\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot [CH_2]_7\cdot CH_3$. s. bei der Mononitroverbindung. — Rotbraunes diekflüssiges Öl; nicht destillierbar (L., B. 31, 941).

2. 1-Methyl-4-octyl-benzol, p-Octyl-toluol $C_{15}H_{24}=CH_3\cdot C_5H_4\cdot C_8H_{17}$. B. Entsteht neben einer Verbindung vom Siedepunkt $281-283^\circ$ beim Kochen von 100 g Chloroktonaphthen (S. 38) mit 94 g Toluol und 20 g Zinkstaub (Shukowski, H. 27, 305; Bl. [3] 16, 128). — Dickflüssig. Kp: $269-271^{\circ}$. D_{\circ}° : 0,9057. $D_{\circ}^{\circ\circ}$: 0,8994. n^{20} : 1,49982. Mol. Brechungsvermögen: Sh. — Wird durch Chromsäuregemisch zu Terephthalsäure oxydiert.

¹⁾ Ein weiterer Vertreter der acyclischen Klasse ist nach dem für die 4. Aufl. dieses Handbuchs geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] in dem Farnesen (KERSCHBAUM, B. 46, 1732; HARRIES, HAARMANN, B. 46, 1741) bekannt geworden.

²) Nach dem für die 4. Aufl. dieses Handbuches geltenden Literatur-Schlußtermin ist ea SEMMLER und seinen Mitarbeitern (vgl. z. B. B. 44, 3657; 45, 3725; 46, 1566, 1814; 47, 2555) gelungen, die Konatitution einer Reihe von Sesquiterpenen wenigstens teilweise aufzuklären; vgl. zur Konstitution auch WALLACH, A. 389, 184.

³⁾ In neuerer Zeit ist die Synthese einiger Sesquiterpene gelungen; vgl. z. B SEMMLER, JONAS, B. 46, 1569; 47, 2080. Synthetische Sesquiterpene bekannter Konstitution: WALLACH, A. 389, 184; SEMMLER, JONAS, ROENISCH, B. 50, 1833; LANGLOIS, A. ch. [9] 12, 358.

- ж.х-Dinitro-1-methyl-4-octyl-benzol $C_{15}H_{22}O_4N_2$. B. Aus l-Methyl-4-octyl-benzol und rauchender Salpetersäure (Shukowski, Ж. 27, 305; Bl. [3] 16, 129). Dicke Flüssigkeit.
- 3. 1-Isopropyl-4-[4*-metho-pentyl]-benzol C₁₅H₂₄ = (CH₃)₂CH·C₆H₄·CH₂·CH₂·CH(CH₃)·CH₂·CH₃. Rechtsdrehende Form. B. Durch Reduktion des rechtsdrehenden l-Isopropyl-4-[4*-metho-penten-(4')-yl]-benzols mit Natrium + Alkohol (KLAGES, SAUTTER, B. 36, 2313). Flüssig. Kp₁₀,₂: 131-132°; Kp₇₄₈: 265° (korr.). D₄¹⁵: 0,8632. n₅¹⁵: 1,4921. [3]₅¹⁵: +15,91°. Liefert mit konz. Schwefelsäure eine Sulfonsäure, aus deren wäßr. Lösung NaCl das Natriumsalz als voluminösen Niederschlag fällt.
- 4¹.4²-Dibrom-1-isopropy1-4-[4³-metho-pentyl]-benzol $C_{15}H_{22}Br_2=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CHBr\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_3$. Rechtsdrehende Form. B. Aus rechtsdrehendem 1-Isopropy1-4-[4³-metho-penten-(4¹)-yl]-benzol und Brom (K., S., B. 38, 2313). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 95–96°.
- 4. **1-Methyl-4-isopropyl-2-isoamyl-benzol** $C_{15}H_{24} = CH_3 \cdot C_6H_3[CH_2 \cdot CH(CH_3)_2] \cdot CH(CH_3)_2 \cdot B$. Aus 1-Methyl-4-isopropyl-2-isovaleryl-benzol mit Jod und Phosphor (Claus, J. pr. [2] 46, 489). Flüssig. Kp: 245°. D^{17} : 0,89.
- 5. 1-Methyl-x.x-di-tert.-butyl-benzol, x.x-Di-tert.-butyl-toluol $C_{15}H_{24}=CH_3\cdot C_6H_3[C(CH_3)_3]_2$. B. Entsteht neben anderen Verbindungen beim Kochen von Toluol mit Isobutylbromid und AlCl₃ (Baur, B. 27, 1609). -- Öl. Kp: 240--245°.
- eso-Trinitro-di-tert.-butyl-toluol $\mathrm{C_{15}H_{21}O_6N_3}=\mathrm{CH_3\cdot C_6(NO_2)_3[C(CH_3)_3]_2}.~B.$ Aus Di-tert.-butyl-toluol und Salpeterschwefelsäure (BAUR, B. 27, 1609). Lamellen (aus Alkohol). F: 152—153°.
- 6. 1.3.5-Triisopropyl-benzol $C_{15}H_{24}=C_6H_3[CH(CH_3)_2]_3$. B. Durch Zersetzen der aus Isopropylchlorid und Benzol in Gegenwart von AlCl₃ bei -10° entstehenden gelben Verbindung $2C_{15}H_{24}+2AlCl_3+HCl$ (s. u.) mit Wasser (Gustavson, C. r. 140, 940; J. pr. [2] 72, 63). Kp: $234-236^\circ$. Wird von Salpetersäure bei $190-200^\circ$ zu Trimesinsäure oxydiert (G., J. pr. [2] 72, 65).

C₁₅H₂₄ + 2 AlCl₃ · B. Beim Schmelzen der Verbindung 2 C₁₅H₂₄ + 2 AlCl₃ + HCl, neben HCl und Triisopropylbenzol (G., C. r. 140, 941; J. pr. [2] 72, 58). Aus der Verbindung $C_{15}H_{24} + 2 AlCl_3 + 6 C_6H_6$ beim Waschen mit Petroläther (G., J. pr. [2] 72, 73). — Zersetzt sich bei Zimmertemperatur langsam, bei 100° lebhaft (G., J. pr. [2] 72, 67, 70 Anm. 1). Gibt mit Diisopropylbenzol und Isopropylchlorid die gelbe Verbindung $2 C_{15}H_{24} + 2 AlCl_3 + HCl$ (G., J. pr. [2] 72, 71).

- 2 C₁₅H₂₄ + 2 AlCl₃ + HCl. B. Durch allmähliches Eintragen von Isopropylchlorid in ein auf -10° abgekühltes Gemisch von Benzol und AlCl₃; ein sehr geringer Überschuß von Benzol und Isopropylchlorid erleichtert die Reaktion (Gustavson, C. r. 140, 940; J. pr. [2] 72, 59). Durch Einleiten von HCl in ein Gemisch der Verbindung C₁₅H₂₄ + 2 AlCl₃ mit Triisopropylbenzol bei -10° (G., C. r. 140, 941; J. pr. [2] 72, 66). Aus der Verbindung C₁₅H₂₄ + 2 AlCl₃, Diisopropylbenzol und Isopropylchlorid (G., J. pr. [2] 72, 71). Aus Aluminiumchlorid, symm. Triisopropylbenzol und Chlorwasserstoff (G., J. pr. [2] 72, 71). Aus der Verbindung C₁₅H₂₄ + 2 AlCl₃ + C₆H₆ (s. u.), symm. Triisopropylbenzol und HCl bei -10° (G., J. pr. [2] 72, 70). Gelb, krystallinisch. Schmilzt bei 55° (G., C. r. 140, 941) unter Zersetzung in HCl, Triisopropylbenzol und die Verbindung C₁₅H₂₄ + 2 AlCl₃ (G., C. r. 140, 941) unter Zersetzt (G., C. r. 140, 940; J. pr. [2] 72, 63). Liefert beim Schütteln mit Benzol zwei Schichten, von denen die untere aus der Verbindung C₁₅H₂₄ + 2 AlCl₃ + 6C₆H₆, die obere aus einem Gemisch von Benzol mit dessen Isopropylderivaten besteht (G., C. r. 140, 941; J. pr. [2] 72, 72). C₁₅H₂₄ + 2 AlCl₃ + C₅H₄. B. Durch Auftropfen einer Mischung von 2 Tin. Benzol
- $C_{15}H_{24} + 2 \text{ AlCl}_3 + C_6H_6$. B. Durch Auftropfen einer Mischung von 2 Tln. Benzol und 3 Tln. Isopropylchlorid auf Aluminiumchlorid (G., J. pr. [2] 72, 60). Flüssig. Gibt mit Benzol die Verbindung $C_{16}H_{24} + 2 \text{AlCl}_3 + 6 C_6H_6$ (s. u.), mit Petroläther die Verbindung $C_{16}H_{24} + 2 \text{AlCl}_3 + 6 C_6H_6$ (s. u.), mit Triisopropylbenzol und HCl die gelbe Verbindung $2C_{15}H_{24} + 2 \text{AlCl}_3 + \text{HCl}$ (s. o.) (G., J. pr. [2] 72, 61, 70).

 $C_{15}H_{24} + 2 \text{ AlCl}_3 + 6 C_6H_6$. B. Durch Schütteln der Verbindung $2C_{15}H_{24} + 2 \text{ AlCl}_3 + HCl$ mit Benzol (G., C. r. 140, 941; J. pr. [2] 72, 73). — Zerfallt beim Waschen mit Petroläther in Benzol und die Verbindung $C_{15}H_{24} + 2 \text{ AlCl}_5$ (G., J. pr. [2] 72, 73).

äther in Benzel und die Verbindung $C_{15}H_{24}+2$ AlCl₃ (G., *J. pr.* [2] 72, 73). $C_{15}H_{24}+2$ AlCl₃ + HCl + $C_6H_3(C_2H_5)_3$. *B.* Durch Einw. von Isopropylchlorid auf die Verbindung $C_6H_3(C_2H_5)_3+2$ AlCl₃ + C_6H_6 (vgl. S. 449) bei -10° (G., *C. r.* 140, 941;

 $J.\ pr.\ [2]\ 72,\ 76$). Beim Einleiten von HCl in ein Gemisch von $C_6H_3(C_2H_5)_3+2$ AlCl $_3$ und symm. Triisopropylbenzol bei -10^9 (G., $J.\ pr.\ [2]\ 75$). — Gelb, krystallinisch. $C_{15}H_{24}+2$ AlBr $_3$. B. Durch tropfenweisen Zusatz von Benzol zu einer Mischung von Isopropylbromid und AlBr $_3$ bei -8^9 (G., $J.\ pr.\ [2]\ 68,\ 231$). — Krystallinisch. Verbindet sich mit aromatischen Kohlenwasserstoffen.

 $2 C_{15}H_{24} + 2 AlBr_3 + HBr.$ B. Man löst $AlBr_3$ bei -10° in Isopropylbromid und setzt tropfenweise Benzol zu (G., J. pr. [2] 72, 62 Anm. 2). — Gelbe Krystalle.

Sesquiterpen C₁₅H₂₄ aus sibirischem Fichtennadelöt s. bei Limen, S. 468f.

- 8. Cadinen C₁₅H₂₄. Zur Konstitution vgl.: Wallach, A. 271, 297; Kanonnikow, IK. 31, 625; C. 1899 II, 860; Schreiner, Pharmaceutical Archives 6, 42; The Sesquiterpenes [Milwaukee 1904], S. 19.
- a) Linksdrehendes Cadinen, l-Cadinen bezw. diesem strukturell nahestehende Kohlenwasserstoffe $C_{15}H_{24}$, welche dasselbe linksdrehende Bishydrochlorid $C_{15}H_{26}Cl_2$ vom Schmelzpunkt 117—118° (S. 109) liefern und deshalb häufig mit Cadinen identifiziert wurden 1).
- V. Im Fichtennadelöl (Picea vulgaris Lk.), im Latschenkieferöl (Pinus Pumilio Haenke), im deutschen Kiefernnadelöl (Pinus silvestris L.) (Bertram, Walbaum, Ar. 231, 296, 298, 301). Im Wacholderbeeröle (SCHIMMEL & Co., Bericht vom April 1890, S. 43). Im Sadebaumöl (Oleum Sabinae), Galbanumöl, Kadeöl (Oleum cadinum) (durch trockne Destillation des Holzes von Juniperusarten bereitet) (Wallach, A. 238, 80). Im Öl aus Juniperus Phoenicia (Umney, Bennett, C. 1906 I, 238). Im Cypressenöl (Schimmel & Co., C. 1904 II, 1469). Im Betelöl (Bertham, Gildemeister, J. pr. [2] 39, 355; vgl. auch Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1907, S. 15). Im Cubebenöl (von Piper Cubeba L.) (Soubeiran, Caritaine, A. 34, 323; Oglialoro, G. 5, 468; vgl. E. A. Schmidt, Ar. 191, 16; J. 1870, 880). Im Ylang-Ylang-Öle (Reychler, Bl. [3] 11, 576). Im Campheröl (Bertham, Gildemeister). Im Paracotorindenöle (Wallach, Rheindorff, A. 271, 303). Im äther. Öl des Surinamschen Copaivabalsams (VAN ITALLIE, NIEUWLAND, Ar. 242, 546; C. 1904 II, 1223). Im äther. Öl von Amorpha fruticosa (PAVESI, C. 1904 II, 224). In dem ätherischen Öl der Angosturarinde (Beckurts, Tröger, Ar. 236, 396). Im Weihrauchöle (WALLACH, WALKER, A. 271, 272). 297 Ann. 15). Sehr reichlich im Cedrelaholzöl (SCHIMMEL & Co., C. 1902 I, 1059). Im amerikanischen Pfefferminzöl (Schimmel & Co., Bericht vom April 1894, S. 42; Power, Kleber, Ar. 232, 648). Im Wermutöl (Schimmel & Co., Bericht vom April 1897, S. 52). — B. Al. Cadinen" entsteht auch durch Destillation eines Sesquiterpen-Alkohols aus Asa-foetida-Öl über Natrium (Semmler, Ar. 229, 17; B. 23, 3531). — Darst. Aus linksdrehendem Cadinen-bis-hydrochlorid C₁₅H₂₆Cl₂ (S. 109) durch Erwärmen mit Anilin oder mit Natrium-acetat und Eisessig (Wallach, A. 238, 80, 84) oder durch Behandeln mit Natriumalkoholat ²) (Lepeschkin, K. 40, 698; C. 1908 II, 1354).

Aus Cadinen-bis-hydrochlorid durch Natriumacetat und Eisessig regeneriertes 1-Cadinen besitzt folgende Eigenschaften: Kp: 274-275° (korr.); D²⁰: 0,918; n_D: 1,50647; 1-Cadinen besitzt folgende Eigenschaften: Kp: 274—275 $^{\circ}$ (korr.); D²⁰: 0,918; n_D: 1,50647; [a]₅²⁵: $-98,56^{\circ}$ (in Chloroform; p = 13,05) (Wallach, A. 252, 150). Kp: 264—269 $^{\circ}$ (unkorr.); D¹⁹: 0,9240; n_D²²: 1,50790; [a]_D³² für ungelöstes Cadinen: -88° 37′ (Beckurts, Troeger, Ar. 236, 396). Kp₄: 128—130 $^{\circ}$; D¹⁵: 0,9244; a_D : -99° 6′ (l = 10 cm) (Schimmel & Co., C. 1902 I, 1059). Das mit Hilfe von Natriumäthylat gewonnene Cadinen zeigte folgende Konstanten: Kp: 271—272 $^{\circ}$; Kp₂₀: 149 $^{\circ}$; D²⁰: 0,9183; n_D²⁰: 1,5073; [a]_D: $-110,96^{\circ}$ (Lefeschkin, Æ. 40, 698; C. 1908 II, 1354). — Cadinen ist schwer löslich in Alkohol und Eisessig, leicht in Ather (Wallach, A. 238, 85). — Verharzt leicht (W.). Wird durch 3-stdg. Erhitzen mit Essigsäureanhydrid nicht verändert (Beckurts, Troeger, Ar. 236, 403). Bei 4-stdg. Erhitzen mit Essigsäureanhydrid nicht verändert (Beckurts, Troeger, Ar. 40, 699) eine starke Abnahme des Drehunssvermögens: vol. hierzu auch das Verhalten des linksdrehenden Cadinen. Abnahme des Drehungsvermögens; vgl. hierzu auch das Verhalten des linksdrehenden Cadinenbis-hydrochlorids $C_{16}H_{26}Cl_2$ (S. 109) beim Erhitzen und die Sesquiterpene $C_{16}H_{24}$ unter Nr. 9

¹⁾ Daß diese Identifizierung nicht immer gerechtfertigt ist, ergibt sich aus Arbeiten, welche nach dem für die 4. Aufl. dieses Handbuches geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] erschienen sind; vgl. z. B.: Schimmel & Co., Bericht vom April 1914, 44; C. 1914 I, 1654; Semmler, STENZEL B. 47, 2555; ASCHAN, Medd. vid. Finska kemistsamfundets möte den 9 februari 1916; C. 1919 I, 285.

Nach dem für die 4, Aufl. dieses Handbuches geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] betrachtet Lepeschkin (Ch. Z. 38, 276) nur den mit Hilfe von Natriumäthylat gewonnenen Kohlenwasserstoff als einheitlich.

(s. u.). Bei der Oxydation mit Chromsäure entstehen viel niedere Fettsäuren (Wallach, A. 238, 87). Trägt man den Kohlenwasserstoff in kalte rauchende Salpetersäure ein und gießt in Wasser, so scheidet sich eine in Wasser unlösliche gelbe Verbindung [Dinitro-dihydro-cuminsäure? (DITMAR, B. 37, 2430)] aus (WALLACH, A. 238, 87). Cadinen addiert 2 Mol-Gew. Halogenwasserstoff (die so entstehenden Verbindungen s. S. 109) (W., A. 238, 85). Beim Erhitzen mit Polyoxymethylen entsteht ein Alkohol C₁₆H₂₆O (Syst. No. 533) (GEN-VRESSE, C. r. 138, 1229).

Cadinen-bis-hydrohalogenide C₁₅H₂₆Halg₂ s. S. 109. Nitrosat des l-Cadinens [C₁₅H₂₄O₄N₂]₂. Das Mol. Gew. ist kryoskopisch in Benzol-Lösung bestimmt; vgl. Uрјони, Thesis 1899, University of Wisconsin, zitiert von Schreiner, The Sesquiterpenes [Milwaukee 1904], S. 56. — Darst. Man versetzt eine Lösung von 1 Tl. (regeneriertem) Cadinen in 3 Tln. Eisessig und 1 Tl. Äthylnitrit unter Kühlung in einer Kältemischung mit einem Gemisch aus 1 Tl. konz. Salpetersäure und 1 Tl. Eisessig und fällt mit dem gleichen Vol. Alkohol; eine zweite Krystallfraktion wird aus dem Filtrat durch Zusatz von I Tl. Wasser niedergeschlagen (Schreiner, Kremers, Pharmaceutical Archives 2, 299; C. 1899 II, 1119; SCHREINER, The Sesquiterpenes, S. 56). — Weißes Pulver. F: 105—1106 (Zers.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, leichter in heißem Alkohol und in Benzol. Läßt sich nicht umkrystallisieren.

Nitrosochlorid des 1-Cadinens C₁₅H₂₄ONCl. Darst. Man versetzt 1 Tl. in einer Kältemischung befindliches (regeneriertes) Cadinen zunächst mit 3 Tln. Eisessig und 1 Tl. Äthylnitrit und dann mit 1 Tl. einer gesättigten Lösung von HCl in Eisessig; man versetzt mit etwas Alkohol und läßt 2 Stdn. stehen (SCH., K., Pharmaceutical Archives 2, 300; C. 1899 II, 1119; Sch., The Sesquiterpenes, S. 56). — Weißes Pulver. F: 93—94° (Zers.).

- Rechtsdrehendes Sesquiterpen aus westindischem Sandelholzöl und afrikanischem Copaivabalsamöl, "d-Cadinen" von Deußen1). V. Im äther. Öl aus afrikanischem Copaiva-Balsam (von Soden, Elze, Ch. Z. 33, 428; vgl. auch Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1909, S. 31). Im westindischen Sandelholzöl (Deussen, Ar. 240, 292; vgl. Ar. 238, 149). — Farb- und geruchloses öll. Kp: $260-261^{\circ}$; Kp₂₆: $153-164^{\circ}$; D¹⁵: 0,9247; α : $+50^{\circ}$ (l = 10 cm); n_D: 1,5108 (D.). Die "Cadinen"-Fraktion des Copaivabalsamöles zeigte folgende Konstanten: Kp₇₅₉: 269° ; D: 0,9225; α _D: $+55^{\circ}$ (v. S., E.). — Liefert mit Chlorwasserstoff in Äther linksdrehendes Cadinen-bis-hydrochlorid (D.; v. S., E.; Sch. & Co.).
- c) Rechtsdrehendes Sesquiterpen aus Atlascederholzöl, d-Cadinen von Grimal. V. Im äther. Öl des Holzes der Atlasceder (Grimal, C. r. 135, 1057). Kp. 273° bis 275°. D^{15} : 0,9224. n_D° : 1,5107. $[a]_D^{\circ}$: + 48° 7'. — Liefert mit HCl rechtsdrehendes Cadinenbis-hydrochlorid (S. 110). Der daraus regenerierte Kohlenwasserstoff besitzt folgende Konstanten: Kp: 274–275°; D^{15} : 0,9212; n_D° : 1,5094; $[a]_D^{\circ}$: +47° 55'.
- Sesquiterpene C₁₅H₂₄ von fraglicher Einheitlichkeit aus Kadeöl (vielleicht teilweise racemisiertes Cadinen). Die im folgenden beschriebenen Präparate bestehen wahrscheinlich aus teilweise racemisiertem bezw. isomerisiertem Cadinen (vgl. Lepeschkin, **Ж. 40**, 699).

a) Präparat von Schindelmeiser, Ж. 40, 183. B. Aus dem flüssigen Sesquiterpenbis-hydrochlorid C₁₅H₂₆Cl₂ aus Kadeöl (vgl. S. 110) durch Abspaltung von HCl (Sch., 3£. 40, 183; C. 1908 II, 598; Bl. [4] 6, 908). — Ist optisch inaktiv. Kp: 263-265°. D²⁰: 0,908. n_D: 1,5006.

b) Präparat von Lepeschkin, X. 40, 127. B. Durch Destillation des flüssigen b) Fraparat von Lepeschkin, M. 40, 127. B. Durch Destination des Hussigen Sesquiterpen-bis-hydrochlorids aus Kadeöl unter gewöhnlichem Druck (L., M. 40, 127; C. 1908 I, 2040; Bl. [4] 6, 907). — Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₇₈₀: 262—266°; Kp₂₀: 135—140°. D[∞]₁: 0,9204; n[∞]₂: 1,5159. [a]₀: —14,12° (vgl. L., M. 40, 699 Anm. 3). — Wird durch KMnO₄ langsam oxydiert. Reagiert leicht mit Brom unter HBr-Ausscheidung.
c) Präparat von Lepeschkin, M. 40, 699. B. Durch längeres Erhitzen von linksdrehendem Cadinen-bis-hydrochlorid vom Schmelzpunkt 118° (S. 109) im geschlossenen Rohr auf 180—200° (L., M. 40, 699; C. 1908 II, 1354; Bl. [4] 8, 110). — Kp₂₀: 145—148°. D[∞]₄: 0.9061 n[∞]₁: 15041 [a]₀: —2.80°

0,9061. $n_{\rm D}^{\rm so}$: 1,5041. $[a]_{\rm D}$: -2,80°.

10. Natūrliches Cedren $C_{15}H_{24}$. V. Neben "Cederncampher" $C_{15}H_{26}O$ im Cedernöle (durch Destillation des Holzes von Juniperus virginiana mit Wasser bereitet) (Walter, $A.\ ch.$ [3] 1, 498; 8, 354; A. 39, 249; 48, 37; CHAPMAN, BURGESS, P. Ch. S. No. 168; ROUSSET,

¹⁾ Vgl. die S. 459, Anm. 1 aufgeführten Arbeiten, die es als möglich erscheinen lassen, daß dieser Kohlenwasserstoff nicht als d-Cadinen, sondern als ein dem I-Cadinen strukturell nahestehender Kohlenwasserstoff aufzufassen ist; s. a. Deussen, A. 388, 145.

Bl. [3] 17, 486). — Farhlose Flüssigkeit. Kp₁₀: $131-132^{\circ}$; $a_{\rm D}$: -47° 54′ (Rou.). Kp₁₂: $124-126^{\circ}$; D¹⁵: 0,9354; n_D: 1,50233; $a_{\rm D}$: -55° (l = 10 cm) (SEMMLER, HOFFMANN, B. 40, 3522). Kp: $261-262^{\circ}$ (korr.); D¹⁵: 0,9359; n_α: 1,4991; n_D: 1,5015; a: -60° (l = 10 cm) (CH., B.). Kp₇₅₀: $262-263^{\circ}$; D¹⁵: 0,9385; $a_{\rm D}$: -60° 52′ (v. Soden, Rojahn, B. 37, 3355). — Beim Erhitzen von Cedren auf hohe Temperaturen entstehen Benzol, Toluol, Naphthalin, Anthracen und andere Kohlenwasserstoffe (Rou.). Cedren liefert, in wäßr. Aceton gelöst, bei der Oxydation mit KMnO₄ Cedrenglykol C₁₅H₂₆O₂ (Syst. No. 551) und eine Dioxoverbindung C₁₅H₂₄O₂ (Syst. No. 668); bei Anwendung größerer Mengen KMnO₄ entsteht eine Oxocarbonsäure C₁₅H₂₄O₃ (Syst. No. 1285) (Se., H., B. 40, 3522). Bei der Oxydation des Cedrens mit Ozon in Gegenwart von Wasser hildet sich gleichfalls die Verbindung C₁₅H₂₄O₂ (Se. H.). Chromssure in Eisessig oxydiert Cedren hauptsächlich zu dem Keton Cedron Cedron (SE., H.). Chromsäure in Eisessig oxydiert Cedren hauptsächlich zu dem Keton Cedron C₁₅H₂₂O (Syst. No. 640) (SE., H.; vgl. Rou.). Durch Einw. von Chromsäuregemisch auf Cedren erhielt Rousset (Bl. [3] 17, 487) eine Säure C₁₂H₁₈O₃ (s. u.) und Aceton. Cedren addiert Phenylmercaptan (Posner, B. 38, 656).

Säure $C_{12}H_{18}O_3$. B. Bei der Oxydation von Cedren mit Chromsäuregemisch (Rousset, Bl. [3] 17, 487). — Zähe Flüssigkeit. Kp₉: $220-230^{\circ}$. — $AgC_{12}H_{17}O_3$.

- 11. Künstliches Cedren $C_{15}H_{24}$. B. Beim Behandeln von Cedrol [sog. Cederncampher oder Cypressencampher $C_{15}H_{26}O$ (Syst. No. 510)] mit P_2O_5 (Walter, A. ch. [3] 1, 498; 8, 354; A. 39, 249; 48, 37) oder konz. Ameisensäure (Schimmel & Co.. C. 1904 II, 1469). Konstanten des Präparats aus Cederncampher: Kp: $263,5-264^{\circ}$; D^{15} : 0,9366; n_{35}° : 1,49817; [a]₀: 850 32′ (Sch. & Co., C. 1904 II, 1469). D^{13} : 0,942; n_{β}^{13} : 1,5133 (G., Soc. 59, 292). D^{18} : 0,9231; np; 1,5028 (G., Soc. 25, 6; 45, 245). Molekularrefraktion und dispersion: G., Soc. 59, 295. Konstanten des Präparats aus Cypressencampher: Kp: 264°; D¹5: 0,9367; n₀5: 1,49798 (Sch. & Co., C. 1904 II, 1469); [a]p: -85° 57′ (Sch. & Co., Privatmitt.). — Liefert in unschaff hei 100. ein unscharf bei 100-102° schmelzendes Nitrosochlorid (Sch. & Co., C. 1904 II, 1469).
 - 12. "Leichtes" Sesquiterpen C₁₅H₂₄ aus Citronellöl s. Bd. I, S. 267.
- 13. "Schweres" Sesquiterpen $C_{16}H_{24}$ aus Citronellöl (Schimmel & Co., C. 1899 II, 879). Nicht rein erhalten. Kp₁₆: 170—172°; Kp₇₆₀: 272—275°. D¹⁵: 0,912. a_{15}^{15} : $+5^{\circ}$ 50′ (l = 10 cm).
- 14. Vetiven $C_{15}H_{24}$. V. Im Vetiveröl (Genvresse, Langlois, C. r. 135, 1060). Darst. Man destilliert das Öl mit Wasserdampf und fraktioniert den Teil des Destillats, der leichter als Wasser ist (G., L.). — Farblose, geruchlose, bewegliche Flüssigkeit. Kp₁₅: 135°; Kp₇₄₀: $262-263^{\circ}$. D²⁰: 0,932. [α]₁₅: +18° 19′. — Addiert 4 At-Gew. Brom unter Blaufärhung.
- 15. Zingiberen $C_{15}H_{24}$. V. Hauptbestandteil des Ingweröles (Syst. No. 4728) (v. Soden, Rojahn, C. 1900 II, 97). Farbloses, zur Verharzung neigendes Öl. Kp: $269-270^\circ$; Kp₁₄: 134° ; D¹⁵: 0.872; a_7^{15} : -69° (1=10 cm) (v. S., R.). Kp₈₂: $160-161^\circ$; D²⁰: 0.8731; n_{20}^{20} : 1,49041; n_0^{∞} : 1,49399; n_1^{∞} : 1,51112; $[a]_D^{\infty}$: -73,38° (SCHREINER, KREMERS, Pharmaceutical Archives 4, 159; C. 1901 II, 1226). Leicht löslich in Ather, Petroläther, Benzol und absol. Alkohol (v. S., R.). — Liefert mit Chlorwasserstoff in Eisessig bei 0° ein krystallisiertes Bishydrochlorid C₁₅H₂₆Cl₂ (S. 110) (Schr., Kr., Pharmaceutical Archives 4, 161; C. 1902 I, Addiert 4 At. Gew. Brom (v. S., R.).

Zingiberen-bis-hydrochlorid $C_{15}H_{26}Cl_2$ s. S. 110. Zingiberen-nitrosit $C_{15}H_{24}O_3N_2$. B. Aus einer Lösung von Zingiberen in Petroläther, Natriumnitrit und Eisessig (Schreiner, Kremers, Pharmaceutical Archives 4, 162; C. 1902 I, 41). Aus dem rohen Nitrosit des Ingweröles durch fraktionierte Krystallisation aus heißem Methylalkohol oder heißem Athylacetat (Sch., Pharmaceutical Archives 4, 90; C. 1901 II, 544). — Nadeln (aus heißem Methylalkohol). F: 97—98° (Sch., K.). Zersetzt sich im Laufe weniger Wochen (Sch., K.).

Zingiberen nitrosat. B. Aus Zingiberen, Athylnitrit und Salpetersäure in Eisessig; man fällt mit Alkohol (Sch., K., Pharmaceutical Archives 4, 163; C. 1902 I, 41). — Gelbliches

Pulver (durch Lösen in Essigester und Fällen mit Alkohol). F: 86–88° (Zers.).

Zingiberen-nitrosochlorid. B. Aus Zingiberen, Athylnitrit und HCl in Eisessig; man fällt mit Alkohol (Sch., K., Pharmaceutical Archives 4, 164; C. 1902 I, 41). — Weißes Pulver (aus Essigester + Alkohol). F: 96–97° (Zers.).

16. Sesquiterpen C₁₅H₂₄ aus Maticoöl. V. Im äther. Maticoöl von Piper acutifolium R. et P. var. subverbascifolium (Blätter mit herzförmiger Basis) (Syst. No. 4728), neben anderen Produkten (Thoms, Ar. 247, 609). — Kp_{11} : 133—134°. D²⁰: 0,916. n_D : 1,50542. $\alpha_{\rm D}$: -10° 50'.

17. **Humulen** C₁₅H₂₄ ¹). B. Bildet den Hauptbestandteil des äther. Hopfenöles (CHAPMAN, Soc. 67, 55). Findet sich auch im äther. Öl der Pappelknospen (Fichter, Katz, B. 32, 3183).

— Darst. Aus dem ätherischen Hopfenöl durch fraktionierte Destillation (Ch.). — Kp: 263° bis 266° (korr.); Kp_{60} : 166–170°; D_{15}^{15} : 0,9001; D_{26}^{20} : 0,8977; n_{α}^{15} : 1,4978; n_{b}^{15} : 1,5021; α_{20}^{20} : -0.5° olse 200 (km.), Kp₆₀, 100–170°; D_{15} , ∂_{15} , 2 Mol.-Gew. HCl (CH., Soc. 67, 61).

Blaues Humulen-nitrosit $C_{15}H_{24}O_3N_2$. B. Man versetzt ein abgekühltes Gemisch aus 1 Vol. Humulen, 1 Vol. Ligroin und konz. wäßr. Natriumnitritlösung tropfenweise mit 1 Vol. Eisessig; aus der grün gewordenen Ölschicht scheidet sich nach einiger Zeit zunächst das blaue Nitrosit und bei weiterem Stehen in geringer Menge ein weißes Isomers (s. u.) aus (Chapman, Soc. 67, 782). — Blaue Nadeln (aus Alkohol). F: 120—121° (Ch.), 127° (Fichter, Katz, B. 32, 3184). Leicht löslich in heißem Alkohol, Äther, Chloroform und Eisessig, fast unlöslich in Ligroin; die Lösungen sind blau (Ch.). — Wandelt sich beim Umkrystallisieren,

rascher beim Kochen mit Alkohol in das weiße Isomere um (CH.; F., K.).

rascher beim Kochen mit Alkohol in das weiße Isomere um (CH.; F., K.).

Weißes Humulen·nitrosit C₁₅H₂₄O₃N₂. B. siehe oben bei dem blauen Isomeren. —
Weiße Nadeln (aus Alkohol). F: 166—168° (CH.), 172° (F., K.).

Humulen·nitrosat C₁₅H₂₄O₄N₂. B. Man versetzt ein Gemisch aus 5 Vol. Humulen,
5 Vol. Isoamylnitrit und 8 Vol. Eisessig, das auf — 15° abgekühlt worden ist, mit einer Lösung
von Salpetersäure im gleichen Volum Eisessig und fügt zu dem fast erstarrten Reaktionsprodukt Alkohol (CHAPMAN, Soc. 67, 781). — Nädelchen (aus Benzol). F: 162—163° (Zers.)
(CH.; FICHTER, KATZ, B. 32, 3184). Unlöslich in Alkohol und Äther, in der Wärme leicht
löslich in Benzol, Chloroform, Eisessig (CH.). — Beim Erwärmen mit Piperidin wird Humulennitrolpiperidin (Syst. No. 3038) vom Schmelzpunkt 153° gebildet (CH.).

Humulen·nitrosochlorid C₁₅H₂₄ONCl. B. Durch Einw. von Nitrosylchlorid auf eine
Lösung von 1 Vol. Humulen in 3 Vol. Chloroform bei — 15° und Eingießen des Reaktionsproduktes in Alkohol (CHAPMAN, Soc. 67, 61). — Krystalle (aus Alkohol-Chloroform). Schmilzt

produktes in Alkohol (Chapman, Soc. 67, 61). — Krystalle (aus Alkohol-Chloroform). Schmilzt unter Zersetzung bei 164—165° (Ch.), 164—170° (Ficher, Karz, B. 32, 3184). Leicht löslich in Chloroform (Ch.). — Liefert mit Natriumäthylat Isonitrosohumulen C₁₅H₂₃ON (Syst. No. 640) (F., K.). Mit Piperidin entsteht das bei 153° schmelzende Humulennitrolpiperidin (Syst. No. 3038) (CH.).

Humulen-nitrolbenzylamin $C_{22}H_{32}ON_2 = C_{15}H_{23}$ (:N·OH) NH·CH₂·C₆H₅ s. Syst. No. 1873.

Humulen-nitrolpiperidin $C_{20}H_{34}ON_2 = C_{15}H_{23}(:N\cdot OH)\cdot NC_5H_{10}$ s. bei Piperidin, Syst. No. 3038.

Isonitrosohumulen $C_{15}H_{23}ON = C_{15}H_{22}(:N\cdot OH)$ s. Syst. No. 640.

- Sesquiterpen C₁₅H₂₄ aus Hanföl s. bei äther. Öl des Hanfes, Syst. No. 4728.
- Sesquiterpen C15H24 aus dem Harz von Cannabis indica s. bei Harzen, Syst. No. 4743.

20.
$$a$$
-Santalen H_2C CH $C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH : C(CH_3)_2$ CH CCH_3 CH_4 CH_5 C

23, 221). — Ein durch Fraktionieren weitgehend gereinigtes Präparat zeigte folgende Konstanten: Kp₇: 118°; Kp₇₈₃: 252°; D¹⁵: 0,9132; n₅%: 1,49205; Mol.-Refr.: 64,87; a_{10} : — 3° 34′ (1 = 10 cm) (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1910, 106; C. 1910 H, 1757). — Gibt beim Behandeln mit Ozon tricyclisches Eksantalal C₁₂H₁₈O (Syst. No. 620) (Semmler, B. 40, 3322). Liefert bei der Hydratisierung nach Bertram-Walbaum einen tertiären Alkohol C₁₅H₂₆O (Syst. No. 510) (Sch. & Co.). Addiert 2 Mol.-Gew. HCl unter Bildung der Verbindung C₁₅H₂₆Cl₂ (S. 110) (Guerbet, C. r. 130, 1325; Bl. [3] 23, 541; Semmler, B. 43, 446).

¹⁾ Wurde nach dem für die 4. Auflage dieses Handbuchs geltenden Literatur-Schlußtermin [1, I. 1910] von DEUSSEN (J. pr. [2] 83, 483; vgl. auch SEMMLER, MAYER, B. 44, 3678 Anm. 2) mit a-Caryophyllen (s. S. 465) identifiziert.

Beim Erhitzen von α-Santalen mit Eisessig im geschlossenen Rohr auf 180-190° entsteht in geringer Menge ein Acetat C₁₅H₂₅O·CO·CH₃ (Syst. No. 510) (G., C. r. 130, 1325; Bl. [3] 23, 541). Eine Lösung einiger Tropfen von a-Santalen in 1 ccm Essigsäure färbt sich auf Zusatz von 1-2 Tropfen konz. Schwefelsäure johannisbeerrot; die Farbe geht im Laufe einiger

Stunden in Braun über (Guerber, Bl. [3] 23, 540). a-Santalen-nitrosochlorid $C_{15}H_{24}ONCl.$ Darst. Man leitet die durch sehr langsames Eintragen einer konz. NaNO₂-Lösung in das $1^{1}/_{2}$ -fache der theoretischen Menge $32^{0}/_{0}$ iger Salzsäure entstehenden Gase in eine eiskalte äther. Lösung von a-Santalen (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1910, 107). - F: $112-117^{0}$ (Sch. & Co.), 122^{0} (Guerber, C. r. 130, 1325; Bl. [3] 23, 541). Fast unlöslich in Alkohol und Essigester, leicht löslich in Petroläther und Bargo 162^{0} . äther und Benzol (G.).

a-Santalen-nitrolpiperidin $C_{20}H_{34}ON_2 = C_{15}H_{23}(:N\cdot OH)\cdot NC_5H_{10}$ s. bei Piperidin,

Syst. No. 3038.

21. β -Santalen $C_{1r}H_{2d}$. Zur Konstitution vgl. Semmler, B. 40, 3323. — V. Im ostindischen Sandelholzöl (Guerbet, C. r. 130, 418; Bl. [3] 23, 221; v. Soden, Müller, C. indischen Sandelholzöl (Guerbet, C. r. 130, 418; Bl. [3] 23, 221; v. Soden, Müller, C. 1899 I, 1082; v. S., Ar. 238, 363). — Dünnflüssiges wasserhelles Öl mit schwachem Cederngeruch. Ein durch Fraktionieren möglichst weitgehend gereinigtes Präparat besaß folgende Konstanten: Kp.: 125—126°; D²°: 0,8940; n³°: 1,49460; Mol.-Refr.: 66,53; α_p: — 41° 3′ (1 = 10 cm) (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1910, 106; C. 1910 II, 1757). Löslich in 16 Thn. 90°/₀igem Alkohol; leicht löslich in Chloroform, Äther und Benzol und Petroläther (v. S., M.). — Liefert bei der Oxydation mit Ozon (nicht rein erhaltenes) bicyclisches Eksantalal C₁₂H₁₈O (Semmler, B. 40, 3322; 43, 1722). Verbindet sich mit 2 Mol.-Gew. Chlorwasserstoff zu der Verbindung C₁₅H₂₆Cl₂ (S. 110) (Guerbet, C. r. 130, 1325; Bl. [3] 23, 541; Semmler, B. 43, 446). Liefert mit 2 Mol.-Gew. Bromwasserstoff bezw. Brom flüssige Additionsprodukte (v. S., M.). Geht beim Hydratisieren mit Eisessig, Schwefelsäure und wenig Wasser in einen cedernartig riechenden, wahrscheinlich inaktiven Sesquiterpenalkohol C₁₅H₂₆O [Kp₆: 160—165°, D¹⁵; 0,978] über (v. S., M.). Gibt mit NOCl zwei isomere Nitrosochloride (s. u.), welche in Alkohol löslich sind (G., C. r. 130, 1325; Bl. [3] 23, 541). — Eine Lösung einiger Tropfen β-Santalen in 1 ccm Essigsäure färbt sich auf Zusatz von 1—2 Tropfen konz. Schwefelsäure johannisbeerrot; die Farbe geht im Laufe einiger Stunden in Braun über (G., Bl. [3] 23, 540). in Braun über (G., Bl. [3] 23, 540).

Hochschmelzendes β -Santalen nitrosochlorid $C_{15}H_{24}ONCl$. B. Aus β -Santalen und Nitrosylchlorid in Petroläther als Nebenprodukt (Guerber, C. r. 130, 1326; Bl. [3] 23, 542). — Gestreifte Täfelchen. F: 152°. Schwerer löslich in Alkohol als das Isomere (s. u.). Zersetzt sich bei 155° noch nicht.

Niedrigschmelzendes eta-Santalen-nitrosochlorid $C_{15}H_{24}ONCL$. B. Auseta-Santalen und Nitrosylchlorid in Petroläther als Hauptprodukt (G. C. r. 130, 1326; Bl. [3] 23, 542).

Nadeln. F: 106°. Leichter löslich in Alkohol als das Isomere (s. o.). Zersetzt sich bei 155° noch nicht.

 β -Santalen-nitrolpiperidine $C_{20}H_{34}ON_2 = C_{15}H_{23}(:N\cdot OH)\cdot NC_5H_{10}$ s, bei Piperidin,

Syst. No. 3038.

22. γ -Santalen $C_{15}H_{24}$. Einheitlichkeit fraglich. — B. Durch Reduktion von "Santalylchlorid" (s. u.) mit Natrium und Alkohol (Semmler, Bode, B. 40, 1130). — $Kp_{\theta-10}$: 1180 bis 120°. D^{20} : 0,9355. n_D : 1,5042.

Santalylchlorid $C_{15}H_{23}Cl.~B.~Aus~Roh-Santalol~C_{15}H_{24}O~(Syst.~No.~533)$ durch Behandlung mit PCl $_5$ in Petroläther (Semmler, Bode, B_2 , 40, 1130; Bayer & Co., D. R. P. 203849; ung mit FU_{15} in Petrolather (Semmler, Bode, B. 40, 1130; Bayer & Co., D. R. P. 203849; C. 1908 II, 1751), durch Einw. von Phosgen in Gegenwart von Basen (z. B. Dimethylanilín) oder durch Behandlung-mit Thionylchlorid (Bay. & Co.). Aus Chlorameisensäure-santalylester (aus Roh-Santalol und Phosgen) durch Destillation im Vakuum (Bay. & Co.). — Farbloses Öl von aromatischem Geruch. Kp₁₅: $162-167^{\circ}$ (Bay. & Co.); Kp₁₀: $147-155^{\circ}$ (S., Bo.). D²⁰: 1,0398 (S., Bo.). Mischbar mit Äther, Chloroform, Benzol und Petroläther, sowie mit der mehrfachen Menge Alkohol (Bay. & Co.). — Wird durch Natrium und Alkohol zu γ -Santalen C₁₅H₂₄ (s. o.) reduziert (S., Bo.).

- 23. Die als $C_{15}H_{24}$ beschriebenen *Isosantalene* besitzen wahrscheinlich die Zusammensetzung $C_{16}H_{22}$ und sind daher auf S. 507 beschrieben.
- 24. Sesquiterpen C₁₅H₂₄ aus afrikanischem Sandelholzöl s. bei Sandelholzöl, Syst. No. 4728.
- 25. Caryophyllen $C_{15}H_{24}$. Der zuerst von Wallach (A. 271, 287) als "Caryophyllen" bezeichnete Kohlenwasserstoff besteht nach Untersuchungen von Deussen (A. 356, 1;

359, 245; 369, 41; B. 42, 376) aus einem inaktiven Kohlenwasserstoff a-Caryophyllen 1) und zwei linksdrehenden Kohlenwasserstoffen β - und γ -Caryophyllen. Zur Konstitution der Caryophyllene vgl.: Kanonnikow, \mathcal{H} . 31, 625; C. 1899 II, 860; Schreiner, *Pharmaceutical Archives* 6, 42; The Sesquiterpenes [Milwaukee 1904], S. 19; Deussen, A. 369, 562).

a) Rohcaryophyllen (Gemisch von mindestens 2 Kohlenwasserstoffen), in der älteren Literatur als "Caryophyllen" schlechthin bezeichnet. V. Im Pfefferöl (Schreiner, Kremers, Pharmaceutical Archives 4, 61). Im Betelöl (Schimmel & Co., Bericht vom KREMERS, Pharmaceutical Archives 4, 61). Im Betellöl (Schimmel & Co., Bericht vom Oktober 1907, 15; C. 1907 II, 1741). Im Ceylonzimtöl (Schimmel & Co., Bericht vom April 1902, 69; C. 1902 I, 1059; D. R. P. 134789; C. 1902 II, 1486; Walbaum, Hüthig, J. pr. [2] 66, 54). Im äther, Öl aus der Wurzelrinde von Cinnamomum zeylanicum Breyn (Pil-GRIM, C. 1909 I, 534). Im südamerikanischen Copaivabalsamöl (WALLACH, A. 271, 295; vgl.: Blanchet, A. 7, 157; Soubeiran, Capitaine, \hat{A} . 34, 321; Posselt, A. 69, 69; Strauss, A. 148, 150; Brix, M. 2, 510; Levy, Engländer, A. 242, 191; van Itallie, Nieuwland, Ar. 242, 545; vgl. Umney, Pharm. Journ. [3] 24, 215). Im Weißzimtöl (Williams, Pharm. Rundsch., N. Y. 12 [1894], 183; zitiert nach Semmler, Die ätherischen Öle, Bd. II [Leipzig 1906], S. 568). Im Pimentöl (Schimmel & Co., Bericht vom April 1904, 80; C. 1904 I, 1265). Im Nelkenöle (Church, Soc. 28, 114; J. 1875, 853; Wallach, A. 271, 298; vgl. Ettling, A. 9, 68; Brüning, A. 104, 205; Williams, A. 107, 242).

Darst. Man schüttelt Nelkenöl mit 7º/oiger Sodalösung in geringem Überschuß, extrahiert die Lösung mit Äther, dampft den Ätherauszug auf dem Wasserbade ein, befreit das rohe Caryophyllen durch wiederholte Behandlung mit 5%iger Sodalösung von etwas Eugenol und destilliert mit Dampf (Schreiner, Kremers, *Pharmaceutical Archives* 2, 280; Schreiner, The Sesquiterpenes [Milwaukee 1904], S. 68).

Farblose Flüssigkeit von schwachem, aromatischem Geruch. Kp, 258-259°; Kp13: $123-124^{\circ}$; D^{24} : 0,9038 (Erdmann, J. pr. [2] 56, 146. Kp₂₀: $136-137^{\circ}$; D^{20} : 0,9030; n^{20} : 1,49694; n_D^{20} : 1,49976; n_Z^{20} : 1,51528; $[\alpha]_D^{20}$: $-8,96^{\circ}$ (Schr., K., Pharm. Archives 2, 281; C. 1899 II, 943; Schr., The Sesquiterpenes, S. 69). D_Z^{20} : 0,9032; n_D^{20} : 1,50076; $[\alpha]_D^{20}$: $-8,95^{\circ}$ (Gadamer, Amenomiya, Ar. 241, 38). Kp_{20} : 136—137°; D_Z^{15} : 0,9076 (Thoms, Ar. 241, 599).

Über Versuche, das rohe Caryophyllen durch fraktionierte Destillation in seine Bestand-

teile zu zerlegen, vgl. Deussen, Lewinsohn, A. 359, 246.

Caryophyllen aus Nelkenstielöl gibt bei der Oxydation mit wäßr. KMnO₄-Lösung (2 At. O) caryophylieft aus Neikeisolefo gibt bei der Oxydation init wahr. Rining, 108ting (2 Mt. 0) neben Oxalsäure ein Oxydationsprodukt der Zusammensetzung C₁₄H₂₂O₄, ferner eine Säure C₁₀H₁₆O₃, eine Säure C₈H₈O₄ und eine Verbindung C₁₁H₁₈O₃ (s. u.) (Deussen, Lewinsohn, A. 359, 258; D., Loesche, B. 42, 376, 680; A. 369, 54; Haarmann, B. 42, 1062). Beim Behandeln von Caryophyllen mit KMnO₄ in Aceton unter 0° erhält man ein Glykol C₁₀H₁₈O₃ (S. 465) (D., Loe, B. 42, 379). Einw. von Ozon: HaaA, B. 42, 1067. Oxydation von Caryophyllen aus Copaivabalsamól: Levy, Englander, A. 242, 191; vgl. D., Loe., Klemm, A. 369, 52. Caryophyllen wird von Natrium urd Alkohol nicht reduziert (Semmler, B. 36, 1037). Einw. von Brom: Beckett, Wright, Soc. 29, 6. Caryophyllen liefert mit HCl in Äther ein Bis-hydrochlorid C₁₅H₂₆Cl₂ vom Schmelzpunkt 69-70° (S. 110) (Schreiner, Kremers, Pharm. Archives 2, 296; C. 1899 II, 1119; Schr., The Sesquiterpenes [Milwaukee 1904], S. 70; vgl. Wallach, A. 271, 298). Beim Erwärmen von Caryophyllen mit Eisessig-Schwefelsäure entstehen Caryophyllenhydrat $C_{15}H_{26}O$ (Syst. No. 510) (Wa., A. 271, 288) und ein tricyclisches Sesquiterpen (D., LOE., KLEMM, A. 369, 50).

Caryophyllen-bis-hydrochlorid $C_{15}H_{26}Cl_2$ s. S. 110.

 $\text{Caryophyllen-nitrolbenzylamine $C_{22}H_{32}ON_2 = C_{15}H_{23}(:N\cdot OH)\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_5$ s. }$

Caryophyllen-nitrolpiperidin $C_{20}H_{34}ON_2=C_{15}H_{23}(:N\cdot OH)\cdot NC_5H_{10}$ s. Syst. No. 3038.

Verbindung $C_{14}H_{22}O_4$. B. Bei der Oxydation des Rohcaryophyllens aus Nelkenstielöl mit verd. KMnO₄-Lösung bei 0° (Deussen, Lewinsohn, A. **359**, 258; vgl. D., Loesche, B. **42**, 376; D., Loe, Klemm, A. **369**, 54; Haarmann, B. **42**, 1063). — Nadeln oder Blättchen (aus heißem Ligroin) mit lange andauerndem, bitterem Geschmack. F: 120° (H.), 120,5° (D., Le.). Kp₁₀: 210° (H.). Löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, auch in Wasser, unlöslich in kaltem Ligroin (D., Le.). In benzolischer Lösung linksdrehend (D., Le.). — Die Oxydation mit Chromsäure in Eisessig führt zu einer Verbindung $C_{14}H_{20}O_4$ (H.). Oxydiert man die Verbindung $C_{14}H_{20}O_4$ mit der gleichen Menge KMnO₄ in Chloroform + Wasser, so erhält man die Säure $C_{14}H_{20}O_5$ (H.). Spaltet mit alkal. Bromlösung Bromoform ab (H.).

¹⁾ α-Caryophyllen ist nach dem für die 4. Aufl. dieses Handbuches geltenden Literatur-Schlußtermin [i. I. 1910] von Deussen (J. pr. [2] 83, 483; A. 388, 146) mit Humulen (s. S. 462) identifiziert worden.

²) Vgl. ferner: Deussen, A. 388, 155; Semmler, Mayer, B. 44, 3657.

Beim Behandeln mit 1% jeger heißer Schwefelsäure entsteht die Verbindung C14H20O3 (H.).

Liefert mit Hydroxylamin ein Oxim $C_{14}H_{23}O_4N$ (H.; D., Loesche, Klemm). Oxim $C_{14}H_{23}O_4N$. B. Aus der Verhindung $C_{14}H_{22}O_4$ (S. 464) und Hydroxylamin in Methylalkohol (H., B. 42, 1064). — Krystalle (aus Wasser). F: 188,5° (H.), 187—188° (D., Loe., Klemm, A. 369, 55).

KLEMM, A. 369, 55).

Verbindung C₁₄H₂₀O₄. B. Aus der Verbindung C₁₄H₂₂O₄ (S. 464) durch Chromsäure in Eisessig (H., B. 42, 1064). — Krystalle (aus Aceton). F: 156—157°. Leicht löslich in Chloroform, Essigester, schwer in Aceton, Alkohol, Ather; unlöslich in Wasser, Benzin.

Säure C₁₄H₂₀O₅. B. Aus der Verbindung C₁₄H₂₂O₄ (S. 464) in Chloroform durch Oxydation mit der gleichen Menge KMnO₄ in Wasser bei Zimmertemperatur (H., B. 42, 1065).

— Krystalle (aus Äther oder Chloroform). F: 171° (Zers.).

Verbindung C₁₄H₂₀O₅. B. Aus der Verbindung C₁₄H₂₂O₄ (S. 464) durch Behandeln mit heißer 1°/₆1ger Schwefelsäure (H., B. 42, 1064). — Öl. Kp₂₀: 193°.

Verbindung C₁₁H₁₈O₈. B. Bei der Oxydation des Caryophyllens mit wäßr. KMnO₄-Lösung (H., B. 42, 1066). — Krystalle mit ¹/₂ H₂O (aus Wasser). Schmilzt wasserfrei bei 122°. Krystallisiert aus Benzol mit Krystallibenzol.

Verbindung C₁H₁₀O₈. B. Durch Oxydation von Caryophyllen mit KMnO₂ in Aceton

Verbindung C₁₀H₁₈O₃. B. Durch Oxydation von Caryophyllen mit KMnO₄ in Aceton unter 0° (Deussen, B. 42, 379). — Nädelchen (aus Benzel). F: 145—146°. Unlöslich in kaltem Benzol, sonst löslich. Besitzt schwach bittersüßen Geschmack. Wird durch Natronlauge bei 100° nicht verändert.

Säure C₁₀H₁₆O₃. B. Bei der Oxydation des Caryophyllens mit wäßr. KMnO₄-Lösung (Deussen, B. 42, 377, 680; Haarmann, B. 42, 1066). — Kp₂₃: 195—197°.

Semicarhazon C₁₁H₁₉O₃N₃. B. Durch Behandeln der Säure C₁₀H₁₆O₃ (s. o.) mit salzsaurem Semicarbazid + Natriumacetat in verd. Alkohol (D., B. 42, 377, 680). — Nädelchen (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 186° unter geringer Gelbfärbung.

Säure C₈H₈O₄ = C₇H₇O₂ CO₂H. B. Durch Oxydation von Caryophyllen mit wäßr. KMnO₄-Lösung hei 0° (Deussen, B. 42, 378). — Vierkantige Säulen (aus verd. Alkohol). F: 179,5—180,5°. Unzersetzt sublimierbar. Löslich in Chloroform, Alkohol und heißem Gibt mit FeCl₃ keine Färbung.

Als a-Caryophyllen bezeichnet Deussen (A. 359, 55) den inaktiven Bestandteil des Rohcaryophyllens, aus welchem die im folgenden beschriebenen Abkömmlinge erhalten wurden.

a-Caryophyllen -nitrosochlorid C $_{15}$ H $_{24}$ ONCI. Darst. Man versetzt ein Gemisch von 5 ccm Rohcaryophyllen, 5 ccm Alkohol, 5 ccm Essigester und 5 ccm Athylnitrit unter starker Kühlung mit alkoh. Chlorwasserstofflösung und setzt die Lösung nach 1 Stde. dem Licht aus (Schreiner, Kremers, *Pharmaceutical Archives* 2, 294; C. 1899 II, 1119; Schreiner, The Sesquiterpenes [Milwaukee 1904], S. 71). Das nun auskrystallisierende rohe Caryophyllennitrosochlorid zieht man auf dem Wasserbade bei etwa 70° mit Alkohol, dem man 10° / Essigester zusetzt, mehrmals aus; dann krystallisiert man den Rückstand aus Chloroform um (Deussen, Lewinsohn, A. 356, 4; vgl. D., A. 369, 45). — Glänzende Krystallkrusten (aus Chloroform). Zersetzt sich bei langsamem Erhitzen bei 177°, bei schnellem Erhitzen bei 179° (D., Lr.). Fast unlöslich in Alkohol, Essigester, Ather und Petroläther, löslich zu etwa 1% (D., LE.). Past undersich in Arkono, Essigsster, Ather ind retrolation, Iosian zu etwa 1 γ₀ in Benzol und Chloroform (D., LE.). Die Lösungen sind kalt farblos, in der Wärme blau (D., LE.). Optisch inaktiv (D., LE.). Liefert bei der Einw. von Natriumäthylat oder -propylat eine Verbindung C₁₅H₂₅O₂N vom Schmelzpunkt 128—129°, bei der Einw. von Natriummethylat eine Verbindung C₁₅H₂₅O₂N vom Schmelzpunkt 116° (D., LOESCHE, KLEMM, A. 369, 47). Setzt sich hei vielstündigem Erhitzen mit Benzylamin zu Caryophyllennitrolbenzylamin vom Schmelzpunkt 128° (Syst. No. 1873) um (D., LE., A. 356, 8). Zur Einw. von Anilin vgl. Schr., Pharm. Archives 6, 123; The Sesquiterpenes [Milwaukee 1904], S. 72.

Verbindung $C_{15}H_{25}O_2N$. Zur Zusammensetzung vgl. Deussen, A. 369, 48. — B. Man kocht 5 g a-Caryophyllen-nitrosochlorid mit einer Lösung von 4 g Natrium in 50 ccm Methylalkohol etwa 6 Stdn. unter Rückfluß (Deussen, Lewinsohn, A. 356, 11). Entsteht auch aus a-Caryophyllen-nitrosobromid beim Erhitzen mit Natriummethylat (D., Le., A. 359, 248). — Farblose Rhomben (aus Alkohol) oder rosettenartige Blättchen (aus Benzol). F: 116° (D., Le., A. 356, 11). Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, unlöslich in Petroläther; ist in Eisessig monomolekular; optisch inaktiv (D., Le., A. 356, 12). - Gibt mit 1 Mol.-Gew. Brom in CCI4 eine gebromte Verbindung, welche beim Umkrystallisieren aus Alkohol die

Verbindung C₁₇H₂₈O₂NBr liefert (D., Le., A. 359, 248).
Verbindung C₁₇H₂₈O₂NBr. B. Man behandelt die Verbindung C₁₅H₂₅O₂N mit Brom in

Kohlenstofftetrachlorid und krystallisiert das Reaktionsprodukt aus Alkohol um (Deussen, Lewinsohn, A. 359, 248). — Farhlose Nadeln. F: 185—186° (Zers.). Inaktiv. Verbindung C₁₅H₂₃ON. B. Aus α-Caryophyllen-nitrosochlorid durch Einw. von Natriumäthylat oder -propylat (Deussen, Loesche, Klemm, A. 369, 47). — Tafeln. F: 128—129°. Optisch inaktiv. — Entfärbt Brom in Eisessig.

a-Caryophyllen-nitrosobromid $\rm C_{15}H_{24}ONBr.$ B. Man kühlt eine Mischung von je 5 ccm Rohearyophyllen, Essigester, Alkohol und Äthylnitrit auf -20^{o} ab und gibt dazu ganz allmählich 5 ccm mit trocknem Bromwasserstoff gesättigten Äther; Ausbeute 8 $^{o}/_{o}$ (Deussen, Lewinsohn, A. 359, 247). — Krystalle (aus Chloroform). F: 144—145° (Zers.). Optisch inaktiv. — Liefert beim Erhitzen mit Natriummethylat die Verbindung $\rm C_{15}H_{25}O_{2}N$ vom Schmelzpunkt 116° (S. 465).

 α -Caryophyllen-nitrosat $C_{15}H_{24}O_4N_2$. Darst. Man kühlt ein Gemisch aus 5 ccm Rohcaryophyllen, 5 ccm Eisessig und 5 ccm Athylnitrit in einer Kältemischung ab, versetzt allmählich mit 5 ccm konz. Salpetersäure + 5 ccm Eisessig und fällt nach 2 Stdn. mit Alkohol (Schreiner, Kremers, *Pharm. Archives* 2, 296; C. 1899 II, 1119; Schr., The Sesquiterpenes [Milwaukee 1904], S. 72). — Feine Nadeln (aus Benzol). F: 158^o (Schimmel & Co., C. 1907 II, 1741), 162° (Deussen, Loesche, Klemm, A. 369, 42). Unlöslich in Alkohol, Äther und Eisessig, löslich in Benzol (Wallach, Tuttle, A. 279, 391; K., Schr., James, Pharm. Archives 1, 212; C. 1899 I, 108; Schr., The Sesquiterpenes, S. 73). — Beim Kochen mit alkoh. Kali entstehen weiße Nadeln (F: 220—223°) (K., Schr., J., Pharm. Archives 1, 215; C. 1899 I, 108). Liefert mit Benzylamin das Caryophyllennitrolbenzylamin vom Schmelzpunkt 128° (K., Schr., J.; D., L., Kl.). Mit Piperidin entsteht das Nitrolamin C₂₀H₃₄ON₂ (Syst. No. 3038) (W., T.).

c) β-Caryophyllen wird von Deussen, Loesche, Klemm (A. 369, 43) der linksdrehende Kohlenwasserstoff des Rohcaryophyllens genannt, von dem sich die folgenden Derivate ab-

leiten. Zur Konstitution vgl. D., A. 369, 56.

β-Caryophyllen-nitrosochlorid C₁₅H₂₄ONCl. Darst. Man zieht rohes Caryophyllennitrosochlorid (s. S. 465 bei a-Caryophyllennitrosochlorid) auf dem Wasserbade bei etwa 70° mit Alkohol, dem $10^{\circ}/_{\circ}$ Essigester zugesetzt sind, mehrmals aus und krystallisiert den beim Eindunsten der Auszüge zurückbleibenden, mit Harz durchsetzten Krystallbrei zuerst zweimal aus Alkohol, dann aus der 20-fachen Menge warmen Essigesters unter Zusatz von etwas Alkohol um; das β -Nitrosochlorid scheidet sich zuerst aus (Deussen, Lewinsohn, A. 356, 5). — Glasglänzende derbe Krystalle. Schmilzt unter Zersetzung bei 159° sohn, A. 356, 5). — Glasglänzende derbe Krystalle. Schmilzt unter Zersetzung bei 159° (D., Le.). Besonders die Lösung in Essigester ist in der Wärme blau gefärbt (D., Le.). [α]₀¹: — 98,07° (in Benzol; p = 0,8681) (D., Le.). — Wandelt sich beim Erhitzen mit Alkohol in siedenden Wasserbade in das Isocaryophyllen-α-nitrosochlorid vom Schmelzpunkt 122° (S. 467) um (D., Loesche, Klemm, A. 369, 49). Bei der Umsetzung mit Natriumäthylatlösung in der Wärme entsteht eine Verbindung C₁₅H₂₅O₂N oder C₁₅H₂₃O₂N vom Schmelzpunkt 164° (D., Loe, K.). Beim Erhitzen mit Benzylamin entsteht das Caryophyllen-nitrolbenzylamin (Syst. No. 1873) vom Schmelzpunkt 172—173° (D., Le., A. 356, 9). Blaues β-Caryophyllen-nitrosit C₁₅H₂₄O₃N₂. B. Man setzt zu einer Lösung von 25 ccm Caryophyllen in 63 ccm (Deussen, Lewinsohn, A. 356, 13) leicht siedendem Petroläther 25 ccm gesättigte NaNO₂-Lösung, dann allmählich 25 ccm Eisessig (Schreiner, Kre-

äther 25 ccm gesättigte NaNO₂-Lösung, dann allmählich 25 ccm Eisessig (Schreiner, Kremers, *Pharm. Archives* 2, 282; *C.* 1899 II, 943). — Blaue Nadeln. F: 113° (Sch., K.), 115° (D., Le., A. 356, 13). [a]_D: +1626° (in Benzol) (D., A. 369, 42 Ann.)¹). — Beim Belichten des blauen Nitrosits in alkoh. Lösung entsteht die Verbindung C₁₅H₂₂O₄N₂ (s. u.), in Schreiderschaft (b. 150°). lichten des blauen Nitrosits in alkoh. Lösung entsteht die Verbindung C₁₅H₂₂O₄N₂ (s. u.), in benzolischer Lösung dagegen eine Verbindung C₁₅H₂₄O₆N₄ (?) (s. u.) vom Schmelzpunkt 159° (D., Loesche, Klemm, A. 369, 44). Bei der Einw. siedenden Ligroins (Kp. ca. 90°) unter gleichzeitigem Durchleiten von CO₂ entsteht aus der blauen Verbindung allmählich ein weißlich-gelber voluminöser Niederschlag, aus dem sich die Verbindung C₁₅H₂₄O₆N₄ (?) (vgl. D., Loe., Kl., A. 369, 45) vom Schmelzpunkt 159° (s. u.) isolieren läßt; die vom Niederschlag abfiltrierte Ligroinlösung enthält die Verbindung C₁₅H₂₂O₄N₂ (s. u.) (D., Le., A. 356, 17; 359, 249). Das blaue Caryophyllennitrosit wird durch CrO₃ (3 At. O entsprechend) in Eisesig hauptsächlich zu der Verbindung C₁₅H₂₂O₄N₂ oxydiert (D., Le., A. 359, 249). Liefert bei Einw. von alkoh. Kalilauge in der Kälte ein weißes Nitrosit vom Schmelzpunkt 139° bis 139,5° (D., Le., A. 356, 14), bei längerer Einw. bei Zimmertemperatur dagegen eine Verbindung C₁₅H₂₅O₂N oder C₁₅H₂₅O₂N (F: 162—163°) (D., Loe., Kl., A. 369, 43). Wird beim Kochen mit Alkohol zu etwa 60°/o in Isocaryophyllen (S. 467) übergeführt (D., Le., A. 359, 251). Verbindung C₁₅H₂₂O₄N₂. B. Aus dem blauen β-Caryophyllennitrosit bei der Einw. von siedendem Ligroin (neben anderen Verbindungen) (Deussen, Lewinsonn, A. 356, 17) oder von Chromsäure (entsprechend 3 At. O) (D., Le., A. 359, 249). Beim Belichten des

von stetendem Ligion (neben anderen verbindungen) (Deussen, Lewinsonn, A. 356, 17) oder von Chromsäure (entsprechend 3 At. O) (D., Le., A. 359, 249). Beim Belichten des blauen β-Caryophyllennitrosits in alkoh. Lösung (D., Loe., K., A. 369, 44). — Krystalle (aus Ligroin). F: 131–132°; [a]_D: +57,22° (in Benzol; p = 0,5669) (D., Loe., K.). — Entfärht eine Lösung von Brom in Eisessig sofort (D., Le., A. 359, 250; D., Loe., K.). Verbindung C₁₅H₂₄O₆N₄(?)²). B. Aus blauem β-Caryophyllennitrosit durch Belichten in benzolischer Lösung (Deussen, Loesche, Klemm, A. 369, 45) oder durch Einw. von siedendem

¹⁾ Vgl. die nach Literatur-Schlußtermin veröffentlichte Berichtigung der ursprünglichen Berechnung bei DEUSSEN, A. 388, 161.

²⁾ Nach dem für die 4. Aufl. dieses Handbuches geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] hat Deussen (A. 388, 138) für diese Verbindung die Formel C12H19O6N3 aufgestellt.

Ligroin (Deussen, Lewinsohn, A. 356, 17; 369, 45). — Krystalle (aus Aceton + Petroläther). F: 158—159° (D., Loe., K.). Leicht löslich in Kalilauge (D., Le.). Verhält sich gegen Brom gesättigt (D., Le.).

Weißes Caryophyllen-nitrosit $C_{15}H_{24}O_3N_9$. B. Entsteht aus dem blauen β -Caryophyllennitrosit (S. 466), wenn man dieses mit der 3-fachen Menge Alkohol übergießt und zu der auf 0° abgekühlten Mischung tropfenweise solange etwa $10^{\circ}/_{\circ}$ ige alkoh. Kalilauge fließen läßt, bis die blauen Nadeln verschwunden sind; man säuert dann sofort vorsichtig mit verd. Essigsäure an, schüttelt nach dem Verdünnen mit Eiswasser mit Äther aus und krystallisiert den Rückstand der äther. Ausschüttelung nach dem Abpressen auf Ton aus Petroläther um (Deussen, Lewinsonn, A. 356, 14). — Verfilzte Nadeln (aus Petroläther). F: 139—139,5° Löslich in den meisten Lösungsmitteln. $[a]_0^{16}$: $+120,0^{\circ}$ (in Benzol; p = 1,537). Monomolekular (in Benzol und Eisessig). — Nimmt in Eisessig sofort Brom auf, in CCl₄ jedoch erst in einigen Minuten. Die Lösung in Eisessig sowie in alkoh. Salzsäure ist schwach grünblau; beim Erhitzen der farbigen essigsauren Lösung auf etwa 100° ver-

schwäch grundat; beim Ernitzen der langen essigsaufen Losting auf etwa 100° verschwindet die Färbung unter Bildung einer krystallisierten Verbindung.

Verbindung C₁₅H₂₅O₂N oder C₁₆H₂₃O₂N. Zur Zusammensetzung vgl. Deussen, Loesche, Klemm, A. 369, 44. — B. Durch etwa 4-stdg. Einw. von ca. 10% iger alkoh. Kalilauge bei Zimmertemperatur auf das blaue β-Caryophyllennitrosit (D., Lewinsohn, A. 356, 16). — Nadeln (aus Petroläther oder Eisessig). F: 162–163°. [a] : +209,2° (in Benzol; p = 1,719). Monomolekular (in Eisessig und Benzol). — Nimmt in Eisessig sofort Brom auf, in Collindade erreigen einer Minute. in CCl4 jedoch erst in einigen Minuten.

Verbindung $C_{15}H_{25}O_2N$ oder $C_{15}H_{22}O_2N$. Zur Zusammensetzung vgl. Deussen, Loesche, Klemm, A. 369, 46. — B. Neben a- und β -Caryophyllennitrosochlorid bei Einw. von Äthylnitrit und HCl auf rohes Caryophyllen (Deussen, Lewinsohn, A. 356, 5); zur Darstellung läßt man die bei der Darstellung des a-Caryophyllennitrosochlorids (S. 465) abfallenden Mutterlaugen lang-am eindunsten; Ausbeute ca. 28°/₀ (D., Loesche, Klemm, A. 369, 45). – Krystalle (aus Alkohol + Essigester). F: 164° (D., Loe., K.). [a]₀: +224° (in Chloroform) (D., Loe., K.); [a]₀: +217,2° (in Benzol; p = 0,8519) (D., Le.). Monomolekular (in Benzol) (D., Le.). – Nimmt in Lösung sofort Brom auf; reagiert nicht mit Benzylamin (D., Le.).

Verbindung $C_{15}H_{25}O_2N$ oder $C_{15}H_{23}O_2N$. B. Beim langsamen Eindunsten und längerem Stehen der bei der Darstellung des α -Caryophyllennitrosochlorids (S. 465) abfallenden Mutterlaugen, neben der isomeren Verbindung vom Schmelzpunkt 164° (D., Loesche, Klemm, A. 369, 46). — Nädelchen (aus verd. Alkohol). F: 125—125,5°. Löslich in den gebräuchlichsten organischen Lösungsmitteln. [a]₀: +24° (in Benzol). — Entfärbt Brom nicht.

d) *y-Caryophyllen* wird derjenige optisch aktive Gemengteil des rohen Caryophyllens genannt, der kein Nitrosit liefert (Deussen, Loesche, Klemm, A. 369, 43).

26. Isocaryophyllen $C_{15}H_{24}$. Zur Bezeichnung vgl. Deussen, Loesche, Klemm, A. 369, 49 Anm. 1). — B. Dieser Kohlenwasserstoff läßt sich isolieren, wenn man die grünblauen Mutterlaugen von der Darstellung des blauen β -Caryophyllennitrosites (S. 466) mit Wasser wäscht, den Petroläther im Vakuum abdunstet und das zurückbleibende Öl mit Wasserdampf übertreibt, bis das übergehende Öl anfängt, schwerer als Wasser zu werden (D., Lewinsohn, A. 356, 20). Entsteht auch aus dem blauen β -Caryophyllennitrosit beim Keehen mit Alkohol (D., Le., A. 359, 251). — Kp_{14.5}: 125—125,5°; D₀°: 0,89941; n₀°: 1,49665; a₁°: -26,174° (D., Le., A. 359, 252). — Oxydation mit KMnO₄: D., Loe, K. Addiert Brom unter Entwicklung von HBr (D., Le., A. 359, 252). Gibt (mit 80°), Ausbeute) ein Nitrosochlorid-Comisch does in a discontinuous description of the comisch description of the co Gemisch, das sich durch Aceton in 2 Isomere zerlegen läßt (s. u.) (D., LE., A. 359, 253).

Isocaryophyllen-a-nitrosochlorid C₁₅H₂₄ONCl. B. Bei der Anlagerung von NOCl an Isocaryophyllen, neben dem β -Nitrosochlorid (s. u.); die in Aceton leichter lösliche a-Verbindung ist in neunmal größerer Menge als die β -Verbindung vorhanden (Deussen, Le-WINSOHN, A. 359, 253). — Nädelchen (aus Aceton-Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei 122° (schnell erhitzt bei $123-124^{\circ}$) (D., Le.). $[a_{p}^{o}]^{\circ}$: $+14.71^{\circ}$ (in Chloroform; p=2.491) (D., Le.). — Gibt mit Anilin in Benzollösung ein Anilid vom Schmelzpunkt 187° (D., Le.). Gibt beim Umsetzen mit Benzylamin Caryophyllennitrolbenzylamin vom Schmelzpunkt 1720 bis 1730 (D., Loesche, Klemm, A. 369, 48). Liefert beim Erwärmen mit Natriumäthylatlösung eine Verbindung C₁₅H₂₅O₂N oder C₁₅H₂₉O₂N (F: 163—1640) (D., Loe, K.).

Isocaryophyllen-β-nitrosochlorid C₁₅H₂₄ONCl. B. s. o. bei der α-Verbindung. —

Schmilzt unter Zersetzung bei 146° (bei schnellerem Krystalle (aus Chloroform-Alkohol).

¹⁾ Nach dem für die 4. Aufl. geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] von DEUSSEN (J pr. [2] 90, 324) als γ-Caryophyllen bezeichnet; der experimentelle Beweis für die Identität des Isocaryophyllens mit dem sktiven y-Caryophyllen des Roh-Caryophyllens (vgl. S. 464) ist nach DEUSSEN (Priv.-Mitt.) noch nicht erbracht worden.

- Erhitzen bei 147—148°); schwerer löslich in Aceton als das Isomere; $[a]_5^{ps}$: —33,69° (in Chloroform; p = 3,346) (D., Le.). Wandelt sich beim Erhitzen mit Alkohol im siedenden Wasserbade in das a-Nitrosochlorid vom Schmelzpunkt 122° um (D., Loesche, Klemm, A. 369, 48). Liefert mit Benzylamin Caryophyllennitrolbenzylamin (F: 172—173°) (D., Le.). Gibt jedoch mit Anilin kein festes Anilid (D., Le.). Liefert beim Erwärmen mit Natriumäthylatlösung dieselbe Verbindung $C_{15}H_{25}O_2N$ oder $C_{15}H_{23}O_2N$ (F: 163—164°), die auf dem gleichen Wege auch aus β -Caryophyllennitrosochlorid (S. 466), sowie aus Isocaryophyllenanitrosochlorid (S. 467) entsteht (D., Loe., K.).
- 27. Cloven $C_{15}H_{24}$. Einheitlichkeit fraglich (Deussen, Lewinsohn, A. 359, 257). B. Bei $^{1}/_{4}$ -stdg. Kochen von Caryophyllenhydrat $C_{15}H_{26}O$ (Syst. No. 510) mit $P_{2}O_{5}$ (Wallach, A. 271, 294). Flüssig. Kp: $261-263^{\circ}$; D^{18} : 0,930; n_{9}° : 1,50066 (W.). Kp_{15,5}: 131° bis 139°; D_{9}° : 0,92223; n_{9}° : 1,4740; α : +1,30° (I = 10 cm) (D., L.). Läßt sich nicht in Caryophyllenhydrat zurückverwandeln (W.). Liefert kein festes Nitrosit (D., L.). Beim Erhitzen mit Paraformaldehyd auf $180-200^{\circ}$ entsteht eine Verbindung $C_{16}H_{26}O$ (Syst. No. 533) (Genvresse, C. r. 138, 1228).
 - 28. Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ aus Caryophyllen-bis-hydrochlorid. B. Aus Caryophyllen-bis-hydrochlorid, Eisessig und Natriumacetat (Schreiner, Kremers, Pharmaceutical Archives 4, 164; C. 1902 I, 41; vgl. Schreiner, Pharmaceutical Archives 6, 122; The Sesquiterpenes [Milwaukee 1904], S. 71, 108). D^{20} : 0,9191. n_D : 1,49901. $[a]_D$: —35,39°.
 - 29. Caparrapen $C_{15}H_{24}$. B. Bei Einw. von P_2O_5 auf Caparrapiol (Syst. No. 4728) (Tapla, Bl. [3] 19, 643). Farblose Flüssigkeit. Kp: 240—250°. D^{16} : 0,9019. $[a]_D$: —2,21°. n_D : 1,4953. Schwer löslich in Alkohol.
 - 30. Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ aus dem ätherischen Öl von Pittosporum. V. Im Öl der Früchte von Pittosporum undulatum Vent. (Power, Tutin, Soc. 89, 1090). Gelbliches Öl von rosenähnlichem Geruch. Kp: $263-264^{\circ}$ (korr.); Kp_{60} : $167-171^{\circ}$. D_{15}^{15} : 0.9100. n_{20}^{20} : 1.5030. Optisch inaktiv.
 - 31. Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ aus dem Sesquiterpenalkohol $C_{15}H_{26}O$ des Copaivabalsamöls. B. Aus dem Sesquiterpenalkohol des surinamensischen Copaivabalsams (s. Syst. No. 4728) durch wasserfreie Ameisensäure (van Itallie, Nieuwland, C. 1906 I, 1893; Ar. 244, 163). Kp_{759} : 252°. D^{15} : 0,952. n^{15} : 1,5189. a_D : -61,7°.
 - 32. Amorphen $C_{15}H_{24}$. V. Im äther. Öl von Amorpha fruticosa L. (PAVESI, Rend. del R. Istituto Lombardo [2] 37, 491; C. 1904 II, 224). Darst. Durch Sättigen der Sesquiterpen-Fraktion des Öles mit Chlorwasserstoff und Kochen der flüssigen Hydrochloride mit Anilin (P.). Öl von schwach aromatischem Geruch. Kp: 250—260°. D¹⁵: 0,916. n_0^{15} : 1,50652; $n_0^{17.5}$: 1,50541. Gibt mit Schwefelsäure in Eisessig eine rotviolette Färbung.
 - 33. Guajen $C_{15}H_{24}$. Einheitlichkeit fraglich (vgl. Haensel, C. 1908 II, 1436). B. Aus Guajol $C_{15}H_{26}O$ (Syst. No. 510) durch Erhitzen mit überschüssigem $ZnCl_2$ auf 180° (Wallach, Tuttle, A. 279, 397), durch $1^{\circ}/_2$ -stdg. Erhitzen mit der halben Gewichtsmenge KHSO₄ auf 180° (Gadamer, Amenomya, Ar. 241, 43) oder durch 1-stdg. Erwärmen mit der dreifachen Menge wasserfreier Ameisensäure (Haensel, C. 1908 II, 1436). Durch Einw. von Schwefelkohleustoff auf die Kaliumverbindung des Guajols und Erwärmen des entstandenen Xanthogenats mit Methyljodid (Gandurin, B. 41, 4362). Fast geruchlose Flüssigkeit, die mit der Zeit schwach wohlriechend wird (Gad., A.). Kp; $124-128^{\circ}$; D^{20} : 0.910; n_0 : 1.50114 (W., T.). Kp₃: $123-124^{\circ}$; D^{20} : 0.9085; n^{∞} : 1.50049; $[a]^{\infty}$: -40.35° (Gad., A.). Kp₁₁: 124° ; D^{3} : 0.9854; n^{∞} : 1.49468; $[a]^{\infty}$: -66.11° (Gan.). Kp₁₄: $135-138^{\circ}$; D^{20} : 0.9182 (H.). Leicht löslich in Äther, schwerer in Alkohol (Gan.).
 - 34. Galipen C₁₅H₂₄ s. bei Angosturarindenöl, Syst. No. 4728.
 - 35. Sesquiterpen C₁₅H₂₄ aus westindischem Sandelholzöl, "d-Cadinen" s. bei Cadinen S. 460,
 - 36. Limen (auch als Bisabolen bezeichnet) bezw. diesem strukturell nahestehende Sesquiterpene $C_{15}H_{24}$, welche dasselbe Trishydrochlorid $C_{15}H_{27}Cl_3$ vom Schmelzpunkt 80° (S. 59—60) liefern und in Form desselben isoliert wurden. V. Im sibirischen Fichtennadelöl (Wallach, A. 368, 19). Im Bergamottöl (Burgess, Page, Soc. 85, 1328). Im Limettöl (B., P., Soc. 85, 415). Im äther. Öl aus Piper Volkensii (R. Schmidt, Weilinger, B. 39, 657). Im Campheröl (Schimmel & Co., C. 1909 II, 2156). Im Citronenöl (B., P., Soc. 85, 415; Gildemeister, Müller, C. 1909 II, 2160). In der Bisabol-Myrrha (Tucholka,

Ar. 235, 295). Im Opopanaxöl (identisch mit dem Öl aus Bisabol-Myrrha?) (Schimmel & Co., C. 1904 II, 1470).

Aus Citronenöl durch Fraktionieren gewonnenes Limen zeigte folgende Eigenschaften:

Kp₄: 110-112°; D¹⁵: 0.8813; n_{D}^{20} : 1.49015; α_{D} : -41° 31′ (1 = 10 cm) (G., M.).

 Kp₄: 110—112°; D¹⁶: 0,8813; n₁°°: 1,49015; α_D: —41° 31′ (1 = 10 cm) (G., M.).
 Das aus dem Trishydrochlorid C₁₅H₂₇Cl₃ durch Natriumacetat und Eisessig regenerierte Limen zeigte folgende Eigenschaften: Farbloses Öl von schwachem, eigenartigem Geruch. Kp₇₅₆: 262—263° (geringe Zers.); Kp₀: 131°; D¹⁵: 0,873; n₁°: 1,4935; [α]_D: ± 0° (BURGESS, PAGE, Soc. 85, 415). Kp₇₅₂: 261—262°; D¹⁵: 0,8798; n₁°: 1,48246; α_D: ± 0° (SCHIMMEL & Co., Bericht vom Oktober 1909, 24; C. 1909 II, 2156). Kp₇₅₁: 261—262°; D¹⁵: 0,8759; n₁°: 1,4901; α_D: ± 0° (GILDEMEISTER, MÜLLER, WALLACH-Festschrift [Göttingen 1909], S. 449). Kp: 260° bis 268° (geringe Zers.). D²⁰: 0,8725; n₂°: 1,4903 (WALLACH, A. 368, 20). — Wird bei längerem Aufbewahren unter Verhazung dickflüssig (W.). Addiert in verd. essigsaurer Lösung (B., P.) 6 Atome Brom (B., P.; G., M.). Liefert ein Trishydrochlorid C₁₅H₂₇Cl₃ (B., P., Soc. 85, 415) und ein Trishydrobromid C₁₅H₂₇R₃ (W.). Liefert kein festes Nitrosochlorid, Nitrosit oder Nitrosat (G., M.). oder Nitrosat (G., M.).

Limen-tris-hydrochlorid $C_{15}H_{27}Cl_3$ s. S. 59-60.

- Bisabolen C₁₅H₂₄ s. Limen, S. 468.
- Sesquiterpen C₁₅H₂₄ aus Opopanaxöl s. oben bei Limen.
- 39. Heerabolen $C_{15}H_{24}$. V. Im äther. Heerabol-Myrrhenöl (v. Friedrichs, Ar. 245, 439). Darst. Man verseift das von den Säuren, Phenolen und Aldehyden befreite äther. Myrrhenöl mit alkoh. Kalilauge, schüttelt die wäßr. Lösung der Reaktionsflüssigkeit mit Äther aus, verjagt den Äther und fraktioniert den Rückstand unter vermindertem Druck über Natrium (v. F.). — Farblose, etwas dickliche Flüssigkeit von terpentinartigem Geruch. Kp₁₆: 130—136°. D²⁰: 0,943. n²⁰: 1,5125. [a]²⁰: —14° 12′. — Verbindet sich mit HCl zu einem Bishydrochlorid C₁₅H₂₈Cl₂ (S. 111).
 - 40. Conimen C₁₅H₂₄ s. bei Harz von Icica heptaphylla, Syst. No. 4745.
 - Heveen C₁₅H₂₄ s. bei Kautschuk, Syst. No. 4744.
- Gonystylen C₁₅H₂₄. B. Aus Gonystylol (Syst. No. 510) durch Erhitzen mit dem 2—3-fachen Gewicht Ameisensäure (Eyken, R. 25, 46). — Flüssig. Kp₁₇: 137—139°. D¹⁷: 0,9183. $n_{\rm b}^{\rm 15}$: 1,5134. [α] $_{\rm c}^{\rm 17}$: $+40^{\rm 0}$. — Addiert in äther. Lösung Brom. Läßt sich mit Eisessig-Schwefelsäure nicht hydratisieren.
- 43. Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ aus Balaoharzbalsam. V. Im (verseiften) Balaoharzbalsam (von Dipterocarpus vernicifluus Blco. und grandiflorus Blco.) (Bacon, C. 1909 II, 1450). Fast farbloses, schwach nach Cedernöl riechendes Öl. Siedet unter schwacher Gelbfärbung bei $261-262,4^{\circ}$ (korr.); Kp₈: $118-119^{\circ}$. D, $^{\circ}$: 0,9104. n_{D}° : 1,4956. Entfärbt angesäuerte wäßr. KMnO₄-Lösung sofort. Addiert in Eisessig Brom.
 - 44. Gurjunen 1) C₁₅H₂₄ s. bei Gurjunbalsamöl, Syst. No. 4728.
- 45. Niedriger siedendes Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ aus dem Sesquiterpenalkohol $C_{15}H_{26}O$ des Eucalyptusöles. B. Aus dem Sesquiterpenalkohol $C_{15}H_{26}O$ des Eucalyptusöles. B. Aus dem Sesquiterpenalkohol $C_{15}H_{26}O$ des Eucalyptusöles. lyptusöles (Syst. No. 510) durch Einw. von $90^{\circ}/_{0}$ iger Ameisensäure (neben einem Isomeren) (Schimmel & Co., C. 1904 I, 1264). — Kp₇₄₈: $247-248^{\circ}$; Kp₆: $102-103^{\circ}$; D¹⁵: 0,8956; n_{ν}^{43} : 1,49287; $\alpha_{\rm D}$: -55° 48′ (1=10 cm).
- 46. Höher siedendes Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ aus dem Sesquiterpenalkohol $C_{15}H_{26}O$ des Eucalyptusöles. B. Aus dem Sesquiterpenalkohol $C_{15}H_{26}O$ aus Eucalyptusöl (Syst. No. 510) durch Einw. von $90\,^0/_0$ iger Ameisensäure (neben einem Isomeren) (Schimmel & Co., C. 1904 I, 1264). Kp_{750} : 265,5—266°; D^{15} : 0,9236; n_0^m : 1,50602; a_0 : $+58^{\circ} 40' (l = 10 \text{ cm}).$
 - 47. Aralien C₁₅H₂₄ s. bei äther. Öl von Aralia nudicaulis Syst. No. 4728.
- 48. Leden $C_{15}H_{24}$. B. Bei schwachem Erwärmen von Ledumcampher $C_{15}H_{25}$ ·OH (Syst. No. 510) mit $50\%_0$ iger Schwefelsäure, mit Benzoylchlorid (Hjelt, B. 28, 3088) oder beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid auf 150% (Rizza, H. 19, 324; B. 20 Ref., 562). Charakteristisch riechende Flüssigkeit. Kp₇₅₂: 264% (R.); Kp: 255% (H.). D $^{\circ}$: 0,9349; D 19 : 0,9237 (R.). Addiert in Äther leicht Brom (R.).

^{&#}x27;) Genaueres über Gurjunen ist erst nach dem für die 4. Aufl. dieses Handbuches geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] durch Arbeiten von DEUSSEN (A. 374, 105) und SEMMLER (B. 47, 1029, 1141, 2254) bekannt geworden.

- Rhodien C₁₅H₂₄ s. bei äther. Öl von Convolvulus scoparius, Syst. No. 4728.
- 50. Patschulen $C_{15}H_{24}$. B. Aus Patschulialkohol $C_{15}H_{25}$. OH (Syst. No. 510) durch Behandlung mit Chlorwasserstoff in alkoh. Lösung, durch Einw. von Essigsäureanhydrid_in der Kälte oder durch Kochen mit Eisessig (Montgolfier, C. r. 84, 90), bei 1½ stdg. Erhitzen mit Kaliumdisulfat auf 180° (Wallach, Tuttle, A. 279, 394; vgl. auch W., A. 271, 299) oder durch Einw. von starker Ameisensäure in der Kälte (Schimmel & Co., Bericht vom April 1904, 75; C. 1904 I, 1265). — Farblose, cedernartig riechende Flüssigkeit. Kp: 255-256°; D¹⁵: 0,9334; a_0 : -36° 52′ (Sch. & Co.). Kp₇₄₃: 252-253° (korr.); D°: 0,946; D^{13,5}: 0,937; $[a]_D$: -42° 10′ (M.). Kp: 254-256°; D²³: 0,939; n_D : 1,50094 (W., T.). Kp_{13-12,5}: 112-115°; D^N: 0,9296; n_D^{∞} : 1,49835; $[a]_D^{\infty}$: -38,08° (Gadamer, Amenomya, Ar. 241, 41). Wenig löslich in Alkohol und Essigsäure, sehr leicht in Äther und Benzol (M.). Unlöslich in Selvegiure, Selveg Salzsäure, Salpetersäure und Schwefelsäure; gibt mit diesen Säuren eine charakteristische rote Färbung (M.). - Verbindet sich nicht mit HCl (M.). Läßt sich nicht hydratisieren (G., A.; Sch. & Co.).
 - Natürliche Sesquiterpene C₁₆H₂₄ aus Patschutiöl s. bei die em, Sys^{*}. No. 4728.
- 52. Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ aus dem Sesquiterpenalkohol $C_{15}H_{26}O$ des Öles von Hedeoma pulegioides. B. Durch Destillation des Sesquiterpenalkohols $C_{15}H_{26}O$ aus Hedeoma pulegioides (s. Syst. No. 4728) über P_2O_5 und schließlich unter 60 mm Druck über Natrium (Barrowcliff, Soc. 91, 885). — Kp: 270—280°; Kp_{60} : 160—170°. D_{20}^{20} : 0,8981. n_{20}^{20} : 1,5001. a_D : $+1^0$ 4′ (l=10 cm).

- 53. Atractylen $C_{15}H_{24}$.
 a) Präparat aus Atractylol. B. Durch Erhitzen von 2 Tln. Atractylol $C_{15}H_{26}O$ (Syst. No. 510) mit 1 Tl. KHSO₄ auf 180° (Gadamer, Amenomiya, Ar. 241, 33). In frisch destilliertem Zustande farblose, ziemlich bewegliche Flüssigkeit von cederartigem Geruch; wird bei der Aufbewahrung diekflüssig und nimmt einen limonenartigen Geruch an. Kp; $260-263^{\circ}$; Kp₁₀: $125-126^{\circ}$. D₁₅: 0,9154. n₂⁵: 1,50893. — Liefert bei der Einw. von HI in Gegenwart von Ather und bei der Einw. von Brom in Gegenwart von CCl4 leichtzersetz-
- b) Präparat aus Atractylen-bis-hydrochlorid. B. Durch 10-stdg. Erwärmen von Atractylen-bis-hydrochlorid. C₁₅H₂₆Cl₂ (S. 111) mit 2 Tln. Anilin auf dem Wasserbade (G., A., Ar. 241, 34). Kp_{14,5}: 133—141°. D²⁶₂: 0,9267. n²⁶₂: 1,50565.
- 54. Carlinen $C_{15}H_{24}$. V. Im äther, Öl der Eberwurzel (Carlina acaulis L.) (Semmler, Ch. Z. 13, 1158; B. 39, 727). Kp_{20} : 139–141°. $D^{23,8}$: 0,8733. n_D : 1,492.
- 55. Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ aus einem Sesquiterpenalkohol $C_{15}H_{26}O$ des Maaliharzöles. B. Beim Erwärmen des Alkohols $C_{15}H_{26}O$ (s. bei Maaliharzöl, Syst. No. 4728) mit konz. Ameisensäure (SCHIMMEL & Co., Bericht vom Oktober 1908, 80; C. 1909 I, 23). Kp_{754} : 270,8—271°. D^{16} : 0,9190. n_{50}^{20} : 1,52252. $[a]_{\rm D}$: +131,99°. Liefert weder ein Nitrosochlorid oder Nitrosat noch ein Additionsprodukt mit HCl oder HBr. Gibt in Eisessiglösung mit konz. Schwefelsäure eine indigoblaue Färbung. Läßt sich nicht hydratisieren.

11. Kohlenwasserstoffe $C_{16}H_{26}$.

- 1. 1-[13.17-Dimetho-octyl]-benzol, β . ζ -Dimethyl- ϑ -phenyl-octan $C_{16}H_{28}=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}$ leicht bewegliche Flüssigkeit. Kp: 275° (korr.); Kp_{8,5}: 140°. Dr. : 0,8789. $n_{\rm b}$: 1,4960. [α] $^{\rm bos}$: -1,82°. — Beständig gegen Permanganat und gegen Brom. Mit rauchender Schwefelsäure (6°/ $_{\rm 0}$ SO₃) bildet sich eine Sulfonsäure, deren wäßr. Lösung mit konz. Natriumehloridlösung einen voluminösen Niederschlag des Natriumsalzes liefert.
- 1¹.1²- oder 1¹.1²- oder 1¹.1³-Dìchlor-1-[1³.1²-dimetho-octyl]-benzol, $a.\vartheta$ oder $\beta.\vartheta$ oder $\gamma.\vartheta$ -Dìchlor- $\beta.\zeta$ -dimethyl- ϑ -phenyl-octan $C_{16}H_{24}Cl_2 = C_{\delta}H_{5} \cdot CHCl \cdot CH_{2} \cdot CH(CH_{3}) \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot CH_{3}$
- 2. Diamylbenzol $C_{16}H_{26}=C_6H_4(C_5H_{11})_2$. Sehr wahrscheinlich Gemisch von Isomeren; vgl. Konowalow, Jegorow, \mathcal{H} . 30, 1031; C. 1899 I, 776. B. Aus Benzol und "akt. Amylchlorid" in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Austin, Bl. [2] 32, 12; vgl. Costa, G. 19, 486). Flüssig. Kp: ca. 265° (A.). Brechungsvermögen: C., G. 19. 496.

- 3. 1.3.5-Trimethyl-2-n-heptyl-benzol, n-Heptyl-mesitylen $C_{16}H_{26}=(CH_3)_3C_6H_2\cdot CH_2\cdot [CH_2]_5\cdot CH_3$. B. Aus 1.3.5-Trimethyl-2-[hepten-(2')-yl]-benzol, Jodwasserstoffsäure und Phosphor bei 200° (Klages, Stamm, B. 37, 928). Schwach riechendes Öl. Kp₁₅: 157–158°; Kp₇₅₀: 271–272°; D₁": 0,8753; n₁": 1,497 (Kl., St., B. 37, 1720). Wird durch Jodwasserstoffsäure bei 250° nicht verändert (K., St., B. 37, 1720).
- 2¹.2²-Dibrom-1.3.5-trimethyl-2-n-heptyl-benzol, 1.3.5-Trimethyl-2-[$a.\beta$ -dibrom-önanthyl]-benzol $C_{16}H_{24}Br_2=(CH_3)_3C_6H_2\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot [CH_2]_4\cdot CH_3$. B. Aus 1.3.5-Trimethyl-2-[hepten-(2¹)-yl]-benzol und Brom (KL., St., B. 37, 930). Öl.
- 4. Pentaäthylbenzol $C_{16}H_{26}=C_8H(C_2H_5)_5$. B. Bei der Einw. von Äthylbromid auf Benzol in Gegenwart von AlCl₃; man gießt allmählich 160 g des erhaltenen Rohprodukts (Kp: 275—280°) in gekühlte Chlorsulfonsäure, setzt den entstandenen Brei in dünner Schicht der Einw. feuchter Luft aus, versetzt mit Schnee, saugt das Gemisch von Pentaäthylbenzolsulfonsäurechlorid und Bis-pentaäthylphenyl-sulfon ab und digeriert es mit alkoh. Natronlauge, wobei aus dem Sulfochlorid das Natriumsalz der Sulfonsäure entsteht, welches beim Erkalten auskrystallisiert, während aus der Mutterlauge das Sulfon gewonnen wird; Sulfonsäure und Sulfon liefern, mit konz. Salzsäure auf 170° erhitzt, Pentaäthylbenzol (JACOBSEN, B. 21, 2814). Erstarrt nicht bei -20° (J.). Kp: 277° (korr.) (J.). D_{19}^{19} : 0,8985 (J.); $D_{20}^{49.3}$: 0,8963; $D_{10}^{107.9}$: 0,8336 (EIJKMAN, R. 12, 175). $n_{\alpha}^{20.3}$: 1,51270; $n_{\beta}^{20.3}$: 1,52700; $n_{\alpha}^{107.9}$: 1,47476; $n_{\beta}^{207.9}$: 1,48803 (E.). Liefert mit rauchender Schwefelsäure Hexaäthylbenzol und 1.2.3.4-Tetraäthyl-benzol-sulfonsäure-(5) (J.).
- 6-Chlor-1.2.3.4.5-pentaäthyl-benzol, eso-Chlor-pentaäthylbenzol $C_{16}H_{25}Cl=C_6Cl(C_2H_5)_5$. B. Beim Einleiten von Äthylen in ein Gemisch aus Chlorbenzol und AlCl₃ (ISTRATT, A. ch. [6] 6, 428). Flüssig. Kp: 290—295°. D°: 1,605. Löst sich in 5½ Vol. Benzol und in 32 Vol. 90% jegem Alkohol.
- 6-Brom-1.2.3.4.5-pentaäthyl-benzol, eso-Brom-pentaäthylbenzol $C_{16}H_{25}Br=C_{6}Br(C_{2}H_{5})_{5}$. B. Aus Pentaäthylbenzol und Brom in Eisessig (Jacobsen, B. 21, 2815). Nadeln (aus Alkohol). F: 47,5°. Kp: ca. 315°. Ziemlich sehwer löslich in kaltem Alkohol.

12. Kohlenwasserstoffe $C_{18}H_{30}$.

- 1. Tri-tert.-butyl-benzol $C_{18}H_{30}=C_{6}H_{3}[C(CH_{3})_{3}]_{3}$. B. Entsteht neben tert.-Butyl-benzol und Di-tert.-butyl-benzol aus 600 g Benzol mit 200 g Isobutylchlorid und 200 g $AlCl_{3}$ bei $+4^{\circ}$ (Seńkowski, B. 23, 2413, 2420). Schuppen (aus Alkohol). F: 128°. $Kp_{736,6}$: 291—292°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem.
- 2. Hexaäthylbenzol C₁₈H₃₀ = C₆(C₂H₅)₆. B. Beim Einleiten von Äthylchlorid in ein Gemisch aus Benzol und AlCl₃ (Albright, Morgan, Woolworth, C. r. 86, 887; J. 1878, 405). Durch Erhitzen eines Gemisches aus Benzol, Äthylbromid und AlCl₂ im geschlossenen Rohr auf 100° (Galle, B. 16, 1747). Neben 1.2.3.4-Tetraäthyl-benzol-sulfonsäure-(5) aus Pentaäthylbenzol und rauchender Schwefelsäure (Jacobsen, B. 21, 2817). Darst. Durch Einw. von AlCl₃ auf eine Lösung von Benzol in Äther (Jannasch, Bartels, B. 31, 1716). Prismen (aus Alkohol oder alkoholhaltigem Toluol). F: 126° (G.; Jan., B.), 129° (Jac.). Kp: 298° (korr.) (Jac.), 305° (korr.) (G.). Dj^{30,4}: 0,8305 (Eljkman, R. 12, 175). Leicht löslich in Benzol (Jac.), Äther, löslich in siedendem Alkohol, weniger in kaltem Alkohol (G.; Jac.), schwer löslich in Eisessig (G.). n^{130,4}: 1,47357; n^{130,4}: 1,48686 (E.). Gibt beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 250° Pentaäthylbenzol (Klages, Stamm, B. 37, 1717). Geht beim Behandeln mit wenig Jod und einem Überschuß von Brom in 3.6-Dibrom-1.2.4.5-tetraäthyl-benzol über (Jan., B.; vgl. G.). Liefert beim Eintragen in ein gekühltes Gemisch von konz. Schwefelsäure und rauchender Salpetersäure 3.6-Diritro-1.2.4,5-tetraäthyl-benzol (G.; Jan., B.), während beim Nitrieren in der Wärme eine in feinen Nadeln vom Schmelzpunkt 111° krystallisierende Nitroverbindung entsteht (Jan., B.). Löst sich in warmer rauchender Schwefelsäure und krystallisiert beim Erkalten unverändert zum Teil wieder aus (G.). Zersetzt sich beim Erhitzen mit C₂H₃Br+AlCl₃ (G.).

wieder aus (G.). Zersetzt sich beim Erhitzen mit C₂H₅Br+AlCl₃ (G.). Ver bindung C₁₈H₃₀Cl₈Al₂ = C₆(C₂H₅)₈ + 2AlCl₃. B. Aus der Verbindung C₆H₃(C₂H₅)₃ + 2AlCl₃ und Äthylchlorid (Gustavson, J. pr. [2] 68, 227). — Dicke dunkelgelbe Flüssigkeit. — Bei der Zersetzung mit Wasser entsteht Hexaäthylbenzol.

3. Reten-dodekahydrid, Dodekahydroreten $C_{18}H_{30}$. B. Durch 12–16-std. Erhitzen von 1 Tl. Reten (Syst. No. 485a) mit 5—6 Tln. Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und 1,25 Tln. rotem Phosphor auf 250–260° (LIEBERMANN, SPIEGEL, B. 22, 780; vgl. IPATJEW, B. 42, 2096). — Bläulich fluorescierendes, farbloses Öl. Kp: 336° (unkorr.). Schwer löslich in kaltem Eisessig. — Bei der Destillation über Zinkstaub entsteht in geringer Menge Reten.

Wird von Brom und rauchender Salpetersäure schon in der Kälte, von Chromsäure und Eisessig erst beim Kochen angegriffen.

- 4. **Dehydrofichtelit** $C_{18}H_{30}$. B. Beim Erhitzen von 25 g Fichtelit $C_{18}H_{32}$ (S. 172) mit 27 g Jod auf 150° und zuletzt auf 200° (Bamberger, Strasser, B. 22, 3365). Bläulich fluorescierendes Öl. Kp_{714} : 344—348° (korr.); Kp_{38} : 224—225° (korr.). Leicht löslich in Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Benzol, wenig in Alkohol und kaltem Eisessig.
- 5. Chrysen-oktadekahydrid, Chrysen-perhydrid, Oktahydrochrysen C₁₈H₃₀. B. Durch 16-stdg. Erhitzen von 1 Tl. Chrysen (Syst. No. 488) mit 1 Tl. rotem Phosphor und 5 Tln. Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) auf 250—260° (Liebermann, Spiegel, B. 22, 135). Feine Nadeln (aus Alkohol). F: 115°. Kp: 353° (korr.). Ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol. - Wird von Brom und Salpetersäure (D: 1,48) nicht angegriffen. Mit Chromsäure und Eisessig entsteht kein Chrysochinon.
- 13. Abietendihydrid, Dihydroabieten $C_{19}H_{32}$. Zur Zusammensetzung vgl. Levy, B. 39. 3045.-B. Aus Abieten (S. 508) durch Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 240° (Easterfield, Bagley, Soc. 85, 1247). Farblose, blau fluorescierende Flüssigkeit. Kp: $330-340^{\circ}$. D: 0,933. n_D: 1,522.

14. Kohlenwasserstoffe $C_{20}H_{34}$.

- 1. Bis-(1.7.7-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]- H₂C·C(CH₃)·CH—HC·C(CH₃)·CH₂ heptyl-(2)) (?), Dicamphanyl-(2.2') (?), $C(CH_3)_2$ | $C(CH_3)_2$ | $C(CH_3)_2$ | (?), Hydrodicamphen" $C_{20}H_{34}$ = $C(CH_3)_2$ | $C(CH_3)_2$ | $C(CH_3)_2$ | $C(CH_3)_2$ | (?) B. Wird in mehreren wahrscheinlich stereoisomeren Formen neben als Hauptprodukt ent-
- B. Wild in hehreren wantscheimten stereoisomeren formen neben als Hauppprodukt einstehendem Camphen und etwas Camphan durch Einw. von Natrium auf geschmolzenes Bornylchlorid (Pinenhydrochlorid) erhalten (DE MONTGOLFIER, A. ch. [5] 19, 150; LETTS, B. 13, 793; ÉTARD, MEKER, C. r. 126, 527). Als Nebenprodukt durch Einw. von Magnesium in Äther auf Bornylchlorid (Pinenhydrochlorid) (Houben, B. 38, 3800; Hesse, B. 39, 1133, 1150) oder auf Isobornylchlorid (Hesse, B. 39, 1153). Die erhaltenen festen Präparate sind anscheinend Gemische von Diastereoisomeren in wechselnden Verhältnissen.
- a) Präparat von Letts. Salmiakähnliche Krystalle (aus Alkohol). F: 94°. Kp: 321-323,6°. Sehr beständig. Wird bei gewöhnlicher Temp. von Brom nicht, von Chromsäuremischung nur sehr wenig angegriffen.
- b) Prā parat von Étard, Meker. Oktaeder (aus Alkohol). F: 75°. Kp: 326-327°. D¹⁵: 1,001. [a]_D: ca. + 15,5° (aus linksdrehendem Bornylchlorid). Wird durch rauchende Schwefelsäure oder konz. Salpetersäure kaum angegriffen (DE M., A. ch. [5] 19, 152).
- c) Prāparat von Hesse aus Bornylchlorid. Krystalle (aus Eisessig). F: 85–87°. [a]_D: +28,7° (in Benzol, p = 20; aus Bornylchlorid vom [a]_D: -26,05°).
 d) Prāparat von Houben. Federförmige Krystalle (aus heißem 96 %) igem Alkohol). F: 74–75°. Kp: 322–323°. Kp₁₂: 188–190°. Wird durch konz. Schwefelsäure oder Chromsäure kaum angegriffen.
- e) Präparat von Hesse aus Isobornylchlorid. Krystalle (aus Eisessig). F: 90° bis 91°. $[\alpha]_0$: +2,62° (in Benzol, p=20; aus Isobornylchlorid vom $[\alpha]_0$: +10,02°).

Neben festem "Hydrodicamphen" entsteht bei der Einw. von Natrium auf linksdrehendes Bornylchlorid ein flüssiges, sterisch nicht einheitliches Produkt von gleicher Zusammensetzung C₂₀H₃₄, gleichem Siedepunkt und gleichem chemischen Verhalten, aber stärkerer Rechtsdrehung (Et., Me.; vgl. de Mont.; L.).

$$\begin{array}{c} \textbf{Verbindung} \\ \textbf{C}_{20}\textbf{H}_{32}\textbf{O}_{2}\textbf{N}_{2} = \\ & \begin{array}{c|c} \textbf{H}_{2}\textbf{C}\cdot\textbf{C}(\textbf{CH}_{3}) - \textbf{C}(\textbf{NO})\cdot(\textbf{ON)}\textbf{C}\cdot\textbf{C}(\textbf{CH}_{3}) - \textbf{CH}_{2} \\ & \begin{array}{c|c} \textbf{C}(\textbf{CH}_{3})_{2} & \begin{array}{c|c} \textbf{C}(\textbf{CH}_{3})_{2} & \textbf{S. bei Campheroxim,} \\ \textbf{OX} & \textbf{Syst. No. 618.} \\ & \textbf{H}_{2}\textbf{C}\cdot\textbf{CH} - \textbf{CH}_{2} & \textbf{H}_{2}\textbf{C}\cdot\textbf{CH} - \textbf{CH}_{2} \\ \end{array} \end{array}$$

- Kohlenwasserstoff C₂₀H₃₄ (?) aus Dextropimarsäure s. bei dieser, Syst. No. 3740 (Kolophonium).
- 15. Cetylbenzol, α -Phenyl-hexadecan $C_{22}H_{38} = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CH_3$. B. Aus Jodbenzol, Cetyljodid und Natrium (Krafft, B. 19, 2983). F: 27°; K_{P_15} : 230° (K.); K_{P_0} : 136—137° (K., Weilandt, B. 29, 1326). D_4^{ar} : 0,8567. D_4^{ar} : 0,8079 (K., Göttig, B. 21, 3181). Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Ather, CS_2 , Benzol und Ligroin (K., G.).

4-Jod-1-cetyl-benzol $C_{22}H_{37}I=C_6H_4I\cdot CH_2\cdot [CH_2]_{14}\cdot CH_3$. B. 20 g Cetylbenzol werden mit 20 g Jod, 4 g Jodsäure (in 15 g Wasser) und 75 ccm Eisessig 12 Stunden gekocht (Klages, Storp, J. pr. [2] 65, 571). — Farblose Blättehen (aus Petroläther). F: 38°. Kp₂₀: 260—265°. — Wird durch Jodwasserstoffsäure bei 230° kaum angegriffen.

Salzsaures 4-Jodoso-1-cetyl-benzol, p-Cetyl-phenyljodidehlorid $C_{22}H_{37}Cl_2I=CH_3\cdot [CH_2]_{A^*}\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot ICl_2$. B. Aus 4-Jod-1-cetyl-benzol und Chlor in Chloroform (Kr., St., J. pr. [2] 65, 571). — Gelblichgrüne Krystallmasse. F: 86° (Zers.). — Wird durch Jodjodkaliumlösung leicht entehlort.

eso-Nitro-1-cetyl-benzol $C_{22}H_{37}\theta_2N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot [CH_2]_{14}\cdot CH_3$. B. Durch Nitrieren von Cetylbenzol (Krafft, B. 19, 2984). — Krystallpulver. F: $35-36^{\circ}$.

16. Kohlenwasserstoffe $C_{23}H_{40}$.

- 1. 1-Methyl-2-cetyl-benzol, a-o-Tolyl-hexadecan. o-Cetyl-toluol $C_{23}H_{40} = CH_3 \cdot C_5H_4 \cdot CH_2 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 34 g o-Brom-toluol mit 48 g Cetyl-jodid und 10 g Natrium auf 140° (Krafft, Göttig, B. 21, 3181). F: 8—9°. Kp₁₅: 238,5° bis 239°. D_4^{**} : 0,8676; D_4^{**} : 0,8072.
- 2. 1-Methyl-3-cetyl-benzol, a-m-Tolyl-hexadecan, m-Cetyl-toluol $C_{23}H_{40}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot [CH_2]_{14}\cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von m-Brom-toluol mit Cetyljodid und Natrium auf 140° (K., G., B. 21, 3182). F: $11-12^{\circ}$. Kp_{15} : $236,5-237^{\circ}$. D_4° : 0.8617; $D_4^{\circ 9.3}$: 0.8029.
- 3. 1-Methyl-4-cetyl-benzol, a-p-Tolyl-hexadecan, p-Cetyl-toluol $C_{23}H_{40}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot [CH_2]_{14}\cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von p-Brom-toluol mit Cetyljodid und Natrium auf 140° (K., G., B. 21, 3182). Wavellitähnliche Krystalle. F: 27,5°. Kp₁₅: 239,5—240°. $D_4^{27.5}$: 0,8499; D_4^{29} : 0,8027. Verd. Salpetersäure oxydiert zu p-Toluylsäure.

17. Kohlenwasserstoffe $C_{24}H_{42}$.

- 1. n-Octadecyl-benzol, a-Phenyl-octadecan $C_{24}H_{42} = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot [CH_2]_{16} \cdot CH_3$. B. Aus Jodbenzol, Octadecyljodid und Natrium (Krafft, B. 19, 2984). Silberglänzende Blättchen. F: 36°; Kp₁₅: 249° (K.); Kp₀: 147° (K., Wellandt, B. 29, 1326).
- 2. **1.5-Dimethyl-2-cetyl-benzol** $C_{24}H_{42} = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 4-Brom-1.3-dimethyl-benzol mit Cetyljodid und Natrium (Krafft, Göttig, B. 21, 3184). F: 33,5°; Kp_{15} : 249,5—250° (K., G.); Kp_{0} : 149° (K., Weilandt, B. 29, 1326). $D_4^{33.5}$: 0,8495; $D_4^{39.4}$: 0,8062 (K., G.).
- 18. 1.3.5-Trimethyl-2-cetyl-benzol, Cetyl-mesitylen $C_{25}H_{44} = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot CH_2 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von eso-Brom-mesitylen mit Cetyljodid und Natrium (Krafft, Göttig, B. 21, 3184). Schmilzt gegen 40° (K., G.). Kp₁₅: 258—258,5° (K., G.); Kp₀: 154—155° (K., Wellandt, B. 29, 1326). D₄°: 0,8452; D₄°: 0,8065 (K., G.).
- 4-Jod-1.3.5-trimethyl-2-cetyl-benzol, 4-Jod-2-cetyl-mesitylen $C_{25}H_{45}I = (CH_3)_3C_6HI \cdot CH_2 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CH_3$. B. Aus Cetylmesitylen, Jod und Jodsäure in siedendem Eisessig (KLAGES, STORF, J. pr. [2] 65, 578). Warzenförmige Aggregate (aus Alkohol). F: 44°. Wird durch siedende Jodwasserstoffsäure angegriffen und bei 140° durch HI glatt reduziert.
- 19. Kohlenwasserstoffe $C_{26}H_{46}$ (?) bezw. Substitutionsprodukte von solchen, erhalten aus Verbindungen der Steringruppe, s. Syst. No. 4729 a—c.
- 20. Kohlenwasserstoffe $C_{27}H_{48}$ bezw. Substitutionsprodukte von solchen, erhalten aus Verbindungen der Steringruppe, s. Syst. No. 4729 a--c.

E. Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-8}$.

1. Kohlenwasserstoffe C_7H_6 .

Verbindungen (C₇H₆)_X aus Benzylchlorid s. bei diesem, S. 295.

2. Kohlenwasserstoffe C_8H_8 .

1. Vinylbenzol, Phenyläthylen, Styrol (Cinnamol, Cinnamen, Cinnamomin) $C_8H_8=C_6H_5\cdot CH: CH_2\cdot Bezifferung$ bei den Namen der Derivate, die aus dem Stammnamen Styrol gebildet werden: $\underbrace{ \begin{smallmatrix} 5 & 6 \\ 3 & 2 \end{smallmatrix} }_{2} \longrightarrow C=C \quad .$

V. Im flüssigen Storax (Bonastre, Journal de pharmacie 17, 341; vgl. Simon, A. 31, 265; V. MILLER, A. 188, 188; TSCHIRCH, VAN ITALLIE, Ar. 239, 529, 540). — B. Beim Erhitzen von Acetylen in einer Retorte bis zum Weichwerden des Glases (Berthelot, A. 141, 181). Beim Durchleiten von Benzol mit Äthylen durch ein rotglühendes Rohr (Ber., Bl. [2] 7, 276; A. 142, 257). Neben anderen Produkten beim Eintragen von 2 Tln. AlCl₃ in ein Gemisch aus 23 Tln. Benzol und 50 Tln. Bromäthylen (Hanklot, Gilbert, J. 1884, 561; vgl. Anschütz, A. 235, 331). Beim Einleiten von Acetylen in Benzol, das AlCl₃ suspendiert enthält (Varet, Vienne, Bl. [2] 47, 918). Bei Einw. von nascierendem Acetylen auf Benzol in Gegenwart von AlCl₃ (Parone, C. 1903 II, 662). Durch Erhitzen von a-Phenzeltskild (S. 254) with British in Benzol 1200 (Parone). äthylchlorid (S. 354) mit Pyridin im Rohr auf 1300 (Klages, Keil, B. 36, 1632). Beim Erhitzen von a-Phenäthylbromid (S. 355) unter gewöhnlichem Druck (Thokpe, *Proc. Royal Soc. London* 18, 123; J. 1869, 411). Bei der Behandlung von a-Phenäthyljodid (S. 358) mit Zinkstaub und Eisessig, neben viel β . γ -Diphenyl-butan (Klages, B. 35, 2639). Beim Kochen von Phenylacetylen (S. 511) mit Zinkstaub und Eisessig (Aronstein, Holle-Kochen von Frienylacetylen (S. 511) mit Zinkstaub und Eisessig (Aronstein, Holleman, B. 22, 1184). Bei der Einw. von verkupfertem Zinkstaub auf Phenylacetylen in siedendem Alkohol (Straus, A. 342, 260). Durch Einw. von Phosphorsäure auf Methyl-phenylcarbinol (Syst. No. 529) (Klages, Allendorff, B. 31, 1298). Durch Destillation von Benzoesäure-[methyl-phenyl-carbin]-ester (Syst. No. 900) (Kla., Allen, B. 31, 1003). Neben Chlorstyrol aus Trichlormethyl-phenyl-carbinol (Syst. No. 529) bei der Einw. von Zinkstaub in äthylalkoholischer Lösung (Jozitsch, K. 30, 920; C. 1899 I, 607). Man erwärmt Zimtalkohol (Syst. No. 534) mit 15% jegem Natriumamalgam 3—4 Tage auf dem Wasserbade, gibt dann Wasser hinzu und destilliert mit Wasserdampf (Hatton, Hodgkinson, Soc. 39, 319). Bei der Destillation von Zimtsäure (Howard. Soc. 13, 136: J. 1860, 303). Rei der Destillation von der Destillation von Zimtsäure (Howard, Soc. 13, 136; J. 1860, 303). Bei der Destillation von zimtsaurem Kupfer (Hempel, A. 59, 318). Bei der Destillation von Zimtsäure mit einem Überschuß von gelöschtem Kalk (Simon, A. 31, 271; vgl. Howard). Bei der Destillation von zimtsaurem Calcium (Howard). Bei der Destillation von Zimtsäure mit einem Überschuß von Bariumhydroxyd (GERHARDT, CAHOURS, A. 38, 96; vgl. Howard). Aus Zimtsäure durch Einw. von Schimmelpilzen, z. B. von Aspergillus niger und Penicillium glaucum (OLIVIERO, C. 1906 II, 608; HERZOG, RIPKE, H. 57, 43). Bei der Destillation des trocknen Calciumsalzes der trans-2-Phenyl-cyclopropan-carbonsäure-(1) mit Natronkalk (Buchner, Geronimus, B. 36, 3785). Bei der Destillation von Metastyrol (S. 476) (Blyth, Hofmann, A. 53, 315). Bei der trocknen Destillation von Drachenblut (Syst. No. 4741) (GLÉNARD, BOUDAULT, J. pr. [1] 33, 466; vgl. Bl., Hof., A. 53, 325). Entsteht bei der Destillation des Drachenblutes mit Zinkstaub als Hauptprodukt (Bötsch, M. 1, 610). Entsteht bei der Destillation der Steinkohle und findet sich daher im Steinkohlenteeröl (Ber., A. Spl. 5, 368; Kraemer, Spilker, B. 23, 3282). Entsteht bei der destruktiven Destillation von Braunkohlenteeröl und findet sich daher im Ölgasteer (Schultz, Würth, C. 1905 I, 1444). — Darst. Durch langsame Destillation von Zimtsäure (v. Miller, A. 189, 339). Man läßt gepulverte Zimtsäure 2-3 Tage mit einer bei 0° gesättigten Bromwasserstoffsäure stehen, filtriert die Bromhydrozimtsäure ab, übergießt sie mit Wasser und fügt Sodalösung bis zur alkalischen Reaktion hinzu, worauf alsbald Abscheidung von Styrol erfolgt (Fittig, Binder, A. 195, 137). Wird in fast quantitativer Ausbeute erhalten, wenn man die aus hochkonzentrierter Jodwasserstoffsäure und Zimtsäure darstellbare Jodhydrozimtsäure in siedende Sodalösung einträgt (F1., B1., A. 195, 137).

Stark lichtbrechende Flüssigkeit, die gleichzeitig nach Benzol und Naphthalin riecht. Kp₁₀: 33° (Klages, Keil, B. 36, 1632); Kp₁₇: 43° (Biltz, A. 296, 274); Kp₇₅₉: 146° (kort.) (Kl., Keil, B. 36, 1632); Kp₇₆₀: 145,5-146° (Biltz, A. 296, 274); Kp: 144-144,5° (kort.) (Fittig, Binder, A. 195, 135); 145,5° (Nasini, Bernheimer, G. 15, 82); 146,2° (kort.) (Weger, A. 221, 69). D°: 0,925 (Krakau, B. 11, 1260); D°: 0,9251 (Weger, A. 221, 69); D°: 0,920; D°: 0,910; D°: 0,908; D°: 1,089; D°: 0,879; D°: 0,852 (Lemoine, C. r. 125, 530); D°: 0,9329; D°: 0,9234; D°: 0,9167 (Perkin, Soc. 69, 1224); D¹¹: 0,9409 (Gladstone, Soc. 45, 244); D°: 0,9121 (Kl., Keil, B. 36, 1632); D°: 0,911 (Biltz, A. 296, 275); D°: 0,90595 (Nasini, Ber., G. 15, 84); D°: 0,9074 (Brühl, A. 235, 13); D°: 0,9111 (Gl., Soc. 59, 292); D°: 0,7926 (R. Schiff, A. 220, 93). — Sehr wenig löslich in Wasser, in jedem Verhältnis mischbar mit Alkohol und Äther, löslich in CS₂, Methylalkohol und Accton (Blyth, Hofmann, A. 53, 294). — n°: 1,5311 (Gl., Soc. 45, 244); n°: 1,5488 (Kl., Keil, B. 36, 1632); n°: 1,5467 (Biltz, A. 296, 275); n°: 1,53699; n°: 1,54344; n°: 1,57588 (Nasini, Ber., G. 15, 84); n°: 1,54030; n°: 1,57888 (Brühl, A. 235, 13); n°: 1,5446 (Gl., Soc. 59, 292). Absorptions

spektrum: Baly, Desch, Soc. 93, 1751. — Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 69, 1246. Magnetische Susceptibilität: Meslin, C. r. 140, 237; Pascal, Bl. [4] 5, 1069.

Styrol polymerisiert sich bei der Einw. des Lichtes, und sehr rasch beim Erhitzen auf 200° zu Metastyrol ($\mathrm{C_8H_8}$)_X (Blyth, Hofmann, A. 53, 314; vgl. Simon, A. 31, 267). Die Umwandlung geht im Dunkeln bei gewöhnlicher Temperatur sehr langsam vor sich (LEMOINE, C. r. 125, 530), sie wird durch Erhitzen (LEM., C. r. 125, 530) oder durch Belichtung beschleunigt (Lem., C.r. 129, 719). Auch beim Erhitzen einer Toluollösung des Styrols im geschlossenen Rohr auf 200° entsteht Metastyrol (BERTHELOT, Bl. [2] 6, 294). Die Polymerisation zu Metastyrol erfolgt ferner durch die Einw. einiger Agenzien, z. B. von konz. Schwefelsäure (Berth., Bl. [2] 6, 296). Nach Krakau (K. 10, 238; B. 11, 1261) verhindern kleine Mengen Brom, Jod oder Schwefel die Polymerisation des Styrols. Vorstellungen über den Verlauf der Polymerisation des Styrols zu Metastyrol: Kronstein, B. 35, 41531). -Styrol liefert bei der Einw. von Salpetersäure Benzoesäure, m-Nitro-benzoesäure und β -Nitroa-phenyl-äthylen (S. 478) (BLYTH, HOFMANN, A. 53, 297). Gibt bei der Oxydation mit Kaliumdichromat und Schwefelsäure Benzoesäure (Bl., Hof., A. 53, 306). Einw. von Chromylchlorid: Henderson, Gray, Soc. 85, 1043. — Styrol wird in siedendem Alkohol durch Natrium zu Athylbenzol reduziert (Klages, Keil, B. 36, 1632). Durch Natriumamalgam wird Styrol in alkoh. Lösung nicht reduziert (STRAUS, A. 342, 257). Wird Styrol mit Wasserstoff durch ein rotglühendes Rohr geleitet, so entstehen Äthylen, Benzol, Toluol, Xylol, Äthylbenzol (Berth., C. r. 67, 847) und Phenylacetylen (Berth., C. r. 67, 953). Beim Leiten von Styrol und Wasserstoff über fein verteiltes Nickel bei 160° entsteht Äthylcyclohexan neben etwas Methylcyclohexan (Sabatier, Senderens, C. r. 132, 1255). Zersetzung des Styrols durch gesättigte Jodwasserstoffsäure bei 280°: Berth., Bl. [2] 9, 272, 277. — Styrol verbindet sich mit Chlor zu Styroldichlorid (S. 354) (Blyth, Hofmann, A. 53, 309), mit Brom zu Styroldibromid (S. 356) (Bl., Hof., A. 53, 307) und mit Jod in Kaliumjodidlösung zu Styroldijodid (S. 358) (Berth., Bl. [2] 7, 307). Beim Eintragen von ungelöstem Jod in Styrol tritt unter Erwärmung Polymerisation ein (Berth., Bl. [2] 6, 294). Styrol gibt mit Chlorjod in Eisessig [a-Chlor- β -jod-äthyl]-benzol (S. 358) (INGLE, C. 1902 I, 1401). Über die "Jodzahl" des Styrols vgl. INGLE, C. 1904 II, 506. Styrol liefert mit Jod in Gegenwart von gelbem Quecksilberoxyd in wasserhaltigem Ather den β -Joda-phenyl-äthylalkohol (Syst. No. 529); bei Verwendung von Alkoholen als Lösungsmittel enta-pienyl-aktylakoliof (Syst. No. 328); bei Verwendung von Arkonolei als Losingsinter entstehen daneben die entsprechenden Äther C₆H₅·CH(OR)·CH₂I (Tiffeneau, C. r. 145, 811; vgl.: Bougault, C. r. 131, 528; Tiff., A. ch. [8] 10, 347; Fourneau, Tiff., C. r. 140, 1595). Styrol verbindet sich mit HCl zu [α-Chlor-äthyl]-benzol (S. 354) und mit HBr zu [α-Brom-äthyl]-benzol (Schramm, B. 26, 1710). — Styrol wird beim Kochen mit Natriumdisulfitlösung nicht verändert (v. Miller, A. 189, 340; Labbé, Bl. [3] 21, 1077); beim Erhitzen von Styrol mit dieser Lösung im geschlossenen Rohr auf 100—120° entsteht Metastyrol neben von Styrol mit dieser Lösung im geschlossenen Rohr auf 100—120° entsteht Metastyrol neben von Styrol mit dieser Lösung im geschlossenen Rohr auf 100—120° entsteht Metastyrol neben von Styrol mit dieser Lösung im geschlossenen Rohr auf 100—120° entsteht Metastyrol neben von Styrol mit dieser Lösung im geschlossenen Rohr auf 100—120° entsteht Metastyrol neben von Styrol mit dieser Lösung im geschlossenen Rohr auf 100—120° entsteht Metastyrol neben von Styrol mit dieser Lösung im geschlossenen Rohr auf 100—120° entsteht Metastyrol neben von Styrol mit dieser Lösung im geschlossenen Rohr auf 100—120° entsteht Metastyrol neben von Styrol mit dieser Lösung im geschlossenen Rohr auf 100—120° entsteht Metastyrol neben von Styrol mit dieser Lösung im geschlossenen Rohr auf 100—120° entsteht Metastyrol neben von Styrol mit dieser Lösung im geschlossenen Rohr auf 100—120° entsteht Metastyrol neben von Styrol mit dieser Lösung im Geschlossenen Rohr auf 100—120° entsteht Metastyrol neben von Styrol mit dieser Lösung im Geschlossenen Rohr auf 100—120° entsteht Metastyrol neben von Styrol mit dieser Lösung im Geschlossenen Rohr auf 100—120° entsteht Metastyrol neben von Styrol mit dieser Lösung im Geschlossenen Rohr auf 100—120° entsteht Metastyrol neben von Styrol mit dieser d wenig Phenyl-äthansulfonsäure (Syst. No. 1522) (v. M., A. 189, 340). Beim Erhitzen von Styrol mit Schwefel auf 150-160° entsteht eine Verbindung C₈H₈S ("Styrolsulfid") (S. 476) (Michael, B. 28, 1636). Beim Erhitzen mit Schwefel auf 210-225° entstehen Äthylbenzol, 2.4- und 2.5-Diphenyl-thiophen (Syst. No. 2372) (BAUMANN, FROMM, B. 28, 894). - Styrol gibt in äther. Lösung mit nitrosen Gasen Styrolpseudonitrosit (S. 476) (SOMMER, B. 28, 1328; Wieland, B. 36, 2559) und weiterhin ω -Nitro-styrol (S. 478) (Priebs, A. 225, 328). Beim Eintragen einer wäßr. Kaliumnitritlösung in eine Eisessig-Lösung des Styrols entstehen neben Styrolpseudonitrosit eine Verbindung C₈H₅O₄N₃ (?) (grünliche Nadeln; F: 103,5°), sowie eine Verbindung vom Schmelzp. 123° und eine Verbindung vom Schmelzp. 200° (So., B. 28, 1330). Styrol liefert in CHCl₃ mit NOCl Styrolnitrosochlorid (S. 476) (Tilden, Soc. 63, 483). Salpetersaure in Eisessig bewirkt keine Nitrierung (Priebs).

Styrol wird durch Natriummalonester zum Teil zu Metastyrol polymerisiert: Addition findet nicht statt (Vorländer, Herrmann, C. 1899 I, 730). — Styrol gibt mit Toluol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure α-Phenyl-α-tolyl-äthan CH₃·C₆H₄·CH(CH₃)·C₆H₅ (Syst. No. 479); analoge Kohlenwasserstoffe entstehen mit ο- und m-Xylol und Pseudocumol (Kraemer, Spilker, Eberhardt, B. 23, 3274; Kr., Sp., B. 24, 2788). Styrol liefert mit Phenol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure in Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur α-Phenylα-[p-oxy-phenyl]-äthan (Syst. No. 539) (Koenigs, B. 23, 3145; 24, 3894). Die gleiche Verbindung entsteht neben α-Phenyl-α-[o-oxy-phenyl]-äthan (Syst. No. 539) beim Erhitzen von Styrol mit Phenol und Jodwasserstoffsäure (Stoermer, Kiffe, B. 36, 4012). Styrol addiert Phenylmercaptan (Posner, B. 38, 651). Liefert bei der Einw. von Phenylmagnesiumbromid in Ather Benzol und eine Magnesiumverbindung, welche bei der Zersetzung durch Essigsäure Styrol zurückbildet (Comanducci, C. 1909 I, 1486; G. 40 I, 584). — Gibt beim Erhitzen

¹) Vgl. dazu die Arbeiten von Stobbe, Posnjak (A. 371, 259) und Stobbe (A. 409, 1), welche nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienen sind.

mit Diazoessigester im Druckrohr auf 100° trans-2-Phenyl-cyclopropan-carbonsäure-(1)äthylester (Buchner, Geronimus, B. 36, 3783).

Flüssiges Distyrol $C_{16}H_{16}$ s. Syst. No. 480; sein Dibromid $C_{16}H_{16}Br_2$ s. Syst. No. 479.

Festes DistyrolC₁₆H₁₆ s. Syst. No. 480; sein Dibromid C₁₆H₁₆Br₂ s. Syst. No. 479.

Metastyrol (C₆H₈)_x. B. Bei der Einw. des Lichtes auf Styrol (Bluth, Hofmann, A.

53, 314). Beim Erhitzen von Styrol auf 200° (Bl., Hof.). Vgl. ferner die im Artikel Styrol (S. 475) aufgeführte Literatur. — Harte glasartige Masse, die durch Auskochen mit Ather und Trocknen in einen zu einem feinen Pulver zerreibbaren Schwamm übergeht (Bl., Hof.). D¹³: 1,054 (Scharling, A. 97, 186). Unlöslich in Wasser und Alkohol; sehr wenig löslich in siedendem Äther (Bl., Hof.). — Metastyrol verwandelt sich bei vorsichtiger Destillation in Styrol zurück (Bl., Hof.). Gibt beim Kochen mit rauchender Salpetersäure

eine Verbindung ($C_8H_7O_2N$) $_X$ (Nitrometastyrol) (s. u.) (Bl., Hof.). Verbindung ($C_8H_7O_2N$) $_X$ (Nitrometastyrol). B. Beim Auflösen von Metastyrol in kochender rauchender Salpetersäure (Blyth, Hofmann, A. 53, 316). – Amorphes Pulver.

Unlöslich in Alkohol und Äther.

Verbindung C₈H₈S ("Styrolsulfid"). B. Bei 12-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Styrol mit 1 At.-Gew. Schwefel auf 1550 (MICHAEL, B. 28, 1636). — Rötliches Öl. Siedet auch im Vakuum nicht unzersetzt.

Styrolpseudonitrosit $C_{16}H_{16}O_6N_4 = [C_6H_5\cdot C_2H_3O_3N_2]_2$. B. Durch Einleiten von nitrosen Gasen in eine ätherische Lösung von Styrol unter starker Kühlung (SOMMER, B. 28, 1328; Wieland, B. 36, 2559). - Farbloses Krystallpulver (W.). F: 1290 (Zers.) (W.). Ist in keinem Lösungsmittel ohne Veränderung löslich (W.). – Zerfällt beim Schmelzen in β -Nitroa-phenyl-athylen, Benzonitril, Wasser, Stickoxyd und Kohlensäure (S., B. 29, 357). Beim Kochen mit absol. Alkohol oder bei längerem Kochen mit Wasser entsteht das Öxim des ω-Nitro-acetophenons (Syst. No. 639) (W.); beim Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr zerfällt Styrolpseudonitrosit unter Bildung von Benzonitril, Benzoesäure, NH3 und CO2 (S., B. 29, 357). Gibt mit wäßr. Natronlauge als Hauptprodukt eine gelbe amorphe Säure, die sich bei 92° zersetzt; daneben entstehen untersalpetrigsaures Natrium, etwas Benzaldehyd, wenig Nitromethan und geringe Mengen N_2O (W.). Die Bildung des untersalpetrigsauren Salzes aus dem Pseudonitrosit erfolgt auch beim Eintragen in $40-50^{\circ}$ warme Natriumäthylatlösung; gleichzeitig entsteht in diesem Falle das Salz $C_6H_5 \cdot CH(O\cdot C_2H_5) \cdot CH \cdot NO \cdot ONa$ (W.). Mit Anilin setzt sich das Pseudonitrosit unter Entwicklung von N₂O und Bildung von

β-Nitro-a-anilino-a-phenyl-äthan um (W.).
Styrolnitrosochlorid C₈H₈ONCl. B. Durch Einleiten von Nitrosylchlorid in eine Lösung von 1 Vol. Styrol in CHCl₃ bei -10° (TILDEN, Soc. 63, 483). — Nädelchen. F: 97°.

1¹-Chlor-1-vinyl-benzol, α -Chlor- α -phenyl-äthylen, α -Chlor-styrol $C_8H_7Cl=$ C₆H₅·CCl·CH₂. B. 1¹·1¹·Dichlor-1-äthyl-benzol (S. 354) spaltet leicht HCl ab unter Bildung von 1¹-Chlor-1-vinyl-benzol (FRIEDEL, C. r. 67, 1192; A. ch. [4] 16, 360; J. 1868, 411; BÉHAL, Bl. [2] 50, 632, 636, 637; vgl. ERLENMEYER, B. 12, 1609). — Flüssig. Kp: 1990 (B., Bl. [2] 50, 637). — Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure entstehen Acetophenon und etwas Triphenylbenzol (Syst. No. 491) (B., Bl. [2] 50, 637). Beim Erhitzen mit konz. alkoh. Kalilauge auf 110–130° entsteht Phenylacetylen (Nef. A. 308, 269). Gibt mit KCN in Alkohol im Druckrohr bei 200-220° Phenylbernsteinsäuredinitril (RÜGHEIMER, B. 14, 428).

12-Chlor-1-vinyl-benzol, β -Chlor- α -phenyl-äthylen, ω -Chlor-styrol $C_8H_7Cl=$ C_6H_5 CH:CHCl. B. Beim Erhitzen von $1^2.1^2$ -Dichlor-1-äthyl-benzol (S. 354) mit alkoh. Kalilauge auf 120° (Forrer, B. 17, 983). Neben Styrol bei der Einw. von Zinkstaub auf Trichlormethyl-phenyl-carbinol (Syst. Nr. 529) in alkoh. Lösung (Jozitsch, Faworski, Ж. 30, 920; C. 1899 I, 607). Aus Zimtsäure durch Destillation mit gesättigter Chlorkalklösung oder durch Behandeln mit chlorsaurem Kalium und Salzsäure oder durch Einw. von lösung oder durch Behandeln mit chlorsaurem Kalium und Salzsäure oder durch Einw. von Chlor auf die heiße wäßr. Lösung (Stenhouse, A. 55, 1; 57, 79; Erlenmeyer, Z. 1864, 547, 552; vgl. auch Glaser, A. 147, 80). Beim Erhitzen von α-Chlor-β-oxy-β-phenyl-propionsäure (Syst. No. 1073) (vgl. Er., B. 12, 1610; 13, 305) mit Wasser auf $200-220^{\circ}$ (Gl., A. 154, 166; vgl. Er., B. 12, 1609). — Darst. Aus a.β-Dichlor-β-phenyl-propionsäure (Syst. No. 942) und Soda auf dem Wasserbade (Er., B. 14, 1868; Bilitz, A. 296, 266). — Nach Hyazinthen riechende Flüssigkeit. Kp_{17.5}; 89°; Kp₄₄; 113°; Kp: 199–199,2° (Bl.); Kp₄₀; 112°; Kp₇₆₆: 199° (Gl., A. 154, 165); Kp₇₁₅: 195,5–196,5° (Forrer). D₁⁴⁵: 1,1122; D₂⁴⁵: 1,1040 (Bl.); D_{25,5}⁴⁵: 1,112 (Gl., A. 154, 166). n_5^{45} : 1,5808; n_5^{45} : 1,5736 (Bl.). — Wird durch Oxydationsmittel (Salpetersäure, Kaliumdichromat und Schwefelsäure) in Benzoesäure übergeführt (GL., A, 154, 167). Gibt in CHCl₃ mit Chlor l¹.l².l²-Trichlor-l-äthyl-benzol (Bl.). Nach GLASER (A. 154, 167) wird ω -Chlor-styrol beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge auf 200—250° teilweise verharzt; es erfolgt hierbei keine Bildung von Chlorkalium. Nach FORRER (B. 17, 983) liefert ω -Chlor-styrol bei sehr starkem Erhitzen mit sehr konz. alkoh. Kalilauge ein chlorfreies Öl, das bei der Destillation mit Wasser Phenylacetaldehyd (Syst. No. 640) gibt.

1.12-Dichlor-1-vinyl-benzol, a.β-Dichlor-a-phenyl-āthylen, a.β-Dichlor-styrol, Phenylacetylen-dichlorid C₈H₆Cl₂ = C₆H₅·CCl: CHCl. B. Bei der Destillation von ω-Chloracetophenon (Syst. No. 639) mit PCl₅ (Dyckerhoff, B. 10, 120). Aus 1¹.1²-Dijod-1-vinyl-benzol (S. 478) und HgCl₂ bei 110⁰ (Peratoner, G. 22 II, 74). — Flüssig. Kp: 221⁰ (D., B. 10, 533). — Verbindet sich mit Chlor zu 1¹.1¹.1².1²-Tetrachlor-1-āthyl-benzol (S. 355) (D., B. 10, 533). Mit Brom entsteht eine in Blättchen krystallisierende Verbindung, die sich beim Stehen unter Entwicklung von Halogenwasserstoff verflüssigt (D., B. 10, 533). Liefert beim Erhitzen mit konz. Ammoniak auf 180—200⁰ 2.5-Diphényl-pyrazin (Syst. No. 3489) (Kunckell, Vossen, B. 35, 2295).

1².1²-Dichlor-1-vinyl-benzol, β.β-Dichlor-a-phenyl-äthylen, ω.ω-Dichlor-styrol $C_8H_6Cl_2=C_6H_5$: CH: CCl₂: B. Bei der Einw. von Chloral auf Benzol in Gegenwart von AlCl₃ (Britz, A. 296, 259). Aus 1¹.1².1²-Trichlor-1-āthyl-benzol (S. 355) mit alkoh. Kalilauge bei höchstens 50° (B., A. 296, 268; vgl. dazu Nef, A. 308, 317). Durch Reduktion des Trichlormethyl-phenyl-carbinols (Syst. No. 529) mit Zink und Eisessig (DINESMANN, C. r. 141, 202). Durch Einw. von Zinkspänen auf eine alkoh. Lösung des Essigsäure-[trichlormethyl-phenyl-carbin]-esters (Jozitsch, Faworski, \mathcal{H} . 30, 998; C. 1899 I, 778). — Kp₁₀: 91—93° (D.); Kp₁₅: 103,5°; Kp₂₂: 123°; Kp₇₇₄: 225° (B., A. 296, 268); Kp: 220—222° (J., F.). D²: 1,2678; D¾: 1,2499 (J., F.); D₁⁵: 1,2651 (B., A. 296, 268). n⁵: 1,5899 (B., A. 296, 268). — Wird von Stickstoffdioxyd bei 80—100° in Benzoesäure und p-Nitro-benzoesäure übergeführt (B., B. 35, 1532). Gibt mit rauchender Salpetersäure das 1².1²-Dichlor-x-nitro-1-vinyl-benzol (S. 480) (D.). Wird durch Chlor in Chloroformlösung langsam in 1¹.1².1².1²-Tetra-chlor-1-āthyl-benzol (S. 355) verwandelt (B., A. 296, 269).

1¹.1².1²-Trichlor-1-vinyl-benzol, $a.\beta.\beta$ -Trichlor-a-phenyl-äthylen, $a.\beta.\beta$ -Trichlor-styrol $C_8H_5Cl_3=C_6H_5$ ·CCl: CCl₂. B. Aus 1¹.1².1².1²-Tetrachlor-1-äthyl-benzol (S. 355) und alkoh. Kalilauge (Bilitz, A. 296, 270). — Kp₂₅: 121°; Kp₃₁: 130°; Kp₇₅₁: 235°; D¹⁵: 1,376; n¹⁵: 1,5861 (B., A. 296, 271). — Liefert mit Stickstoffdioxyd bei 100° ein nach Chlorpikrin riechendes, Benzoesäure und p-Nitro-benzoesäure enthaltendes Produkt (B., B. 35, 1532). Addiert langsam 1 Mol. Gew. Chlor oder Brom (B., A. 296, 271).

1¹-Brom-1-vinyl-benzol, α-Brom-α-phenyl-äthylen, α-Brom-styrol C₈H₇Br=C₆H₅. CBr: CH₂. B. Neben anderen Produkten beim Kochen von Styroldibromid (S. 356) mit alkoh. Kali (Glaser, A. 154, 155, 168; vgl. Friedel, Balsohn, Bl. [2] 32, 614; Erlenmeyer, B. 12, 1609; 16, 152; Nef, A. 308, 273). — Darst. Aus Phenylacetylen und trocknem Bromwasserstoff in Eisessig (N.). — Öl von zu Tränen reizendem Geruch. Kp₁₄: 86—87°; D²: 1,38 (N.). — Beim Behandeln mit metallischem Natrium in absol. äther. Lösung entsteht kein Phenylacetylen-Natrium (N.). Beim Erhitzen mit Wasser auf 180° entsteht Acetophenon (Fr., Ba.). Geht beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge auf 120° in Phenylacetylen über (G.).

1²-Brom-1-vinyl-benzol, β-Brom-a-phenyl-äthylen, ω-Brom-styrol C₈H₇Br = C₆H₅·CH;CHBr. B. Neben Styrol bei der Einw. von Zinkstaub auf Tribrommethyl-phenyl-carbinol oder dessen Acetat in alkoh. Lösung (Jozitsch, Faworski, Ж. 30, 920, 998; C. 1899 I, 607, 778). Beim Kochen von Zimtsäuredibromid C₆H₅·CHBr·CHBr·CO₂H mit Wasser (Glaser, A. 154, 168; Erlenmeyer, B. 13, 306; vgl. Erl., Z. 1864, 549). Beim Erhitzen von Zimtsäuredibromid mit schwachen wäßr. Alkalien (Sudborough, Thompson, Soc. 83, 683). Beim Eintragen von Brom in eine erwärmte wäßr. Lösung von zimtsauren Alkalien (Gl., A. 154, 169). — Darst. Man erhitzt Zimtsäuredibromid mit 10 //aiger Sodalösung 1 Stde. auf 100° (Nef. A. 308, 267). Durch 1-stdg. Kochen von 10 g Zimtsäuredibromid mit 20 g Kaliumacetat in 150 ccm Alkohol (Straus, B. 42, 2878). — Nach Hyazinthen riechende Flüssigkeit, die auf der Haut stark brennt (Nef.). Erstarrt in einem Kältegemisch krystallinisch und schmilzt dann bei +7° (Fittig, Binder, A. 195, 142). Destilliert unter gewöhnlichem Druck bei 219—221° (korr.) mit geringer Zers. (Fl., Bl.). Kp₂₀: 108°; Kp₃₆: 122° (Nef.). D⁰: 1,4482; D⁰: 1,4289 (J., FA.); D^{21,5}: 1,39 (Nef.). Zeigt in verflüssigtem Schwefeldioxyd kaum meßbares elektrisches Leitvermögen (Walden, B. 35, 2028). — Liefert mit Kaliumpermanganat den Aldehyd C₆H₅·CH(OH)·CHO (Hössle, J. pr. [2] 49, 406). Wird beim Kochen mit Zinkstaub und Alkohol nicht verändert (Nef. A. 308, 267). Nitrierung: Flürscheim, J. pr. [2] 66, 16. Metallisches Natrium fällt aus einer äther. Lösung des ω-Bromstyrols Natriumbromid und Phenylacetylen-Natrium unter gleichzeitiger Bildung von Styrol und Metastyrol (Nef. A. 308, 267). ω-Brom-styrol gibt beim Erhitzen mit alkoh. Kali auf 130—135° Phenylacetylen und β-Äthoxy-α-phenyl-äthylen (Syst. No. 534) (Nef. A. 308, 268). Dieselben Produkte entstehen beim Erhitzen von ω-Brom-styrol mit Natriumäthylat

- (Nef. A. 308, 270). Beim Überleiten von ω-Brom-styrol über sehr stark erhitzten Ätzkalk bilden sich etwas Phenylacetylen und Styrol, während viel Bromstyrol unverändert bleibt (Nef. A. 308, 266). Beim Behandeln von ω-Brom-styrol in äther. Lösung mit Natrium und CO₂ entsteht Phenylpropiolsäure (Syst. No. 950) (Glaser, A. 154, 140). Setzt man ω-Brom-styrol in Äther mit Magnesium um und zerlegt das Reaktionsprodukt mit Wasser, so erhält man Phenylacetylen und Styrol neben Diphenyl-butadien C₆H₅·CH·CH·CH·CH·CG-C₆H₅ (Tiffeneau, C. r. 135, 1347; vgl. Jawobski, Ж. 40, 786; C. 1908 II, 1412).
- 1¹.1²-Dibrom-l-vinyl-benzol, $a\beta$ -Dibrom-a-phenyl-äthylen, $a\beta$ -Dibrom-styrol, Phenylacetylen-dibromid $C_8H_8Br_2=C_8H_5\cdot CBr: CHBr.$ B. Durch Versetzen einer Lösung von Phenylacetylen (S. 511) in Chloroform, die durch Eis-Kochsalz-Gemisch gekühlt wird, mit einer Lösung von Brom in Chloroform (Nef. A. 308, 273). Angenehm riechendes Öl. Kp₁₅: 132—135°. Geht beim Behandeln mit 1 Mol.-Gew. alkoh. Kali größtenteils in Phenylbromacetylen über. Bei der Einw. von Zinkstaub und Alkohol entsteht Phenylacetylen.
- 1².1²-Dibrom-1-vinyl-benzol, $\beta.\beta$ -Dibrom- α -phenyl-äthylen, $\omega.\omega$ -Dibrom-styrol $C_aH_aBr_2=C_aH_5\cdot CH:CBr_2$. B. Durch Behandeln von 1¹.1².1²-1²-Tribrom-1-äthyl-benzol (S. 357) mit 1 Mol.-Gew. KHO in alkoh. Lösung (Nef. A. 308, 310). Angenehm riechendes Öl. Kp₂₄: 144°; Kp₁₇: 135–136°. D²²: 1,819. Liefert beim Überleiten in Dampfform über stark erhitztes Kupfer unter vermindertem Drucke Phenylacetylen.
- 1-12-Dijod-1-vinyl-benzol, $a.\beta$ -Dijod-a-phenyl-äthylen, $a.\beta$ -Dijod-styrol, Phenylacetylen-dijodid $C_8H_6I_2=C_8H_5\cdot CI\cdot CHI$. B. Aus Phenylacetylen mit Jod in Kalium-jodidlösung (Peratoner, G. 22 II, 69). Durch Stehenlassen von Phenyljodacetylen (S. 513) mit Eisessig, der mit HI gesättigt ist (P.). Durch Erhitzen von $a.\beta$ -Dijod-zimtsäure (Syst. No. 948) mit Wasser auf 110^{10} (P.). Blättchen (aus Alkohol). F: 76°. Leicht löslich in Alkohol usw. Beim Erhitzen mit Zinkstaub und Alkohol entsteht Phenylacetylen.
- 1²-Brom-1¹.1²-dijod-1-vinyl-benzol, β -Brom- $\alpha.\beta$ -dijod- α -phenyl-äthylen, β -Brom- $\alpha.\beta$ -dijod-styrol $C_8H_5BrI_2=C_6H_5\cdot CI:CBrI.$ B. Aus Phenylbromacetylen und Jod in Äther (Nef. A. 308, 315). Citronengelbe quadratische Tafeln (aus Ligroin). F: 65—66°.
- 11.12.12-Trijod-1-vinyl-benzol, $a\beta.\beta$ -Trijod-a-phenyl-äthylen, $a.\beta.\beta$ -Trijod-styrol $C_8H_5I_3=C_8H_5\cdot CI:CI_2$. B. Aus Phenyljodacetylen und Jod in CS_2 (Liebermann, Sachse, B. 24, 4115). Aus Phenylacetylen-Silber mit Jod in Kaliumjodidlösung (L., S.). Beim Erhitzen von $a.\beta$ -Dijod-zimtsäure mit Wasser auf 140° (Peratoner, G. 22 II, 79). Nadeln (aus Alkohol). F: 108° (L., S.).
- 2-Nitro-1-vinyl-benzol, [2-Nitro-phenyl]-äthylen, o-Nitro-styrol $C_8H_7O_2N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH$: CH_2 . B. Beim Eintragen von β -Brom- β -[o-nitro-phenyl]-propionsäure $O_2N\cdot C_6H_4\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CO_2H$ (Syst. No. 942) in überschüssige heiße Sodalösung; das gebildete Nitrostyrol wird sofort mit Wasserdämpfen überdestilliert (EINHORN, B. 16, 2213). Öl. Erstarrt im Kältegemisch krystallinisch und schmilzt dann bei 12—13,5°. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe.
- 3-Nitro-1-vinyl-benzol, [3-Nitro-phenyl]-äthylen, m-Nitro-styrol $C_6H_7O_2N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH$: CH: CH: B. Beim Kochen des Natriumsalzes der β -Brom- β -[m-nitro-phenyl]-propionsäure (Syst. No. 942) mit Wasser; das erhaltene wäßr. Destillat wird mit Äther ausgeschüttelt und die äther. Lösung über CaCl₂ entwässert (Pradusnitz, B. 17, 597). Gelbes, zimtartig riechendes Öl. Erstarrt bei -15^6 krystallinisch und schmilzt bei -5^6 . Leicht löslich in absol. Alkohol, Äther, Chloroform, Ligroin und Eisessig.
- 4-Nitro-1-vinyl-benzol, [4-Nitro-phenyl]-äthylen, p-Nitro-styrol $C_8H_7O_2N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH: CH_2$. B. Beim Kochen von β-Brom-β-[p-nitro-phenyl]-propionsäure (Syst. No. 942) mit Wasser oder Sodalösung (Basler, B. 16, 3003). Aus dem Lacton der β-Oxy-β-[p-nitro-phenyl]-propionsäure (Syst. No. 2463) beim Erhitzen über seinen Schmelzpunkt oder beim Kochen mit Eisessig (B., B. 16, 3005). Prismen (aus Ligroin). F: 29°. Destilliert nicht unzersetzt. Mit Wasserdämpfen flüchtig. Sehr sehwer löslich in kaltem Ligroin, leicht in warmem Alkohol, Benzol, Ligroin und noch leichter in Äther. Polymerisiert sich beim Stehen oder Erhitzen zu einem in allen Lösungsmitteln unlöslichen Körper.
- 1²-Nitro-1-vinyl-benzol, β-Nitro-α-phenyl-āthylen, ω-Nitro-styrol $C_8H_7O_2N=C_6H_5\cdot CH: CH: NO_2$. B. Beim Erhitzen von Benzaldehyd mit Nitromethan und etwas Zinkchlorid auf 160° (Priers, A. 225, 321). Aus Benzaldehyd und Nitromethan in Gegenwart von Amylamin (Knoevenagel, Walter, B. 37, 4504). Man kondensiert Benzaldehyd und Nitromethan bei Gegenwart von konz. methylalkoholischer Kalilauge und säuert mit Mineralsäure an (Thiele, B. 32, 1293; M. Holleman, R. 23, 298). Beim Sättigen einer auf 0° abgekühlten Lösung von 5 g Styrol in 150 ccm Äther mit nitrosen Gasen(Pr., A. 225, 328). Beim Kochen von Styrol mit Salpetersäure (Simon, A. 31, 269; Blyth, Hofmann, A.

53, 297). Durch Zerlegen des Natriumsalzes des β-Nitro-a-äthoxy-α-phenyl-äthans C_6H_5 . $\mathrm{CH}(\mathrm{O}\cdot\mathrm{C}_2\mathrm{H}_5)\cdot\mathrm{CH}_2\cdot\mathrm{NO}_2$ mit Säuren, neben anderen Produkten (Wieland, B. 36, 2567). Bei der Einw. von heißer Salzsäure auf β -Nitro- α -anilino- α -phenyl-äthan (Syst. No. 1704), neben Anilin (Сн. Мауев, Bl. [3] 33, 399). Bei der Einw. von nitrosen Gasen auf Zimtsäure in Äther unter Kühlung durch Eis-Kochsalz-Gemisch (Erdmann, B. 24, 2772). Man destilliert ein Gemisch von 20 g Zimtsäure und 100 ccm 10 % iger Natriumnitritlösung mit Wasserdampf (EBD., B. 24, 2773). Beim Behandeln der Säure C₆H₅·CH:CH·CH₂·CO₂H (Svst. No. 949) mit roter rauchender Salpetersäure (ERD., B. 17, 412). — Darst. Man läßt zu einem durch eine Kältemischung abgekühlten Gemisch von 53 g Benzaldehyd, 32 g Nitromethan und 200 ccm Alkohol unter Umrühren 1 Mol.-Gew. Alkali (die erste Hälfte als methylalkoholische Kalilauge, den Rest als Natronlauge) fließen, rührt den entstandenen Brei, bis eine Probe in Wasser klar löslich ist, versetzt dann mit Eis und Wasser und gießt unter Umrühren in die berechnete Menge eiskalter verd. Schwefelsäure; Ausbeute 80% (THIELE, HAECKEL, A. 325, 7). - Gelbliche Prismen (aus Petroläther oder aus Alkohol). Besitzt einen durchdringenden Zimtgeruch und reizt die Epidermis und die Schleimhäute (Pr., A. 225, 324). F: 58°; siedet unter starker Zersetzung bei 250-260°; mit Wasserdampf flüchtig; unlöslich in kaltem Wasser, wenig löslich in heißem Wasser, sehr leicht in Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Benzol, weniger leicht in Ligroin (Pr., A. 225, 325). Absorptionsspektrum: Bally, Desch, Soc. 93, 1751. — Geht beim Liegen am Licht in ein Dimeres ($\ddot{C}_8H_7O_2\dot{N}_2$ (s. u.) über (Priebs, A. 225, 339; Meisenheimer, Heim, A. 355, 268). Entwickelt beim Kochen mit Chlorkalklösung Chlorpikrin (Pr., A. 225, 339). Gibt bei der Oxydation mit Kalium-dichromat und verd. Schwefelsäure Benzoesäure (Pr., A. 225, 329). Liefert bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam oder mit Zinkstaub und Essigsäure das Oxim des Phenylacetaldehyds (BOUVEAULT, WAHL, C. r. 134, 1147). Läßt sich durch rauchende Salpetersäure zu 2.12-Dinitro- und 4.12-Dinitro-1-vinyl-benzol nitrieren (Pr., A. 225, 347, 350). Gibt in Chloroform
mit Chlor das 11.12-Dichlor-12-nitro-1-äthyl-benzol (S. 359) (Pr., A. 225, 344). Liefert in
Berührung mit Bromdampf 11.12-Dibrom-12-nitro-1-äthyl-benzol (S. 359–360) (Pr., A. 225,
241). Zefellt heim Erbitage mit Western 12.12-25. Zerfällt beim Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 150° unter Bildung

von Benzaldehyd und harzigen Produkten (Pr., A. 225, 334). Beim Erwärmen mit wäßr. Schwefelsäure (3 Vol. konz. Schwefelsäure und 1 Vol. Wasser) auf 85° entstehen Kohlenoxyd,

Hydroxylamin und Benzaldehyd (Pr., A. 225, 335). Beim Erwärmen von ω-Nitro-styrol mit rauchender Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 100° werden Phenylchloressigsäure (Syst. No. 941) und Hydroxylamin gebildet (Pr., A. 225, 336). ω-Nitro-styrol wird von wäßr. Alkalien zunächst ohne Zers. gelöst (Pr., A. 225, 331; vgl. Mei., Heim, B. 38, 467); die

Lösungen sind aber sehr unbeständig und zersetzen sich beim Stehen oder schneller beim Erwärmen unter Bildung von Benzaldehyd und harzigen Produkten (Pr., 4. 225, 331). Löst man 10 g ω -Nitro-styrol in 50 ccm Methylalkohol, versetzt nach Abkühlung auf 00 mit 60 ccm einer 5% Natrium enthaltenden Natriummethylalösung und leitet, sohald klare Lösung eingetreten ist, CO_2 ein, so erhält man β -Nitro- α -methoxy- α -phenyl-äthan (Syst. No. 529); vermischt man die gleichen Lösungen bei 25° und leitet erst nach 40-stdg. Stehen

CO₂ ein, so erhält man β.δ-Dinitro-a-methoxy-a-γ-diphenyl-butan (Syst. No. 539) (Mei., Heim, B. 38, 469; vgl. Mei., Heim, A. 355, 260). ω-Nitro-styrol liefert mit Kaliumeyanid in wäßralkoh. Lösung bei 0° zwei diastereoisomere a.δ-Dinitro-β.γ-diphenyl-β-cyan-butane (Syst. No. 952) (M. Holleman, R. 23, 291).

Dimeres β-Nitro-a-phenyl-āthylen, "Isophenylnitroāthylen" C₁₆H₁₄O₄N₂ = (C₃H₇O₂N)₂. Zur Molekulargröße vgl. Meisenheimer, Heim, A. 355, 269. — B. Man läßt auf angefeuchtete Krystalle des β-Nitro-a-phenyl-āthylens mehrere Monate das Licht einwirken (Prieß, A. 225, 340; M., H., A. 355, 268). — Farblose Blättchen oder Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt allmählich zwischen 172° und 180° (Zers.) (Pr.), zwischen 179° und 187° (Zers.) (M., H.). Sehr wenig löslich in allen Lösungsmitteln (M., H.). Löst sich leicht in Natriummethylatlösung mit hellgelber Farhe und wird aus dieser Lösung durch sofortiges Einleiten von CO₂ und Verdünnen mit Wasser gefällt (M., H.).

Polymeres β -Nitro- α -phenyl-äthylen ($C_8H_7O_2N$)_x. B. Beim Kochen von β -Nitro- α -phenyl-äthylen mit Natrium-Malonester in Alkohol (Vorländer, Herrmann, C. 1899 I, 730). — Weiße amorphe Substanz. Schmilzt gegen 280°. In den meisten Mitteln unlöslich.

1¹-Chlor-2-nitro-1-vinyl-benzol, α -Chlor- α -[2-nitro-phenyl]-äthylen, α -Chlor-o-nitro-styrol $C_8H_6O_2NCl=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CCl\colon CH_2$. B. Beim Zusammengeben von l g o-Nitro-acetophenon (Syst. No. 639) mit 1,3 g PCl_5 ; man erwärmt das Gemisch gelinde und verjagt dann das $POCl_3$ durch Erwärmen im Vakuum auf 100° , zuletzt unter Einleiten von trockner Luft; den Rückstand destilliert man mit Wasser (Gevekoht, A. 221, 329). — Hellgelbes Öl. Destilliert nicht unzersetzt.

1²-Chlor-2-nitro-1-vinyl-benzol, β -Chlor- α -[2-nitro-phenyl]-äthylen, ω -Chlor-o-nitro-styrol $C_8H_6O_2NCl=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:CHCl.$ B. Entsteht als Nebenprodukt bei der Darstellung von α -Chlor- β -oxy- β -[o-nitro-phenyl]-propionsäure (Syst. No. 1073) aus

o-nitrozimtsaurem Natrium mit NaOCl in Wasser (Liff, B. 17, 1070). — Gelbliche Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 58—59°. Sehr leicht löslich in Äther und heißem Alkohol.

1¹-Chlor-4-nitro-1-vinyl-benzol, a-Chlor-a-[4-nitro-phenyl]-äthylen, a-Chlor-p-nitro-styrol $C_8H_6O_2NCl=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CCl\cdot CH_2$. B. Beim Zusammenschmelzen von p-Nitro-acetophenon (Syst. No. 639) mit PCl_5 auf dem Wasserbade; man verjagt das $POCl_3$ durch einen Luftstrom, destilliert den Rückstand mit Wasser und löst das überdestillierte Nitrophenylchloräthylen in kaltem Ligroin (Drewsen, A. 212, 162). — Hellgelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 63–64°. Schwer löslich in Wasser, sonst meist leicht löslich.

1¹- oder 1²-Chlor-1²-nitro-1-vinyl-benzol, α- oder β-Chlor-β-nitro-α-phenyläthylen, α- oder β-Chlor-β-nitro-styrol $C_8H_6O_2NCl=C_6H_5\cdot CCl: CH\cdot NO_2$ oder $C_6H_5\cdot CH\cdot CCl\cdot NO_2$. Zur Konstitution vgl. auch Thiele, Haeckel, A. 325, 2. — B. Bei der Einw. von 10°/ $_0$ iger Natronlauge auf 1¹-1²-Dichlor-1²-nitro-1-äthyl-benzol (Priebs, A. 225, 345). — Goldgelbe Blättchen oder Tafeln (aus Ligroin). F: 48—49°. Unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich.

12.12-Dichlor-x-nitro-1-vinyl-benzol, $\omega.\omega$ -Dichlor-x-nitro-styrol $C_8H_5O_2NCl_2$. B. Aus $\omega.\omega$ -Dichlor-styrol mit rauchender Salpetersäure (DINESMANN, C. r. 141, 202). - F: 93°.

1²-Brom-1²-nitro-1-vinyl-benzol, β-Brom-β-nitro-α-phenyl-äthylen, ω-Brom-ω-nitro-styrol C₈H₆O₂NBr = C₆H₅·CH·CBr·NO₂. Zur Konstitution vgl. Thiele, Haeckel, A. 325, 3. — B. Bei der Einw. von 10% iger Natronlauge auf 1¹-1²-Dibrom-1²-nitro-1-äthyl-benzol (S. 359 – 360) (Priebs, A. 225, 343). Durch Einw. einer alkoh. Lösung von Natriumacetat auf 1¹-1²-Dibrom-1²-nitro-1-äthyl-benzol (Th., H., A. 325, 8). — Goldgelbe Nadeln oder Blättchen (aus Petroläther); goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 67° (Th., H.), 67—68° (P.). — Durch methylalkoholische Kalilauge in der Kälte entsteht das Kaliumsalz des 1²-Brom-1²-nitro-1¹-methoxy-1-äthyl-benzols (Syst. No. 529), durch kochende methylalkoholische Kalilauge entsteht das Dimethylacetal des ω-Nitro-acetophenons (Syst. No. 639) (Th., H.),

2.1²-Dinitro-1-vinyl-benzol, β -Nitro- α -[2-nitro-phenyl]-äthylen, o. ω -Dinitrostyrol $C_8H_6O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot NO_2$. B. Beim 8—9-stdg. Erhitzen von o-Nitrobenzaldehyd mit Nitromethan und $ZnCl_2$ auf 160^o (Posner, B. 31, 657). Man kondensiert o-Nitro-benzaldehyd mit Nitromethan durch Natriummethylat in Methylalkohol und zersetzt den so entstehenden Nitroalkohol $O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot NO_2$ durch Destillation im Vakuum (Bouveault, Wahl, C. r. 135, 42). Aus ω -Nitro-styrol mit rauchender Salpetersäure bei $25-30^o$, neben dem in größerer Menge entstehenden p. ω -Dinitro-styrol (Priebs, A. 225, 350). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: $106-107^o$ (Pr.). Siedet unter 20 mm Druck gegen 200^o (B., W.). Mit Wasserdämpfen flüchtig (Pr.). In Lösungsmitteln leichter löslich als das p. ω -Dinitro-styrol (Pr.). — Liefert bei der Oxydation mit alkal. Kaliumpermanganatlösung o-Nitro-benzoesäure (Pr.).

3.1°-Dinitro-1-vinyl-benzol, β-Nitro-a-[3-nitro-phenyl]-äthylen, m.ω-Dinitro-styrol C₈H₆O₄N₂ = O₂N·C₆H₄·CH·CH·NO₂. B. Durch 3-stdg. Erhitzen von m-Nitro-benzaldehyd mit Nitromethan und ZnCl₂ auf 150° (Posner, B. 31, 658). Aus m-Nitro-benzaldehyd und Nitromethan in Gegenwart von konz. methylalkoholischer Kalilauge (Thiele, B. 32, 1294). Beim Eintragen von m-Nitro-zimtsäure in ein Gemisch aus 2 Th. Salpetersäure (D: 1,5) und 5 Th. konz. Schwefelsäure unterhalb 0° (Friedländer, Lazarus, A. 229, 233). — Gelbliche Blättchen oder Nødeln (aus Alkohol). F: 122° (Fr., L.), 125° (Th.). Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser und in Alkohol, leichter in Äther, Chloroform und Benzol (Fr., L.). — Zerfällt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf 100° unter Bildung von CO und m-Nitro-benzaldoxim (Syst. No. 636) (Fr., L.). Addiert in Eisessig HBr (Fr., L.). Löst sich in methylalkoholischer oder äthylalkoholischer Kalilauge; aus diesen Lösungen erhält man beim Behandeln mit CO₂ wieder m.ω-Dinitro-styrol, bei der Einw. von Bromwasser die Verbindung O₂N·C₆H₄·CH(O·CH₃)·CBr₂·NO₂ bezw. O₂N·C₆H₄·CH(O·C₂H₅)·CBr₂·NO₂ (Syst. No. 529) (Fr., L.).

4.1²-Dinitro-1-vinyl-benzol, β -Nitro- α -[4-nitro-phenyl]-äthylen, p. ω -Dinitro-styrol $C_8H_6O_4N_2=O_2N\cdot C_8H_4\cdot CH\cdot CH\cdot NO_2$. B. Aus p-Nitro-benzaldehyd und Nitro-methan in Gegenwart von alkoh. Kalilauge (Thiele, B. 32, 1294). Beim Eintragen von 1 Tl. ω -Nitro-styrol in 8 Tle. rote rauchende Salpetersäure unter Kühlung durch eine Kältemischung (Priebs, A. 225, 348). Man trägt p-Nitro-zimtsäure bei 0^o in Salpeterschwefelsäure ein und läßt die Temperatur nicht über $+10^o$ steigen (Friedländer, Mähll, A. 229, 224), Durch Zersetzung von 4. α -Dinitro-zimtsäure (Syst. No. 948) in wäßr. Lösung bei 0^o (Fr., M., A. 229, 224). — Darst. Man trägt 125 g ω -Nitro-styrol unter Umrühren in 375 ccm stark gekühlte rauchende Salpetersäure ein, so daß die Temperatur stets unter 0^o bleibt, tropft dann, ohne daß die Temperatur über 0^o steigt, 100 ccm konz. Schwefelsäure hinzu und gießt die dunkelrote Lösung nach einer Stunde langsam in Eiswasser (Thiele, Haeckel,

A. 325, 14). — Gelbe Blättchen oder Nadeln (aus Eisessig). F: 199° (Fr., M.), 198° (Pr.), 196—199° (Zers.) (Th.). Sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen in Nadeln (Pr.). Ist mit Wasserdampf flüchtig (Pr.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in heißem Alkohol, leichter in Eisessig und Aceton (Pr.). — Zerfällt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf 100° unter Bildung von CO, Hydroxylamin und p-Nitro-benzaldehyd bezw. p-Nitro-benzaldoxim (Fr., M.). Gibt bei der Oxydation mit Kaliumdichromat und verd. Schwefelsäure p-Nitro-benzoesäure (Pr.). Liefert, in CHCl₃ oder CS₂ suspendiert, mit Brom langsam 4-Nitro-1-[a.β-dibrom-β-nitro-āthyl]-benzol (S. 360) (Pr.; Th., H.).

1²-Brom-2.1²-dinitro-1-vinyl-benzol, β-Brom-β-nitro-a-[2-nitro-phenyl]-äthylen, ω-Brom-o.ω-dinitro-styrol $C_8H_5O_4N_2Br=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:CBr\cdot NO_2$. B. Neben β-Brom-β-nitro-a-[4-nitro-phenyl]-äthylen (s. u.) und anderen Produkten beim Eintragen von ω-Brom-styrol in rauchende Salpetersäure unter Kühlung durch eine Kältemischung (Fußrscheim, J. pr. [2] 66, 16). — Hellgelbe Krystalle (aus Eisessig oder aus Eisessig + Alkohol). F: 88°. In heißem Alkohol sehr leicht löslich, in Äther löslich, in Ligroin unlöslich. — Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser unter Bildung von salpetriger Säure, Salpetersäure, Bromwasserstoff, Bromnitromethan und o-Nitro-benzaldehyd. Ist in kalter verd. Natronlauge unlöslich. Wird von Brom in Chloroform nur wenig verändert. Gibt beim Kochen mit absol. Alkohol ein öliges Alkoholadditionsprodukt, das durch aufeinanderfolgende Behandlung mit verd. Natronlauge und mit Brom β - β -Dibrom- β -nitro- α -āthoxy- α -[2·nitro-phenyl]-äthan $O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH(O\cdot C_2H_5)\cdot CBr_2\cdot NO_2$ (Syst. No. 529) liefert.

1²-Brom-4.1²-dinitro-1-vinyl-benzol, β-Brom-β-nitro-a-[4-nitro-phenyl]-äthylen, ω-Brom-p.ω-dinitro-styrol C₈H₅O₄N₂Br = O₂N·C₆H₄·CH:CBr·NO₂. B. Neben β-Brom-β-nitro-a-[2-nitro-phenyl]-äthylen (s. o.) und anderen Produkten beim Eintragen von ω-Bromstyrol in rauchende Salpetersäure unter Kühlung durch eine Kältemischung (Flürscheim, J. pr. [2] 66, 16). Man kocht p.ω-Dinitro-styrol mit Brom und Chloroform bis zur Lösung, destilliert das Lösungsmittel ab, versetzt den Rückstand mit einer alkoh. Lösung von Natriumacetat und wäscht das ausfallende Bromdinitrostyrol mit Wasser (Thiele, Haeckel, A. 325, 14). — Gelbe Blättchen (aus Eisessig). F: 135° (Th., H.), 135–136° (Fl.). Sehr wenig löslich in Alkohol, Äther, Ligroin, sehr leicht in Aceton und in der Wärme in Benzol, Chloroform und Eisessig (Fl.). — Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser unter Bildung von salpetriger Säure, Salpetersäure, Bromwasserstoff, Bromnitromethan und p-Nitro-benzaldehyd (Fl.). Ist in kalter verd. Natronlauge unlöslich (Fl.). Wird von Brom in Chloroform nur sehr wenig verändert (Fl.). Geht beim Kochen mit absol. Alkohol teilweise in das β-Brom-β-nitro-a-äthoxy-α-[4-nitro-phenyl]-äthan (Syst. No. 529) über (Fl.).

2. Carden C_8H_8 , vielleicht $CH:CH:C:CH_2$ B. Aus Cardol (Syst. No. 4865) durch Destillation über Zinkstaub (Spiegel, Dobrin, C. 1896 I, 112). — Farblose, leicht bewegliche Flüssigkeit. Kp: $122-127^{\circ}$. Wird durch konz. Schwefelsäure nicht verändert.

3. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C_9H_{10}}$.

1. Propenylbenzol, a-Propenyl-benzol, a-Phenyl-a-propylen C₈H₁₀ = C₆H₅·CH·CH·CH₃. [Wurde von Fittig und Rügheimer (A. 172, 129) ursprünglich "Allylbenzol" genant.] — B. Wird in geringer Menge erhalten, wenn man ω-Brom-styrol und Methylmagnesiumjodid in Ather zusammenbringt, den Ather verdunstet und den Rückstand im Vakuum destilliert (Tiffeneau, C. r. 139, 482). — Man führt Athyl-phenyl-carbinol mit Phosphorpentachlorid oder mit Salzsäure in das Chlorid C₆H₅·CHCl·CH₂·CH₃ über und destilliert dieses (Wagner, Ж. 16, 324; B. 17 Ref., 317). Man führt Athyl-phenyl-carbinol mit Chlorwasserstoff in das Chlorid über und kocht dieses mit der 6—8-fachen Menge Pyridin (Klages, B. 35, 2251) oder erhitzt es zweckmäßiger mit 2 Mol.-Gew. Pyridin im geschlossenen Rohr auf 125° (KL., B. 36, 621). Bei der Einw. siedender alkoh. Kalilauge auf a-Chlor-a-phenyl-propan (Errea, G. 16, 318). Man läßt auf Propylbenzol bei 150—160° Bromdampf einwirken und destilliert das Reaktionsprodukt (Radziszewski, C. r. 78, 1154; J. 1874, 393). Beim Schmelzen von γ-Jod-a-phenyl-propan mit trocknem Kaliumhydroxyd, neben anderen Produkten (Agejewa, Ж. 37, 664; C. 1805 II, 1017). Durch Einw. siedender alkoh. Kalilauge auf Allylbenzol (Tiff., C. r. 139, 482). Durch Erwärmen von a-Chlor-β-brom-a-phenyl-a-propylen (S. 483) mit Natrium in wasserfreiem, jedoch alkoholhaltigem Ather (Kunckell, Dettmar, B. 36, 772; Ku., B. 36, 3033; vgl. Kl., B. 36, 205). Bei der Reduktion von Zimtalkohol mit Natrium und Alkohol, neben Propylbenzol (Kl., B. 39, 2589). In geringer Menge aus 1 Mol.-Gew. Zimtalkohol mit 1 Mol.-Gew.

Natriumammonium in Gegenwart von verflüssigtem Ammoniak bei —80°, neben γ-Phenylpropylalkohol (Chablay, C. r. 143, 829). In kleiner Menge bei der Einw. von Natriumamalgam auf Zimtalkohol (Fittig, Rüchemer, A. 172, 129). Beim Erhitzen von Zimtalkohol mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) auf 180—200° (Tiemann, B. 11, 671). Wird neben anderen Produkten erhalten, wenn man Methylbenzylketon oder Äthylphenylketon in wäßt. Alkohol mit Natriumamalgam behandelt und das Reaktionsprodukt der Destillation unterwirft (Er., G. 16, 316, 321). Bei der Destillation von Trimethyl-[γ-phenyl-propyl]-ammoniumhydroxyd (Senfter, Tafel, B. 27, 2312). Durch Einw. von 2°/εigem Natriumamalgam auf Trimethyl-cinnamyl-ammoniumchlorid, Cε/h5·CH·CH·CH2·N(CH3)3Cl, in möglichst neutraler Lösung (Emde, Ar. 244, 288). Bei der Reduktion von Dimethyl-phenyl-cinnamyl-ammoniumchlorid in Wasser mit Natriumamalgam (Emde, B. 42, 2592, 2594; År. 247, 371).

— Bei der Destillation des trocknen Calciumsalzes der trans-2-Phenyl-cycloprepan-carbonsäure-(1) unter vermindertem Druck mit Natronkalk (Buchner, Geronimus, B. 36, 3785). Man läßt auf α-Methylzimtsäure (Syst. No. 949) höchst konz. Bromwasserstoffsäure einwirken und erwärmt das Bromwasserstoff-Additionsprodukt mit Sodalösung (Perkin, Soc. 32, 662, 666; 69, 1224). Beim Erhitzen von β-Oxy-α-methyl-β-phenyl-propionsäure auf 280° (Perkin, Stenhouse, Soc. 59, 1010).

Flüssigkeit. Kp₁₃: 74° (Klages, B. 35, 2252); Kp₁₉: 76-78°; Kp: 171-173° (Tiffeneau, A. ch. [8] 10, 351 Anm.); Kp₇₅₆: 177° (Kl., B. 36, 2574); Kp: 176-177° (korr.) (Perkin, Soc. 69, 1224). D°: 0,936 (Tif.); D°: 0,93591; D°: 0,90902 (Agejewa, Ж. 37, 664); D°: 0,9253; D°: 0,9181; D°: 0,9141 (Kl., B. 36, 2574); D°: 0,9230; D°: 0,9143; D°: 0,9076 (P., Soc. 69, 1224). n°: 1,5492 (Kl., B. 36, 2574). Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 69, 1246). — Wandelt sich beim Kochen mit Natrium in eine polymere Modifikation (C₂H₁₀)₂ (2) um (Errera, G. 14, 509). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol Propylbenzol (Kl., B. 35, 2641; 36, 622). Gibt mit Brom das Dibromid C₂H₅·CHBr·CHBr·CH₃ (S. 392) (Fittig, Rügheimer, A. 172, 131). Geht bei der Einw. von Jod und gelbem Quecksilberoxyd in Gegenwart von wäßr. Äther zunächst in das Jodhydrin C₂H₅·CH(OH)·CHI·CH₃ über, aus welchem durch überschüssiges Quecksilberoxyd unter HI-Abspaltung und Umlagerung Hydratropaaldehyd (Syst. No. 640) entsteht (Bougault, A. ch. [7] 25, 548; Tiffeneau, C. r. 142, 1538; A. ch. [8] 10, 351). Wird durch Erhitzen mit wasserfreien Ätzalkalien zum Teil in Allylbenzol umgelagert (Agejewa).

1³-Chlor-1-[propen-(1¹)-yl]-benzol, γ-Chlor-a-phenyl-a-propylen, Cinnamylchlorid C_9H_9 Cl = C_6H_5 ·CH·CH·CH₂Cl. B. Durch Behandeln von Zimtalkohol mit Chlorwasserstoff bei 0° (Klages, Klenk, B. 39, 2552; EMDE, B. 42, 2593; E., Franke, Ar. 247, 333). — Flüssig. Erstartt nicht bei — 19° (Ramdohr, J. 1858, 446). — Siedet unter 18 mm Druck bei 120° und unter 22 mm Druck bei 125—126° ohne Zersetzung (Kla., Kle.); siedet unter 13 mm Druck bei 115° und unter 37 mm bei 140° unter teilweiser Zersetzung (E., Fr.). — Gibt mit Brom ein Dibromid C_6H_5 ·CHBr·CHBr·CHgCl (Grimaux, Bl. [2] 20, 122). Liefert mit absol.-alkoh. Ammoniak Cinnamylamin, Dicinnamylamin und Tricinnamylamin (R., J. 1858, 448; POSNER, B. 26, 1858; E., Ar. 244, 271; E., Fr., Ar. 247, 334). Gibt mit Trimethylamin in absol. Alkohol Trimethyl-cinnamyl-ammoniumchlorid C_6H_5 ·CH·CH·CH₂·N(CH₃)₃Cl (E. SOHMIDT, Flaecher, Ar. 243, 75); analog verläuft die Reaktion mit Pyridin (Klaa, Klee; E., Fr.)

1³.1³-Dichlor-1-[propen-(1¹)-yl]-benzol, γ . γ -Dichlor- α -phenyl- α -propylen, Cinnamylidendichlorid, Cinnamylidenchlorid $C_9H_8Cl_2 = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CHCl_2$. B. Man läßt in der Kälte Zimtaldehyd auf einen geringen Überschuß von PCl $_5$ tropfen (Charon, Dugeujon, C.r. 136, 94). Beim Kochen von Zimtaldehyd mit $1^1/_2$ Mol.-Gew. Oxalylchlorid (Staudinger, B. 42, 3975). — Schuppen (aus Äther oder CHCl $_3$). F: 54° (Ch., D.), 57,5° bis 58,5° (St.). Kp $_3$: 142—143° (Ch., D.); Kp $_3$: 124° (St.). — Sehr unbeständig (Ch., D.). Zerfällt mit Wasser unter Bildung von Zimtaldehyd und HCl (Ch., D.).

1².1³.1³-Trichlor-1-[propen-(1¹)-yl]-benzol, $\beta.\gamma.\gamma$ -Trichlor-a-phenyl-a-propylen $C_9H_7Cl_3=C_6H_5\cdot CH:CCl\cdot CHCl_2$. B. Aus a-Chlor-zimtaldehyd und PCl_5 (Charon, Duqoujon, C. r. 136, 1073). — Blättchen (aus Petroläther). F: 47°. Kp₂₀: 155°. — Zersetzt sich in Gegenwart von Wasser unter Bildung von a-Chlor-zimtaldehyd und HCl.

 $1^1.1^2.1^3.1^3$ -Tetrachlor-1-[propen-(1^1)-yl]-benzol, $a.\beta.y.\gamma$ -Tetrachlor-a-phenyl-a-propylen $C_9H_6Cl_4=C_0H_6$: CCl: CCl· CHCl $_2$. B. Aus $1^3.1^3$ -Dichlor-1-[propin-(1^1)-yl]-benzol (S. 514) und Chlor (Снавом, Dugoujon, C. r. 137, 127). — Flüssig. Erstarrt bei starker Abkühlung. Kp $_{28}$: $165-167^0$. Sehr beständig an der Luft und unter Wasser.

1¹ oder 1²-Brom-1-[propen-(1¹)-y1]-benzol, a- oder β-Brom-a-phenyl-a-propylen $C_8H_8Br=C_6H_5\cdot CBr: CH\cdot CH_3$ oder $C_8H_5\cdot CH: CBr\cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen von a.β-Dibrom-a-phenyl-propan-β-carbon-säure $C_6H_5\cdot CHBr\cdot CBr(CH_3)\cdot CO_2H$ mit alkoh. Kalilauge oder beim

Kochen mit Wasser (Körner, B. 21, 276). — Flüssig. Siedet unter Zersetzung bei 226°. Liefert mit alkoh. Kali α-Propinylbenzol C_aH_a·C: C·CH_a.

- 1³ (?)-Brom-1-[propen-(l¹)-yl]-benzol, β (?)-Brom- α -phenyl- α -propylen $C_9H_9Br=C_9H_5\cdot CH: CBr\cdot CH_3$ (?). B. Durch Kochen von $\alpha.\beta$ -Dibrom- α -phenyl-propan mit Natrium-äthylatlösung (Hell, Bauer, B. 36, 207). Scharf riechendes Öl. Kp₃₀: 109—110°. D²⁰: 1,35. Ist gegen kochende Natriumäthylatlösung beständig.
- 1³-Brom-1-[propen-(l¹)-yl]-benzol, γ -Brom- α -phenyl- α -propylen, Cinnamyl-bromid $C_9H_9Br=C_0H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CH_2Br$. B. Aus Zimtalkohol mit einer Lösung von Bromwasserstoff in Eisessig bei 0° (Klages, Klenk, B. 39, 2553). Tafeln. $F:34^\circ$. Kp $_{22}:103^\circ$. Liefert mit Brom 1¹.1².1³-Tribrom-1-propyl-benzol. Gibt mit alkoh. Kalilauge bei 130° den Athyläther des Zimtalkohols. Pyridin ist ohne Einwirkung.
- 1¹-Chlor-1²-brom-1-[propen-(1¹)-y1]-benzol, α-Chlor- β -brom-α-phenyl-α-propylen $C_0H_8ClBr=C_0H_3\cdot CCl: CBr\cdot CH_3$. B. Man erhitzt α-Brom-propiophenon mit Phosphorpentachlorid auf 110° und destilliert das hierbei entstehende α-α-Dichlor- β -brom-α-phenyl-propan im Vakuum (Kunckell, Dettmar, B. 36, 771). Öl. Kp₁₁: 135—140°. Liefert beim Erwärmen mit Natrium in alkoholhaltigem Äther Propenylbenzol.
- 1³.1³-Dichlor-1²-brom-1-[propen-(1¹)-yl]-benzol, $\gamma.\gamma$ -Dichlor- β -brom- α -phenyl- α -propylen $C_8H_7Cl_2Br = C_8H_5 \cdot CH: CBr \cdot CHCl_2$. B. Aus α -Brom-zimtaldehyd und Phosphorpentachlorid (Сиавон, Ducouyon, C. r. 136, 1073). Blättchen. F: 55°. Kp₃₅: 167—168°. Ist an feuchter Luft und in kaltem Wasser beständig und wird selbst durch siedendes Wasser innerhalb 1 Stde. kaum verändert.
- 1¹.1²-Dibrom-1-[propen-(1¹)-yl]-benzol, $a.\beta$ -Dibrom-a-phenyl-a-propylen $C_{g}H_{g}Br_{2} = C_{g}H_{5} \cdot CBr \cdot CBr \cdot CH_{3}$. B. Aus a-Phenyl-allylen und Brom (Körner, B. 21, 276). Flüssig. Siedet bei 250—255° unter Entwicklung von Bromwasserstoff.
- 1³.1³-Diehlor-1¹.1²-dibrom-1-[propen-(1¹)-yI]-benzol, $\gamma.\gamma$ -Diehlor- $\alpha.\beta$ -dibrom- α -phenyl- α -propylen $C_9H_9Cl_2Br_2=C_9H_5\cdot CBr\cdot CBr\cdot CHCl_2$. B. Aus 1³.1³-Diehlor-1-[propin-(1¹)-yI]-benzol und Brom in Eisessig (Charon, Dugoujon, C.r. 137, 127). Nadeln. F: 107°.
- l³-Jod-1-[propen-(l¹)-yl]-benzol, γ-Jod- α -phenyl- α -propylen, Cinnamyljodid $C_9H_9I=C_6H_5\cdot CH:CH\cdot CH_2I.$ B. Aus Zimtalkohol und Jodphosphor (RAMDOHR, J. 1858, 446). Ol. Schwerer als Wasser. Läßt sich weder für sich , noch mit Wasserdampf destillieren.
- 1²-Nitro-1-[propen-(1¹)-yl]-benzol, β-Nitro-a-phenyl-a-propylen, a-Benzal-a-nitro-äthan $C_9H_9O_2N=C_6H_5\cdot CH:C(NO_2)\cdot CH_3$. B. Neben Benzamid bei 6-stdg. Erhitzen von 10,6 Tln. Benzaldehyd mit 7,5 Tln. Nitroäthan und 1,1 Tl. Zinkchlorid im geschlossenen Rohr auf 130—140° (PRIEBS, A. 225, 354). Aus Benzaldehyd und Nitroäthan in Gegenwart von Athylamin oder Amylamin (Knoevenagel, Walter, B. 37, 4507). Beim Einleiten von nitrosen Gasen in eine absolut-ätherische Lösung von a-Methyl-zimtsäure unter Kühlung durch ein Eis-Kochsalz-Gemisch (Erdmann, B. 24, 2773). Gelbe Nadeln (aus Petroläther). Besitzt einen schwachen, an ω-Nitro-styrol erinnernden Geruch (Kn., W.). F: 64° (P.). Ist mit Wasserdampf leicht flüchtig (P.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther und Petroläther (Kn., W.). Unlöslich in Natronlauge (P.) Gibt bei der Oxydation mit Kaliumdichromat und Schwefelsäure Benzoesäure (P.). Gibt mit roter rauchender Salpetersäure bei 20—25° β-Nitro-a-[2-nitro-phenyl]-a-propylen und β-Nitro-a-[4-nitro-phenyl]-a-propylen (P.). Liefert mit Bromdampf 1¹-1²-Dibrom-1²-nitro-1-propyl-benzol (S. 393) (P.). Wird beim Kochen mit 10°/oiger Natronlauge unter Bildung von Benzaldehyd gespalten (P.). Verharzt beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 100° unter gleichzeitiger Bildung von Salmiak (P.).
- 2.1²-Dinitro-1-[propen-(1¹)-yl]-benzol, 2-Nitro-1-[β -nitro- α -propenyl]-benzol, β -Nitro- α -[2-nitro-phenyl]- α -propylen $C_9H_8O_4N_2=O_3N\cdot C_6H_4\cdot CH:C(NO_2)\cdot CH_3$. B. Neben 4.1²-Dinitro-1-[propen-(1¹)-yl]-benzol aus 1²-Nitro-1-[propen-(1¹)-yl]-benzol mit roter rauchender Salpetersäure bei 20—25°; man trennt die beiden Isomeren durch fraktionierte Krystallisation aus Alkohol, in welchem die 2-Nitro-Verbindung leichter löslich ist (Prieß, A. 225, 363). Hellgelbe Blättchen oder Täfelchen (aus Alkohol). F: 76—77°. Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat o-Nitro-benzoesäure.
- 4.1²-Dinitro-1-[propen-(1¹)-yl]-benzol, 4-Nitro-1-[β -nitro- α -propenyl]-benzol, β -Nitro- α -[4-nitro-phenyl]- α -propylen $C_2H_3O_4N_2=O_2N\cdot C_3H_4\cdot CH: C(NO_2)\cdot CH_3$. B. siehe oben bei 2.1²-Dinitro-1-[propen-(1¹)-yl]-benzol. Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 114-115° (P., A. 225, 363). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat p-Nitro-benzoesäure (P.).

- x.x-Dinitro-1-[propen-(1¹)-y1]-benzol $C_9H_8O_4N_2$. B. Beim Behandeln von a-Methylzimtsäure $C_6H_5\cdot CH: C(CH_3)\cdot CO_2H$ mit rauchender Salpetersäure (Edeleano, B. 20, 622). Nadeln (aus Alkohol). F: 118°.
- 2. Allylbenzol, β -Propenyl-benzol, γ -Phenyl-a-propylen $C_9H_{10}=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH: CH_2\cdot B$. Aus Allylbromid mit Phenylmagnesiumbromid in Äther (TIFFENEAU, C.r. 139, 482). Beim Erhitzen von 1^3 -Jod-1-propyl-benzol mit trocknem Alkali, neben anderen Produkten (AGEJEWA, $\mathcal{H}.$ 37, 664; C. 1905 II, 1017). Beim Behandeln von a-Phenyl-allyl-alkohol $C_6H_5\cdot CH(OH)\cdot CH: CH_2$ in Alkohol mit Natrium (Klages, B. 39, 2590). Flüssig. Kp: $156-157^\circ$; $D^{15}: 0,9012$ (T.); D° : 0,90706; D° : 0,8929 (A.). D° : 1,5143 (T.). Gibt mit Brom in Äther ein flüssiges Dibromid $C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_2$ $CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot$
- 1¹-Chlor-1-allyl-benzol, [a-Chlor- β -propenyl]-benzol, γ -Chlor- γ -phenyl-a-propylen C₃H₃Cl = C₆H₅·CHCl·CH:CH₂. B. Durch Einw. von HCl auf a-Phenyl-allylalkohol in Äther (Klages, Klenk, B. 39, 2554). Intensiv riechendes Öl. Gibt mit Brom 1¹-Chlor-1².1³-dibrom-1-propyl-benzol. Pyridin spaltet keinen Halogenwasserstoff ab.
- 1¹-Brom-1-allyl-benzol, [a-Brom- β -propenyl]-benzol, γ -Brom- γ -phenyl-a-propylen $C_0H_0Br = C_0H_5 \cdot CHBr \cdot CH : CH_2 \cdot B$. Aus a-Phenyl-allylalkohol mit einer Lösung von Bromwasserstoff in Eisessig (Klages, Klenk, B. 39, 2555). Die Augen reizendes Öl, das in Eis zu Krystallen erstarrt. Gibt mit alkoh. Kalilauge $C_0H_5 \cdot CH(O \cdot C_2H_5) \cdot CH : CH_2$.
- 3. Isopropenylbenzol, Methovinyl-benzol, β -Phenyl-propylen $C_9H_{10}=C_9H_5\cdot C(CH_9)\cdot CH_9$. Literatur: M. TIFFENEAU, Carbures benzéniques à chaine latérale pseudo-allylique. Méthovinylbenzène et ses homologues [Paris 1907]. B. Man setzt 2 Mol.-Gew. Phenylmagnesiumbromid mit 1 Mol.-Gew. Aceton um und erwärmt dann das Reaktionsprodukt auf dem Wasserbade (Ausbeute 70 % und höher) (TIFFENEAU, A. ch. [8] 10, 155). Man setzt 1 Mol.-Gew. Acetophenon mit 2 Mol.-Gew. Methylmagnesiumpodid in absol. Äther um, destilliert den Äther ab, erhitzt den Rückstand etwa 6 Stdn. auf 1000, zerlegt mit Eiswasser und säuert mit Schwefelsäure an (KLAGES, B. 35, 2640). Man läßt auf die aus Acetophenon und Methylmagnesiumjodid in absol. Äther darstellbare Verbindung C_6H_5 . $C(CH_2)_2 \cdot O \cdot MgI + (C_2H_5)_2O$ (s. bei Dimethyl-phenyl-carbinol, Syst. No. 530) trocknes Ammoniak einwirken und zersetzt das Reaktionsprodukt mit verd. Schwefelsäure (KL., B. 35, 3506). Beim Eintragen von [a-Chlor-isopropyl]-benzol (S. 395) in alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbade (Tif., A. ch. [8] 10, 156). Beim Kochen von [a-Chlor-isopropyl] benzol mit Pyridin (Kl., B. 35, 2638). Bei der Destillation von Dimethyl-phenyl-carbinol unter gewöhnlichem Druck (TISSIER, GRIGNAED, C. r. 132, 685). Beim Kochen von Dimethyl-phenyl-carbinol mit Kaliumdisulfat (Perkin, Matsubara, Soc. 87, 672). Durch Überleiten von Dimethyl-phenyl-carbinol über fein verteiltes Kupfer bei 250° (Tif., A. ch. [8] 10, 154). Durch Erhitzen von Dimethyl-phenyl-carbinol mit Essigsäureanhydrid oder entwässerter Oxalsäure (Tif., C. r. 134, 846; phenyl-carbinol mit Essigsäureanhydrid oder entwasserter Uxaisaure (11F., C. 7. 102, 020; A. ch. [8] 10, 154). In geringer Menge bei der Einw. von Natrium auf Methyl-chlormethyl-phenyl-carbinol C_6H_5 . $C(OH)(CH_3)\cdot CH_2Cl$ in Äther, neben anderen Produkten (Tif., A. ch. [8] 10, 151, 180). — Füssigkeit von starkem, etwas stechendem Geruch. Kp_{64} : $165^{\circ}(PERKIN, MATSUBARA)$; Kp_{748} : $158-160^{\circ}$; Kp_{136} : $106^{\circ}(GRIGNARD, C$. 1901 Π , 624); Kp: $161-162^{\circ}$; Kp_{27} : $68-69^{\circ}$; Kp_{17} : $60-61^{\circ}(TIFFENEAU, A$. ch. [8] 10, 157); Kp: $161-163^{\circ}$; Kp_{18} : $61-62^{\circ}(KLAGES, B$. 35, 3507). D_4^{21} : 0,9044 (KL., B. 35, 3507); D_4^{21} : 0,9085; D_4° : 0,9165 (GRIG.). D_5° : 1,531 (KL., B. 35, 3507); n_5° : 1,533 (TIF., A. ch. [8] 10, 157); n_5° : 0,9165 (GRIG.). — Polymerisiert sich beim Erhitzen mit konz. Salzsäure unter 10, 157); n₃. 1,54207 (GRIG.). — Polymerisiert sich beim Erhitzen mit konz. Salzsäure unter Druck (GRIC.) oder bei Einw. von konz. Schwefelsäure von 66° Bé in einer Kältemischung zu dem bei 52° schmelzenden Kohlenwasserstoff $C_{18}H_{20}$ (Syst. No. 480) (Tif., A. ch. [8] 10, 158). Spaltet sich bei langsamer Oxydation an der Luft in Formaldehyd und Acetophenon (Tie., Bl. [3] 27, 1067; A. ch. [8] 10, 162). Wird durch KMnO₄ bei 0° zu Acetophenon oxydiert (Tie., C. r. 134, 846; A. ch. [8] 10, 165). Gibt in absol.-alkoh. Lösung mit Natrium Isopropylbenzol (Tie., C. r. 134, 846; A. ch. [8] 10, 160; Klages, B. 35, 2640, 3507). Wird durch Wasserstoff bei 180–190° in Gegenwart von sehr wirksamem Nickel zu Methoäthylcyclohexan (S. 41), in Gegenwart von weniger wirksamem Nickel nur zu Isopropylbenzol reduziert (Tif., A. ch. [8] 10, 161). Liefert mit Chlor in CCl₄ oder in Wasser das Dichlorid $C_6H_5 \cdot CCl(CH_3) \cdot CH_2Cl$ (Tif., A. ch. [8] 10, 166) und mit Brom in Petroläther oder in CS₂ das Dibromid $C_6H_5 \cdot CBr(CH_3) \cdot CH_2Br$ (Tif., C. r. 134, 846; A. ch. [8] 10, 166). Gibt unter der Einw. von unterchloriger Säure bei 0° Methyl-chlormethyl-phenyl-carbinol CeH5. C(CH₂)(OH)·CH₂Cl (Tif., C. r. 134, 775; A. ch. [8] 10, 182). Analoge Verbindungen entstehen mit unterbromiger Säure und mit unterjodiger Säure (Jod und Quecksilberoxyd in wäßr. Ather) (Tif., C. r. 134, 847; A. ch. [8] 10, 185, 186). Addiert Phenylmercaptan (Posner, B. 38, 652).

Flüssiges dimolekulares Isopropenylbenzol $C_{18}H_{20}$ s. Syst. No. 480. Festes dimolekulares Isopropenylbenzol $C_{18}H_{20}$ s. Syst. No. 480.

- 1²-Chlor-1-[1¹-metho-äthenyl]-benzol, [β-Chlor-α-metho-vinyl]-benzol, α-Chlor-β-phenyl-α-propylen $C_4H_6Cl=C_6H_5\cdot C(CH_3)$: CHCl. B. Beim Kochen von $\alpha\beta$ -Dichlor-β-phenyl-propan mit alkoh. Kalilauge (Tiffeneau, A. ch. [8] 10, 166). Durch Destillation von α-Chlor-β-φχ-β-phenyl-propan unter gewöhnlichem Druck (T., C. r. 134, 775). Durch Erhitzen von α-Chlor-β-οχγ-β-phenyl-propan mit Oxalsäure (T., A. ch. [8] 10, 180). Neben einer Chlor-methyl-phenylmilchsäure bei der Einw. von unterchloriger Säure auf die bei 97° bis 98° schmelzende β-Methyl-zimtsäure (T., A. ch. [8] 10, 173). Flüssig. Kp: 213—215° (T., C. r. 134, 775); Kp₁₄: 102—106° (T., A. ch. [8] 10, 166).
- 1²-Brom-1-[1¹-metho-äthenyl]-benzol, [β-Brom-a-metho-vinyl]-benzol, a-Brom-β-phenyl-a-propylen C_0H_0 Br = C_0H_5 -C(CH $_3$):CHBr. B. Durch Einw. von alkoh. Kalilauge auf a.β-Dibrom-β-phenyl-propan (Tiffeneau, C. r. 135, 1346; A. ch. [8] 10, 168). Durch Kochen von β-Methyl-zimtsäure-dibromid mit $10^{\circ}/_{o}$ iger Sodalösung (T., A. ch. [8] 10, 168). Flüssig. Kp $_0$: 105–106°; Kp: 225–228°; D°: 1,366 (T., C. r. 135, 1347; A. ch. [8] 10, 169). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Acetophenon (T., C. r. 135, 1347; A. ch. [8] 10, 169). Gibt beim Erhitzen mit festem Kaliumhydroxyd auf 180–190° (unter Umlagerung) a-Phenyl-allylen (T., C. r. 135, 1347; A. ch. [8] 10, 169). Liefert mit Phenylmagnesium-bromid in Ather a-Methyl-stilben C_0H_5 : C(CH $_3$): CH· C_0H_5 : C
- 4. 1-Methyl-3-vinyl-benzol, m-Tolyl-äthylen, m-Methyl-styrol $C_9H_{10}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH:CH_2\cdot B$. Man läßt auf m-Methyl-zimtsäure 2-3 Tage lang bei 0° gesättigte Bromwasserstoffsäure einwirken, filtriert das Reaktionsprodukt ab und behandelt es mit Sodalösung (MÜLLER, B. 20, 1215). Flüssig. Kp: 164°. Wird bei längerem Stehen, besonders bei etwas höherer Temperatur, fest.
- 3^1 -Brom-1-methyl-8-vinyl-benzol, a-Brom-a-m-tolyl-äthylen, a-Brom-m-methyl-styrol $C_9H_9Br=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CBr\colon CH_2$. B. Beim Kochen von m-Methyl-styrol-dibromid mit alkoh. Kali (MÜLLER, B. 20, 1216). Flüssig. Nicht destillierbar. Zersetzt sich beim Erwärmen auf dem Wasserbade.
- 3²-Brom-1-methyl-3-vinyl-benzol, β-Brom-α-m-tolyl-äthylen, β-Brom-m-methyl-styrol $C_9H_9Br=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH$: CHBr. B. Beim Eintröpfeln von Brom in eine warme wäßr. Lösung von m-methyl-zimtsaurem Natrium (MÜLLER, B. 20, 1216). Flüssig. Siedet bei 242° unter Zersetzung.
- 5. 1-Methyl-4-vinyl-benzol, p-Tolyl-äthylen, p-Methyl-styrol $C_9H_{10}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH:CH_2$. B. Durch Kochen von 10 g 4¹-Chlor-1-methyl-4-äthyl-benzol mit 40 g trocknem Pyridin (Klaces, B. 85, 2248). Man setzt 4¹-Chlor-1-methyl-4-äthyl-benzol mit Pyridin um und erhitzt die hierbei erhaltene Verbindung $C_5H_5NCl\cdot CH(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ mit Pyridin auf 120° (Kl., Keil, B. 36, 1636). Beim Kochen von 4¹-Brom-1-methyl-4-äthyl-benzol mit alkoh. Natron, in geringer Ausbeute (Schramm, B. 24, 1332). Durch Kochen von β -Oxy- β -p-tolyl-propionsäure mit verd. Schwefelsäure (Andrijewski, \mathcal{K} . 40, 777; C. 1908 II, 1435). Flüssig. Kp: 170—175° (Sch.); Kp₁₅: 63° (korr.) (Kl., Ke.); Kp₁₂: 60° (korr.) (Kl.). D₄*: 0,8974 (Kl.); D₄*: 0,8978 (Kl., Ke.). n₅*: 1,5306 (Kl., Ke.). Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol p-Athyl-toluol (Kl., Ke.).
- 4¹-Chlor-1-methyl-4-vinyl-benzol, a-Chlor-a-p-tolyl-äthylen, a-Chlor-p-methyl-styrol C_0H_3 Cl = $CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot CCl$; $CH_2 \cdot B$. Durch Einw. von PCl_5 auf p-Methyl-acetophenon unter gelindem Erwärmen, oder bei gewöhnlicher Temperatur (Auwers, Keil., B. 36, 1876). Kp_{13} : 96—97,5°. Liefert beim Erhitzen mit Wasser auf 170—180° p-Methyl-acetophenon.
- 4^2 -Chlor-1-methyl-4-vinyl-benzol, β-Chlor-a-p-tolyl-äthylen, β-Chlor-p-methyl-styrol $C_3H_3Cl=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH:CHCl.$ B. Beim Kochen von $4^2\cdot 4^2$ -Dichlor-1-methyl-4-äthylbenzol mit alkoh. Kalilauge (Auwers, Keil, B. 36, 3909; A., Hessenland, A. 352, 278). Man fügt eine bei 0^0 mit Chlor gesättigte Sodalösung allmählich zu einer 4^0 warmen Lösung von p-Methyl-zimtsäure und Soda in Wasser, läßt nach Beseitigung des überschüssigen Chlors durch SO_2 verd. Schwefelsäure zufließen und dampft ein (A., K.). Nadeln

(aus Methylalkohol). F: $36-37^{\circ}$; Kp_{780} : $222-224^{\circ}$ (A., K.); Kp_{39} : $129-132^{\circ}$; Kp_{14} : $99-102^{\circ}$; $D_{\alpha}^{\mathfrak{P}, \mathfrak{T}}$: 1,0565; $D_{\alpha}^{\mathfrak{P}, \mathfrak{T}}$: 1,0539 (A., H.). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, schwer in Methylalkohol, Benzol (A., K.); $n_{\alpha}^{\mathfrak{P}, \mathfrak{T}}$: 1,55900; $n_{\beta}^{\mathfrak{P}, \mathfrak{T}}$: 1,56635; $n_{\beta}^{\mathfrak{P}, \mathfrak{T}}$: 1,58375; $n_{\alpha}^{\mathfrak{P}, \mathfrak{T}}$: 1,55835; $n_{\beta}^{\mathfrak{P}, \mathfrak{T}}$: 1,60092 (A., H.). — Gibt beim Erhitzen mit Wasser auf $170-180^{\circ}$ 2-Methyl-7-p-tolyl-naphthalin (A., K.).

- 4.4°-Dichlor-1-methyl-4-vinyl-benzol, $a\beta$ -Dichlor-a-p-tolyl-äthylen, $a\beta$ -Dichlor-p-methyl-styrol $C_9H_8Cl_2=CH_3\cdot C_8H_4\cdot CCl$: CHCl. B. Man erhitzt Chlormethyl-p-tolyl-keton (Syst. No. 640) mit PCl_5 im Wasserbade, destilliert im Vakuum und erhitzt das Destillat nochmals auf 150° ; man reinigt das Reaktionsprodukt durch zweimalige Destillation im Vakuum (Kunckell, Gotsch, B. 33, 2655). Öl. Kp: $245-250^\circ$; D^{20} : 1,2156 (K., G.). Liefert beim Erhitzen mit der 6-fachen Menge Phenylhydrazin auf dem Wasserbade p-Tolyl-glyxal-osazon (Kunckell, Vossen, B. 35, 2293).
- $4^2.4^2$ -Dichlor-1-methyl-4-vinyl-benzol, β.β-Dichlor-α-p-tolyl-äthylen, β.β-Dichlor-p-methyl-styrol $C_8H_8Cl_2=CH_3\cdot C_8H_4\cdot CH:CCl_2$. B. Durch Kochen von $4^2.4^2.4^2$ -Trichlor-1-methyl-4-äthyl-benzol mit alkoh. Kalilauge (ZINCKE, SCHWABE, B. 41, 902). Anisartig riechende Blättchen (aus Methylalkohol). F: $40-41^0$. In den meisten Solvenzien leicht löslich; etwas schwerer löslich in Alkohol und in Benzin.
- **2.4¹.4²-Trichlor-1-methyl-4-vinyl-benzol** $C_9H_7Cl_3=CH_3\cdot C_6H_3Cl\cdot CCl$: CHCl. B. Aus 2-Chlor-1-methyl-4-chloracetyl-benzol und PCl_5 (Kunckell, Gotsch, B. 33, 2657). Öl. Kp: 270—273°. D^{29} : 1,3808.
- 4²-Brom-1-methyl-4-vinyl-benzol, β-Brom-a-p-tolyl-äthylen, β-Brom-p-methyl-styrol $C_9H_9Br=CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH$: CHBr. B. Man trägt eine Lösung von Brom in wäßr. Sodalösung in eine auf 4° abgekühlte Lösung von p-Methyl-zimtsäure und Soda in Wasser ein, beseitigt das überschüssige Brom, fügt verdünnte Schwefelsäure hinzu und dampft ein (Auwers, Keil, B. 36, 3908). Prismen (aus Methylalkohol). F: 46,5—47,5°. Liefert durch Erhitzen mit Wasser auf 170—180° 2-Methyl-7-p-tolyl-naphthalin.
- 2.42-Dinitro-1-methyl-4-vinyl-benzol $C_2H_8O_4N_2=CH_3\cdot C_8H_3(NO_2)\cdot CH\cdot CH\cdot NO_2$. B. Durch Einw. von Salpeterschwefelsäure auf p-Methyl-zimtsäure (Hanzlik, Bianchi, B. 32, 2287). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 117—118°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Ligroin. Wird von KMnO4 zu Nitroterephthalsäure, von verdünnter Salpetersäure zu 3-Nitro-4-methyl-benzoesäure oxydiert.
- 6. Hydrinden, Indan, Inden-dihydrid-(1.2) $C_9H_{10} = C_8H_4 CH_2 > CH_2$. Be zifferung: $\begin{bmatrix} 4 & CH_2 & CH_2 \\ 3 & 2 & CH_2 \\ 6 & 7 & CH_2 \end{bmatrix}$ (Auch wird α statt 1, β statt 2, γ statt 3 gebraucht.)

B. Entsteht bei der trocknen Destillation der Steinkohle; findet sich daher im Steinkohlenteer (Kraemer, Spilker, B. 29, 561; Moschner, B. 33, 737). Entsteht bei der Reduktion von Inden in siedendem Alkohol mit Natrium (K., Sp., B. 23, 3281). Aus Inden durch Wasserstoff in Gegenwart von feinverteiltem Nickel bei 200° (Padoa, Fabris, R. A. L. [5] 171, 113; G. 39 I, 330). Neben Truxen und Polymerisationsprodukten durch Erhitzen bzw. Destillieren von Inden (Weger, Billmann, B. 36, 644). Bei der Destillation von Parainden (Indenharz) (S. 516) (K., Sp., B. 33, 2261; Stoermer, Boes, B. 33, 3016). — Darst. aus Inden mit Natrium und Alkohol: Gattermann, A. 347, 384. Verfahren zur Gewinnung von Hydrinden aus dem Inden des rohen Schwerbenzols: K., Sp., B. 33, 2261. — Flüssig. Kp₇₄₀: 177° (korr.) (Perkin, Soc. 69, 1249); Kp₇₄₂: 176–176,5° (korr.) (K., Sp., B. 23, 3281). D¹⁵: 0,957 (K., Sp., B. 23, 3281); D¹⁶: 0,96250 (Pe., Soc. 69, 1229). n¹⁶_a. 1,53394; n¹⁶_b: 1,53877; n¹⁶_p: 1,56136 (Pe., Soc. 69, 1230). Magnetische Rotation: Pe., Soc. 65, 251. — Hydrinden wird durch den Luftsauerstoff, besonders bei gleichzeitiger Einw. des Lichtes oxydiert (Weger, B. 36, 312). Leitet man Hydrinden in einer Wasserstoffatmosphäre bei 300° über fein verteiltes Nickel, so zerfällt es teilweise in Inden und Wasserstoff; gleichzeitig bilden sich geringe Mengen gasförmiger Kohlenwasserstoffe (Padoa, Fabris, R. A. L. [5] 17 I, 114; G. 39 I, 330). Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von feinverteiltem Nickel zu Indenoktahydrid C₂H₁₆ (S. 82): Eljeman, C. 1903 II, 989. Hydrinden wird auf Zusatz von konz. Schwefelsäure gelbstichig (Weger, B. 36, 310), verharzt nicht bei der Einw. von konz. Schwefelsäure gelbstichig (Weger, B. 36, 310), verharzt nicht bei der Einw. von konz. Schwefelsäure gelbstichig (Weger, B. 36, 310), verharzt nicht bei der Einw. von konz. Schwefelsäure gelbstichig (Weger, B. 36, 310), verharzt nicht bei der Einw. von konz. Schwefelsäure gelbstichig (Weger, B. 36, 310), verharzt nicht bei der Einw.

1538; Moschner, 33, 742; 34, 1259). Hydrinden liefert mit Kohlenoxyd und Chlorwasserstoff bei Gegenwart von Benzol, von AlCl₂ und CuCl Hydrinden-aldehyd (5) neben geringen Mengen anderer Produkte (GATTERMANN, A. 347, 385).

Perchlor-hydrinden, Dekachlor-indan $C_0Cl_{10} = C_0Cl_4 < \frac{CCl_2}{CCl_2} > CCl_2$. B. Beim Erhitzen der Verbindung

(Syst. No. 673) mit ${\rm PCl_5}$ auf $280^{\rm o}$ (Zincke, Meyer, A. 367, 12). Beim Erhitzen von Perchlorindon

1.2-Dibrom-hydrinden, 1.2-Dibrom-indan, Indendibromid $C_9H_8Br_2$. B. Inden, gelöst in absol. Äther, und Brom bei 00 (Kraemer, Spilker, B. 23, 3279). — Prismen (aus Petroläther). F: 31,5-32,5° (unkorr.) (Sp., Dombrowsky, B. 42, 573). Ist beständig (Sp., D.). — Geht mit Wasser in 1-Brom-2-oxy-indan über (K., Sp.; Heusler, Schieffer, B. 32, 28, 31).

1.5- oder 1.6-Dibrom-hydrinden, 1.5- oder 1.6-Dibrom-indan $C_0H_8Br_2$. B. Aus 11 g Hydrinden, gelöst in 30 g CHCl₃, und 16 g Brom (Perkin, Révay, B. 26, 2254; Soc. 65, 251). — Flüssig. Kp_{50} : $180-185^{\circ}$. — Zerfällt bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck in HBr und 5- oder 6-Brom-inden (S. 517).

4. Kohlenwasserstoffe $C_{10}H_{12}$.

1. Butenylbenzol, a-Butenyl-benzol, a-Phenyl-a-butylen $C_{10}H_{12}=C_8H_5$: $CH:CH:CH_2:CH_3$. B. Entsteht neben anderen Produkten, wenn man auf siedendes Butylbenzol Brom einwirken läßt und das Reaktionsprodukt destilliert (Radziszewski, B. Butylbenzol Brom einwirken läßt und das Reaktionsprodukt destilliert (Radziszewski, B. 9, 261). Aus α-Chlor-α-phenyl-butan mit Pyridin bei 125° (Klages, B. 37, 2312). Durch Erwärmen einer Lösung von α-Chlor-β-brom-α-phenyl-α-butylen in alkoholhaltigem Äther mit Natrium (Kunckell, Siecke, B. 36, 774). Aus α-Phenyl-β-butylen beim Kochen mit alkoh. Kalilauge (Fichter, J. pr. [2] 74, 338) oder beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge im Druckrohr auf 160–180° (Kl., B. 37, 2311). Man läßt auf die bei 104° schmelzende α-Äthyl-zimtsäure C₆H₅· CH: C(C₂H₅)· CO₂H rauchende Bromwasserstoffsäure einwirken und erwärmt das Bromwasserstoff-Additionsprodukt (β-Brom-α-äthyl-β-phenyl-propionsäure) mit Sodalösung (Perkin, Soc. 32, 662; vgl. Fichter, J. pr. [2] 74, 338). Bei ½-stdg. Kochen von 1,2 g β-Oxy-α-äthyl-β-phenyl-propionsäure mit 200 ccm verdünnter Schwefelsäure (Andres, Ж. 28, 289). — Flüssig. Kp: 186–187° (Pe., Soc. 32, 667); Kp: 189°; Kp₁₅: 89–90° (Kl.); Kp₁₂: 78 (F.); Kp₈: 70–71° (Ku., Si.). D⁶: 0,9124 (Kl.); D¹³: 0,9065 (Ku., Si.). n⁶/₁₅: 1,5414 (Kl.). — Wird durch Natrium und Alkohol zu Butylbenzol reduziert (Kl.). Gibt mit Brom ein festes Dibromid (R.; P., Soc. 32, 667; 35, 140 Anm.).

1³-Chlor-1-[buten-(1¹)-yl]-benzol, γ -Chlor- α -phenyl- α -butylen $C_{10}H_{11}Cl = C_{6}H_{5}$ · CH: CH·CHCl·CH $_{8}$. B. Durch Einleiten von HCl in eine auf 0° abgekühlte äther. Lösung des Methyl-styryl-carbinols (Klages, B. 35, 2650). — Öl. Zersetzt sich beim Erwärmen unter Entwicklung von HCl. Liefert beim Kochen mit Pyridin α -Phenyl- α - γ -butadien.

1¹-Chlor-1²-brom-1-[buten-(1¹)-yl]-benzol, a-Chlor- β -brom-a-phenyl-a-butylen $C_{10}H_{10}ClBr=C_6H_5\cdot CCl:CBr\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Man erhitzt a-Brom-butyrophenon $C_6H_5\cdot CO\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CH_3$ mit Phosphorpentachlorid auf 120° und destilliert das Reaktionsprodukt im Vakuum (Kunckell, Šiecke, B. 36, 774). — Gelbliche Flüssigkeit. Kpg: 140-1450.

13.14-Dibrom-1-[buten-(l¹)-yl]-benzol, $\gamma.\delta$ -Dibrom-a-phenyl-a-butylen $C_{10}H_{10}B_{\Gamma_3}=C_{\bullet}H_{5}\cdot CH:CH\cdot CHBr\cdot CH_{2}Br.$ Zur Konstitution vgl. Straus, B. 42, 2871. — B. Aus a-Phenyl- $a\gamma$ -butadien mit Brom in Chloroform (RIIBER, B. 36, 1404). — Gelbliche Pyramiden (aus Chloroform oder CS₂). F: 94° (R.). Leicht löslich, außer in Ligroin (R.). — Läßt man auf eine Lösung in Tetrachlorkohlenstoff Ozon einwirken und zersetzt das entstandene Ozonid auf eine Losung in Tetrachiorkonienstoff Ozon einwirken und zersetzt das entstandene Ozonia mittels feuchten Kohlendioxyds, so erhält man Benzaldehyd, Benzoesäure und einen aliphatischen bromhaltigen Aldehyd (Acroleindibromid?) (Sr., B. 42, 2883). Gibt in Eisessig mit Zinkstaub α-Phenyl-α-γ-butadien (R.). Reagiert leicht mit Natronlauge, Ammoniak, Anilin, Silberoxyd und Silberacetat (R.). Spaltet beim Kochen mit Methylalkohol etwa die Hälfte des Broms ab (Sr., B. 42, 2882). Läßt sich durch Behandeln mit Zinkdimethyl in Äther im geschlossenen Rohr bei 100° und Zersetzen des Reaktionsproduktes mit Schwefelsäure in β-Phenyl-γ-hexylen überführen (R.; vgl. Sr., B. 42, 2871).

11.12-Dijod-1-[buten-(11)-yl]-benzol, a. β -Dijod-a-phenyl-a-butylen $C_{10}H_{10}I_2=C_0H_5$. CI: CI-CH₂·CH₃. B. Aus Athyl-phenyl-acetylen (S. 517) und Jod in Chloroform bei 100° (Peratoner, G. 22 II, 92, 98). — Kp₂₂: 140—145°. 2. 1-[Buten-(1²)-yl]-benzol, Crotylbenzol, β -Butenyl-benzol, α -Phenyl- β -butylen $C_{10}H_{12}=C_6H_5$: CH_2 : $CH:CH:CH_3$. B. Durch Reduktion von α -Phenyl- α - γ -butadien in alkoh. Lösung mit Natrium (Klages, B. 35, 2651; 37, 2310) oder mit Natrium-amalgam (Straus, A. 342, 257). Man behandelt 1-[Butylol-(1³)]-benzol erst mit Salzsäure und dann mit Pyridin (Kl., B. 37, 2314). Beim Behandeln von 1-[Buten-(1¹)-ylol-(1²)]-benzol mit Natrium und Alkohol (Kl., B. 39, 2591). Bei der Destillation von β -Oxy- α -benzyl-buttersäure (Fichter, J. pr. [2] 74, 335). — Nach Pilzen riechendes Öl. Kp₇₆₅: 176°; Kp₁₈: 76° (Kl., B. 37, 2310); Kp₁₂: 70° (F.). Dl*: 0,8857; nb*: 1,5109 (Kl., B. 37, 2311). — Wird von Ozon bei Gegenwart von Wasser zu Phenylacetaldehyd oxydiert; bei Ausschluß von Wasser entsteht ein Ozonid (Harries, DE Osa, B. 37, 843; vgl. Kl., B. 37, 2311). Lagert sich beim Kochen mit alkoh. Kalilauge (F.) oder beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge auf 160—180° in α -Phenyl- α -butylen um (Kl., B. 37, 2311).

Ozonid $C_{10}H_{12}O_3$. B. Bei gleichzeitigem Einleiten von trocknem Ozon und Kohlendioxyd in trocknes a-Phenyl- β -butylen unter starker Kühlung (Harries, de Osa, B. 37, 843). — Erstickend riechendes, dickes Öl. Kp_{11-12} : $80-100^{\circ}$. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther, anscheinend unter Veränderung. — Verpufft beim Erhitzen auf dem Platinblech. Explodiert beim Betupfen mit konz. Schwefelsäure unter Ozonentwicklung. Beim Erwärmen mit Wasser entsteht Wasserstoffsuperoxyd, und es erfolgt Spaltung unter Bildung von Phenylacetaldehyd. Scheidet aus Kaliumjodidlösung Jod ab. Entfärbt Indigolösung. Rötet fuchsinschweflige Säure.

3. Präparate von ω -Phenyl-butylenen, deren Konstitution und Einheitlichkeit fraglich sind.

Präparat von Aronheim $C_{10}H_{12}=C_6H_5\cdot C_4H_7$. B. Aus Benzylchlorid und Allyljodid in Ather mit Natrium (Aronheim, A. 171, 225). — Flüssig. Kp: 176—178°. D^{15,5}: 0,901. Gibt ein flüssiges Dibromid (S. 413, Z. 15 v. u.).

Nitrosit $C_{10}H_{12}O_3N_2$. B. Beim Eintragen einer konz. Kaliumnitritlösung in eine Eisessiglösung von Phenylbutylen (Tönnies, B. 11, 1511). — Geht bei der Reduktion in einen Aminoalkohol $C_{10}H_{12}(NH_2)(OH)$ über.

Präparat von Doebner und Staudinger $C_{10}H_{12} = C_6H_5 \cdot C_4H_7$. B. Bei der Destillation von Allocinnamylidenessigsäure (Syst. No. 950) mit entwässertem Bariumhydroxyd (neben anderen Produkten) (Doebner, Staudinger, B. 36, 4323). — Aromatisch riechendes Ol. Kp₁₈: 73-75°. — Entfärbt Brom in Chloroformlösung.

Präparat von Schlenk $C_{10}H_{12}=C_6H_5\cdot C_4H_7$. B. Bei der Einw. von salpetriger Säure auf γ -Amino-a-phenyl-butan (Schlenk, J. pr. [2] 78, 59). — Flüssig. Kp: 175—177°.

4. 1-[1¹-Metho-propen-(1¹)-yl]-benzol, [α-Metho-α-propenyl]-benzol, β-Phenyl-β-butylen C₁₀H₁₂ = C₈H₅·C(CH₃): CH·CH₃. B. Man setzt 1 Mol.·Gew. Aceto-phenon mit 2 Mol.·Gew. Athylmagnesiumbromid in Ather unter Kühlung um, destilliert den Äther ab, erwärmt den hinterbleibenden Sirup 5 Stdn. auf dem Wasserbade und zerlegt das Reaktionsprodukt mit Eiswasser und etwas Schwefelsäure (Klages, B. 35, 2641). Man setzt Acetophenon mit Äthylmagnesiumjodid in Äther um, sättigt das Reaktionsgemisch mit Ammoniak und zersetzt mit verdünnter Schwefelsäure (Kl., B. 35, 3508). Durch Kochen von 1¹-Chlor·1-sek.·butyl-benzol (S. 414) mit Pyridin (Kl., B. 35, 3508). Durch Erhitzen von Methyl-äthyl-phenyl-carbinol mit etwas Oxalsäure (Tiffeneau, A. ch. [8] 10, 362). — Flüssig. Kp: 186–187° (T.); Kp₇₈₆: 188–191°; Kp₁₇: 81–82°; D^{2*}: 0,909; n⁵/_D: 1,5288 (Kl., B. 35, 3508). — Wird durch KMnO₄ in schwefelsaurer Lösung zu Acetophenon oxydiert (Kl., B. 35, 2642). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol sek.·Butyl-benzol (Kl., B. 35, 2642). Liefert mit gelbem Quecksilberoxyd und Jod in Alkohol ein Jodhydrin C₆H₅·C(OH)(CH₃)·CHI·CH₃, das in wäßr. Äther unter dem Einfluß von Silbernitrat in α-Methyl-α-phenyl-aceton übergeht (T., C. r. 143, 650; A. ch. [8] 10, 362).

1²-Brom-1-[1¹-metho-propen-(1¹)-yl]-benzol, γ-Brom-β-phenyl-β-butylen $C_{10}H_{11}Br=C_{6}H_{5}\cdot C(CH_{3})\cdot CBr\cdot CH_{3}.$ B. Man setzt β-Phenyl-β-butylen mit Brom in Chloroform oder Ather um, verdunstet das Lösungsmittel bei gewöhnlicher Temperatur und erwärmt den Rückstand auf dem Wasserbade (Hell, Bauer, B. 37, 233). — Hellgelbes Öl, das die Augen angreift. Kp₁₃: 114—116°. — Wird durch Natriumalkoholat nicht verändert.

- **4-Jod-1-[1¹-metho-propen-(1¹)-yl]-benzol**, β -[**4-Jod-phenyl]**- β -butylen $C_{10}H_{11}I=C_6H_4I\cdot C(CH_3):CH\cdot CH_3$. B. Aus p-Jod-acetophenon in Benzol mit Äthylmagnesiumjodid in Äther (KLAGES, B. 35, 2642). Blättchen. F: 45—46°. Kp₂₃: 155° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Ligroin. Wird von KMnO₄ in saurer Lösung zu p-Jod-acetophenon oxydiert. Natrium in Alkohol reduziert zu sek.-Butyl-benzol und wenig p-Jod-sek.-butyl-benzol.
- 5. 1-[1²-Metho-propen-(1¹)-yl]-benzol, [β-Metho-a-propenyl]-benzol, β-Methyl-a-phenyl-a-propylen C₁₀H₁₂ = C₆H₅·CH:C(CH₃)₂. B. Beim Erhitzen von 1²-Chlor-1-isobutyl-benzol (S. 414-415) mit Pyridin auf 125° (Klages, B. 37, 1723). Durch Erhitzen von Isopropyl-phenyl-carbinol mit krystallisierter Oxalsäure (Tifferau, A. ch. [8] 10, 365). Aus Dimethyl-benzyl-carbinol mit Essigsäureanhydrid (Grignard, C. 1901 II, 624). Aus a.γ-Dioxy-β.β-dimethyl-a-phenyl-propan neben dessen Methylenäther beim Erhitzen mit der 20-fachen Menge 14°/0 iger Schwefelsäure unter gleichzeitigem Durchleiten von Wasserdämpfen (Reik, M. 18, 603). Beim Erhitzen von 4 Tin. Benzaldehyd mit 6 Tin. Isobuttersäureanhydrid und 3 Tin. isobuttersaurem Natrium auf 150° (Perkin, Soc. 35, 138; vgl. Fittig, Jayne, A. 216, 117). Aus β-Oxy-α.α-dimethyl-β-phenyl-propionsäure, bei der Destillation für sich (Fittig, Jayne, A. 216, 119; Dain, Ж. 28, 166) oder mit verd. Schwefelsäure, wie auch bei 14-stdg. Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,99) im Druckrohr auf 100° (Dain, Ж. 28, 171, 173). In geringer Menge bei der Einw. von Phosphorpentoxyd auf β-Oxy-α.α-dimethyl-β-phenyl-propionsäure-äthylester neben anderen Produkten (Blatse, Courtot, Bl. [3] 35, 592). Neben anderen Verbindungen bei der Destillation von Methyl-Phenyl-propionsäure (Syst. No. 2619) (Fittig, Liebmann, A.

255, 274). — Flüssig. Kp₁₁: $76-77^{\circ}$; Kp₇₄₈: $183-185^{\circ}$ (Gr.); Kp₁₄: $76-77^{\circ}$; Kp₇₈₁: 181° bis 182° (Kl., B. 37, 1724); Kp₁₅: 72° (Bl., C.); Kp: $179-181^{\circ}$ (Tif.), 181° (korr.) (F., L.). $184-186^{\circ}$ (korr.) (Dain), $187,3-188,3^{\circ}$ (korr.) (Perkin, Soc. 69, 1224). D⁰: 0,9172 (Tif.); D⁰: 0,9298 (Gr.); D⁰: 0,9163; D⁰: 0,9081; D⁰: 0,9014 (P., Soc. 69, 1224); D⁰: 0,9072 (Kl., B. 37, 1724). Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 69, 1246. — Wird von Chromsäuregemisch zu Benzoesäure und Essigsäure oxydiert (P., Soc. 35, 139). Wird von Natrium und Alkohol nicht reduziert (Kl., B. 35, 2641; 37, 1724). Gibt ein flüssiges Dibromid (P., Soc. 35, 139). Addiert bei der Einw. von HgO und Jod in Alkohol unterjodige Säure anscheinend in zweifacher Richtung unter Bildung der Jodhydrine $C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CI(CH_3)_2$ und $C_6H_5 \cdot CHI \cdot C(OH)(CH_3)_2$, die bei der Umsetzung mit AgNO₃ in wäßr. Äther ein Gemisch von Reaktionsprodukten liefern, unter denen Dimethylphenylacetaldehyd und Phenylisobutylenoxyd enthalten sind (Tif., C. r. 143, 650; A. ch. [8] 10, 365; vgl. Tif., C. r. 134, 1507).

Nitrosit $C_{10}H_{12}O_3N_2$. B. Aus β -Methyl- α -phenyl- α -propylen und salpetriger Säure (Angell, B. 25, 1962). — Nadeln. F: 112°.

13-Nitro-1-[12-metho-propen-(1¹)-yl]-benzol, pylen $C_{10}H_{11}O_{2}N=C_{6}H_{5}\cdot CH:C(CH_{3})\cdot CH_{2}\cdot NO_{2}$. B. Beim Erhitzen von Dimethylbenzylcarbinol mit Salpetersäure (D: 1,075), neben anderen Produkten (Konowalow, Manewski, \mathcal{K} . 36, 225; C. 1904 I, 1496). — Flüssig. D_{0}^{∞} : 1,104. n_{0}^{∞} : 1,15193. — Verbindet sich leicht mit Brom.

6. 1-Methyt-4-propenyt-benzol. 1-Methyt-4-a-propenyt-benzol, a-p-Tolyt-a-propyten $C_{10}H_{12}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH_3\cdot B$. Durch Einw. von Natrium auf a-Chlor-β-brom-a-p-tolyt-a-propyten (S. 490) in alkoholhaltigem Ather (Kunckell, B. 36, 2235). Man leitet HCl in Athyt-p-tolyt-carbinol ein, destilliert das Reaktionsprodukt unter 20—27 mm Druck und kocht die hierbei zwischen 94° und 107° übergehenden Anteile mit Pyridin oder Chinolin (Klages, B. 35, 2254). Beim Erwärmen von β-Oxy-a-methyt-p-tolyt-propionsäure mit Schwefelsäure (Strzalkowski, Ж. 41, 22; C. 1909 I, 1233). — Öl von styrolartigem Geruch. Kp₂₀: 92—93° (Kl.); Kp₁₀: 83—85°; Kp₇₆₀: 195—197° (Ku.). D¹³: 0,9057 (Ku.).

Polymeres a-p-Tolyl-a-propylen ($C_{10}H_{12}$)_x. B. Man leitet HCl in Athyl-p-tolyl-carbinol und destilliert das Reaktionsprodukt unter vermindertem Druck, wobei das polymere a-p-Tolyl-a-propylen als Fraktion vom Kp₁₈: 202—206° übergeht (Klages, B. 35, 2253). — Dickes Ol. Kp₁₈: 202—206°. D²¹: 0,896.

Nitrosochlorid des α -p-Tolyl- α -propylens $C_{10}H_{12}ONCl$. B. Durch Zufügen von etwas alkoh. Salzsäure oder Acetylchlorid zu einer stark gekühlten Lösung von α -p-Tolyl- α -propylen in Äthylnitrit (Klages, B. 35, 2254). — Nadeln. F: 135°. Schwer löslich in Äther, Ligroin.

- 4¹-Chlor-4²-brom-1-methyl-4-[propen-(4¹)-yl]-benzol, 1-Methyl-4-[a-chlor- β -brom-a-propenyl]-benzol, a-Chlor- β -brom-a-p-tolyl-a-propylen $C_{10}H_{10}ClBr=CH_3$. $C_{6}H_{4}\cdot CCl: CBr\cdot CH_3$. B. analog dem a-Chlor- β -brom-a-phenyl-a-propylen (S. 483) (Kunckell, B. 36, 2235). Liefert in Äther und etwas Alkohol mit Natrium a-p-Tolyl-a-propylen.
- 7. 1-Methyl-2-isopropenyl-benzol, 1-Methyl-2-methovinyl-benzol, β-o-Tolyl-propylen C₁₀H₁₂ = CH₃·C₈H₄·C(CH₃):CH₂. B. Beim Kochen von Dimethyl-o-tolyl-carbinol mit saurem Kaliumsulfat (KAX, PERKIN, Soc. 87, 1083). Durch Erhitzen von Dimethyl-o-tolyl-carbinol mit etwas krystallisierter Oxalsäure (TIFFEREAU, A. ch. [8] 10, 194). Man trägt 1 Mol.-Gew. o-Toluylsäure-methylester in eine äther. Lösung von 3 Mol.-Gew. Methylmagnesiumjodid ein, erwärmt einige Zeit auf dem Wasserbade, destilliert den Äther größtenteils ab und zersetzt das Reaktionsprodukt mit Wasser unter Ansäuern (T.). Flüssig. Kp₇₅₆: 172—173° (K., P.); Kp: 168—169° (T.). D°: 0,9076 (T.). Wird an der Luft unter Bildung von Formaldehyd oxydiert (T.). Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ Methylotolyl-keton (T.). Addiert 2 Atome Brom (T.). Bildet bei der Einw. von Jod und gelbem Quecksilberoxyd in Gegenwart von wäßr. Äther ein Jodhydrin, das durch HgO oder AgNO₃ unter Abspaltung von HI und unter Umlagerung in o-Tolylaceton verwandelt wird (T.).
- 8. 1-Methyl-3-isopropenyl-benzol, 1-Methyl-3-methovinyl-benzol, β-m-Tolyl-propylen C₁₀H₁₂ = CH₃·C₆H₄·C(CH₃): CH₂. B. Beim Erhitzen von Dimethylm-tolyl-carbinol mit saurem Kaliumsulfat (Perkin, Tattersall, Soc. 87, 1106). Man setzt 1 Mol.-Gew. m-Toluylsäure-methylester mit 3 Mol.-Gew. Methylmagnesiumjodid in Äther um, erwärmt auf dem Wasserbade, destilliert den Äther größtenteils ab und zersetzt das Reaktionsprodukt mit Wasser unter Ansäuern (Tiffenbau, A. ch. [8] 10, 196). Flüssig. Kp: 185—186° (P., Tat.); Kp: 183—185° (Tif.). D°: 0,9115 (Tif.). Wird an der Luft unter Bildung von Formaldehyd oxydiert (Tif.). Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ Methyl-m-tolyl-keton (Tif.). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 1-Methyl-3-isopropyl-benzol (Tif.). Geht bei der Einw. von Jod und Quecksilberoxyd in ein Jodhydrin über, das sich bei der Einw. von AgNO₃ oder HgO unter Abspaltung von HI und unter Umlagerung in m-Tolylaceton umwandelt (Tif.).
- 9. 1-Methyl-4-isopropenyl-benzol, 1-Methyl-4-methovinyl-benzol, β-p-Tolyl-propylen C₁₀H₁₂ = CH₃·C₆H₄·C(CH₃):CH₂. B. Aus p-Toluylsäure-āthylester mit überschüssigem Methylnagnesiumjodid in Äther (Perkin, Piokles, Soc. 87, 653). Man setzt 1 Mol.-Gew. Methylnagnesiumjodid in Äther um, erwärmt einige Zeit auf dem Wasserbade, destilliert */₅ des Äthers im Ölbade ab und zersetzt das Reaktionsprodukt mit Wasser unter Ansäuern (Tiffeneau, A. ch. [8] 10, 197; Errera, G. 14, 283). Bein Kochen von 4²-Chlor-cymol CH₃·C₆H₄·CH(CH₃)·CH₂Cl mit alkoh. Kalilauge (E., G. 21 I, 88; vgl. E., G. 14, 283). Bei der trocknen Destillation der β-p-Tolyl-crotonsäure CH₃·C₆H₄·C(CH₃):CH·CO₂H (Mazurewitsch, Ж. 41, 65; C. 1909 I, 1233). Flüssigkeit, die styrolähnlich und gleichzeitig, besonders in der Wärme, schwach citronenähnlich riecht (Pe., Pl.). Erstart beim Abkühlen durch flüssige Luft zu Krystallbättern, die bei etwa 20° schmelzen (Pe., Pl.). Kp₇₈₀: 187° (Pr., Pl.); Kp: 184—185° (T.). D°: 0,9122 (T.). Geht bei längerem Stehen für sich (E., G. 14, 506) oder mit Calciumchlorid in ein weißes, festes Polymeres über, das in Alkohol schr wenig löslich, in Äther ein wenig löslicher und in Chloroform mäßig löslich ist und beim Erwärmen in das β-p-Tolyl-α-propylen zurückverwandelt wird (E., G. 14, 284). Gibt beim Erwärmen in Bromwasserstoffsäure (D: 1,59) im geschlossenen Rohr auf 190—200° neben sehr geringen Mengen eines bromhaltigen Produktes ein öliges Dimeres (C₁₀H₁₂)₂, das bei 350° unzersetzt destilliert, löslich in Äther und weniger löslich in Alkohol ist und sich beim Siedepunkt des Schwefels teilweise zersetzt (E., G. 14, 505). Polymerisiert sich bei der Einw. von abgekühlter konz. Schwefelsäure zu einem bei 40° schmelzenden Kohlenwasserstoff C₂₀H₂₄ (Syst. No. 480) (T.). Zersetzt sich an der Luft unter Bildung von Formaldehyd (T.). Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ in alkal. Lösung in der Kälte p-Toluylsäure (E., G. 14, 283). Luefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol Cymol

Nitrosochlorid des β -p-Tolyl- α -propylens $C_{10}H_{12}ONCL$. Krystalle (aus Methylalkohol). F: 100—102°. Leicht löslich in Benzol und heißem Methylalkohol (Pe., Pr., Soc. 87, 655).

42-Chlor-1-methyl-4-[41-metho-äthenyl]-benzol, 1-Methyl-4-[β -chlor- α -methovinyl]-benzol, α -Chlor- β -p-tolyl- α -propylen $C_{10}H_{11}Cl = CH_2 \cdot C_0H_4 \cdot C(CH_3)$:CHCl. B.

Durch Einw. von alkoh. Kalilauge auf $4^2.4^2$ -Dichlor-cymol (S. 423) (AUWERS, B. 38, 1710; A., Hessenland, A. 352, 287). — Angenehm riechendes Öl. Kp₁₀: $106-108^0$; Kp₁₅: $111-114^0$; D₁₀²⁰: 1,0580; D₂²⁰: 1,0533; n_{α}^{22} : 1,54897; n_{α}^{22} : 1,55494; n_{β}^{32} : 1,57028; n_{γ}^{22} : 1,58437 (A., H.). — Wird in wäßr. Aceton durch KMnO₄ zu p-Methyl-cetophenon oxydiert (A.).

10. 4-Äthyl-1-vinyl-benzol, p-Äthyl-styrol $C_{10}H_{12}=C_2H_5\cdot C_6H_4\cdot CH:CH_2$. B. Aus 1¹-Chlor-1.2-diāthyl-benzol mit Pyridin durch Kochen (Klages, B. 35, 2250) oder durch Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 120° (Kl., Keil, B. 36, 1633). — Flüssig. Kp₂₀: 86° (Kl.); Kp_{II}: 68° (korr.) (Kl., Ke.). $D_4^{is}: 0,9074$ (Kl.); $D_4^{is}: 0,9853;$ $n_5^{is}: 1,5377$ (Kl., Ke.). — Verharzt beim Aufbewahren (Kl.). Wird beim Kochen unter gewöhnlichem Druck dickflüssig (Kl., Ke.). Wird von Natrium und Alkohol zu p-Diäthyl-benzol reduziert (Kl., Ke.).

1¹.1ª-Dichlor-4-äthyl-1-vinyl-benzol, 4-Äthyl-1- $[a,\beta$ -dichlor-vinyl]-benzol, $a\beta$ -Dichlor-p-äthyl-styrol $C_{10}H_{10}Cl_2=C_2H_5\cdot C_6H_4\cdot CCl$: CHCl. B. Durch 3-stdg. Kochen von 10 g p-Äthyl- ω -chlor-acetophenon mit 25 g PCl $_5$ (Kunckell, Koritzky, B. 33, 326l). — Öl. Kp: 265°. D¹7: 1,2565.

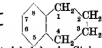
- 11. 1.2-Dimethyl-4-vinyl-benzol, [3.4-Dimethyl-phenyl]-äthylen, 3.4-Dimethyl-styrol $C_{10}H_{12}=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CH:CH_2$.
- 4²-Chlor-1.2-dimethyl-4-vinyl-benzol, 1.2-Dimethyl-4- $[\beta$ -chlor-vinyl]-benzol, ω -Chlor-8.4-dimethyl-styrol $C_{10}H_{11}Cl=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CH:CHCl.$ B. Man kocht 4².4²-Di-chlor-1.2-dimethyl-4-āthyl-benzol mit alkoh. Kali (Auwers, Köckettz, A. 352, 302). Öl, Kp₁₄: 126—128°. Liefert mit KMnO₄ in wäßr. Aceton 3.4-Dimethyl-benzaldehyd.
- 12. 1.4-Dimethyl-2-vinyl-benzol, [2.5-Dimethyl-phenyl]-äthylen, 2.5-Dimethyl-styrol $C_{10}H_{12}=(CH_3)_2C_8H_3\cdot CH:CH_2$. B. Durch Erhitzen von 1.4-Dimethyl-2-[a-chlor-āthyl]-benzol mit Pyridin im geschlossenen Rohr auf 125° (Klases, Kell, B. 36, 1639). $Kp_{10}:69^\circ; D_1^{n,5}:0,9072; n_p^{n,5}:1,5236$. Wird von Natrium und Alkohol zu 1.4-Dimethyl-2-äthyl-benzol reduziert.
- 2¹.2²-Dichlor-1.4-dimethyl-2-vinyl-benzol, 1.4-Dimethyl-2-[$a.\beta$ -dichlor-vinyl-benzol, $a.\beta$ -Dichlor-2.5-dimethyl-styrol $C_{10}H_{10}Cl_2=(CH_3)_2C_8H_3\cdot CCl$: CHCl. B. Aus ω -Chlor-2.5-dimethyl-acetophenon und PCl_5 (Kunckell, Gotsch, B. 33, 2657). Öl. Kp: 247—248°. D¹8: 1,1732.
- 13. 1.5-Dimethyl-2-vinyl-benzol, [2.4-Dimethyl-phenyl]-āthylen, 2.4-Dimethyl-styrol $C_{10}H_{12}=(CH_3)_2C_8H_3\cdot CH:CH_2$. B. Beim Erhitzen von 1.5-Dimethyl-2-[a-chlor-āthyl]-benzol mit Pyridin im geschlossenen Rohr auf 120° (Klages, Keil, B. 36, 1638). Flüssig. Kp₁₂: 79–80°. D₄^{3.5}: 0,9022. $n_D^{21.5}:$ 1,5214. Wird von Natrium und Alkohol zu 1.5-Dimethyl-2-āthyl-benzol reduziert.

Polymeres 1.5-Dimethyl-2-vinyl-benzol ($C_{10}H_{12}$)₈. B. Durch Erhitzen des aus 1.5-Dimethyl-2-[a-chlor-āthyl]-benzol und Pyridin entstehenden Pyridiniumchlorids mit Wasser auf 120° (Klages, B. 35, 2249). — Zāhflüssige Masse.

2²-Chlor-1.5-dimethyl-2-vinyl-benzol, 1.5-Dimethyl-2- $[\beta$ -chlor-vinyl]-benzol, ω -Chlor-2.4-dimethyl-styrol $C_{10}H_{11}Cl=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CH:CHCl$. B. Beim Kochen von 2².2²-Dichlor-1.5-dimethyl-2-äthyl-benzol mit alkoh. Kalilauge (Auwers, Kōckritz, A. 352, 293). — Öl. Kp₁₄: 117—120°. $D_{4}^{a,9}$: 1,0466. $n_{\alpha}^{a,3}$: 1,55717; $n_{2}^{a,9}$: 1,56351; $n_{\beta}^{a,9}$: 1,58119; $n_{\gamma}^{a,9}$: 1,59734. — Liefert mit KMnO₄ in wäßr. Aceton 2.4-Dimethyl-benzaldehyd.

2¹.2²-Dichlor-1.5-dimethyl-2-vinyl-benzol, 1.5-Dimethyl-2-[a. β -dichlor-vinyl]-benzol, $a.\beta$ -Dichlor-2.4-dimethyl-styrol $C_{10}H_{10}Cl_2=(CH_2)_2C_6H_3\cdot CCl$: CHCl. B. Aus ω -Chlor-2.4-dimethyl-acetophenon und PCl₅ (Kunckell, Gotsch, B. 33, 2657). — Öl. Kp: 248–249°. D¹º: 1,1648.

14. Naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4), $\Lambda^{5.7.9}$ -Naphthantrien (vgl. Leroux, A. ch. [8] 21, 460), gewöhnlich schlechthin Tetrahydronaphthalin genannt¹), $C_{10}H_{12}=$



(Vgl. auchNr. 15.) B. Bei der trocknen Destillation der Steinkohlen, findet sieh daher im Steinkohlenteer (Kraemer, Spilker, B. 29, 561; Boes, C. 1902 II, 1119). Durch allmähliches Eintragen von 20 g Natrium in eine siedende Lösung von 20 g Naphthalin in 300 g Amylalkohol

¹⁾ Nach dem für die 4. Auflage geltenden Literatur-Schlußtermin [1, I. 1910] hat sich der Name Tetralin (vgl. SCHROETER, THOMAS, H. 101, 263) eingebürgert.

(BAMBERGER, KITSCHELT, B. 23, 1561). Aus Naphthalin und Wasserstoff bei 200° in Gegenwart von Nickel, das bei 280° reduziert ist (Leroux, C. r. 139, 673; A. ch. [8] 21, 465; vgl. Sabatier, Senderens, C. r. 132, 1257). Durch Reduktion von Dihydronaphthalin in Cyclohexan mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz (Ler., C. r. 151, 386). Aus ar-Tetrahydro-a-naphthylhydrazin (Syst. No. 2072) in siedendem Wasser durch eine heiße gesättigte Kupfervitriollösung (Bam., Bordt, B. 22, 631). Bei 8-stdg. Erhitzen von Tetrahydronaphthylenoxyd $C_6H_4 < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4 > O$ mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und Phosphor auf 180° (BAM., LODTER, A. 288, 94). — Öl, das einen penetranten, naphthalinähnlichen Geruch besitzt. Kp₇₁₆: 204,5–205° (korr.) (Bam., Kl.); 206° (korr.) (Ler., C. r. 139, 673; A. ch. [8] 21, 478). D°: 0,984; D²⁰: 0,966 (Ler., C. r. 139, 673; A. ch. [8] 21, 478); D^{1.3}; 0,97634; D^{4.35}; 0,97572 (Pellin, G. 31 I, 9); D¹⁵: 0,974 (Weger, B. 36, 310), 0,977 (Ross, Leather, C. 1906 II, 1294); D^{17} : 0,978 (Bam., Kr.). $n_{\alpha}^{ii,8}$: 1,54819; $n_{\nu}^{ii,8}$: 1,55312; $n_{\nu}^{ii,8}$: 1,57838; $n_{\alpha}^{19,35}\text{: }1,54\,703\text{; }n_{D}^{13,45}\text{: }1,55\,200\text{ (Pel.); }n_{D}^{15}\text{: }1,5712\text{ (Ross, Lea.); }n_{D}^{20}\text{: }1,5402\text{ (Ler., $C.$ $r.$ }139\text{, }139\text{,$ 673; A. ch. [8] 21, 478). Absorptionsspektrum: BALY, Tuck, Soc. 93, 1907. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 1353 Cal. (Ler., C. r. 151, 384). — Tetrahydronaphthalin wird von Luftsauerstoff, besonders bei gleichzeitiger Einw. des Lichtes, unter Gelbfärbung und Bildung saurer Produkte oxydiert (Weger, B. 36, 312). Gibt mit KMnO₄ in schwefelsaurer Lösung o-Carboxy-hydrozimtsäure (BAM., KI.). Wird von HNO₃ zu Phthalsäure oxydiert (Boes). Leitet man Tetrahydronaphthalin in einer Wasserstoffatmosphäre bei 300° über Nickel, so wird Wasserstoff unter Bildung von Naphthalin abgespalten (PADOA, FABRIS, R. A. L. [5] 17 I, 113; G. 39 I, 329). Beim Erhitzen von Tetrahydronaphthalin (in einer Wasserstoffatmosphäre) im Druckrohr auf 2500 in Gegenwart von Nickel entsteht Naphthalin neben gasförmigen Kohlenwasserstoffen und wahrscheinlich auch Benzol und Homologen (Pa., Fab., R. A. L. [5] 17 II, 129; G. 39 I, 337). Tetrahydronaphthalin wird durch Wasserstoff bei 160° in Gegenwart eines sehr wirksamen, bei 250° reduzierten Nickels zu Dekahydronaphthalin reduziert (Ler., C. r. 139, 674; 151, 386; A. ch. [8] 21, 467. Dagegen wird weder durch Wasserstoff in Gegenwart von aktivem Platin, noch durch Natrium und Amylalkohol eine weitere Reduktion des Tetrahydronaphthalins bewirkt (LER., C. r. 139, 674; 151, 386; A. ch. [8] 21, 467). Nach Ross, Leather (C. 1906 II, 1294) wird durch Erhitzen von Tetrahydronaphthalin mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor im geschlossenen Rohr auf 2100 Dekahydronaphthalin erhalten. Tetrahydronaphthalin liefert mit feuchtem Chlor ein x-Chlor-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (s. u.) (Lea., C. r. 139, 673; A. ch. [8] 21, 481). Gibt mit Brom in Eisessig oder Chloroform ein x-Brom-naphthalintetrahydrid (1.2.3.4) (S. 494) und 3-Brom-2-oxy-naphthalin-tetrahydrid (1.2.3.4) (Ler., C. r. 139, 673; A. ch. [8] 21, 482). Liefert mit konz. Schwefelsäure bei 40-50° eine Tetrahydronaphthalin-sulfonsäure (Bam., Kr.). — Das farblose Tetrahydronaphthalin färbt sich mit konz. Schwefelsäure schwach weingelb (WEGER, B. 36, 310).

Auf einen Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{12}$, der vielleicht nicht einheitlich war, aber im wesentlichen aus Naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) bestanden haben dürfte, beziehen sich die folgenden Angaben: B. Beim Erhitzen von Naphthalin mit PH_4I auf $170-190^{\circ}$ (Baever, A. 155, 276). — Durst. Man erhitzt 10 g Naphthalin, 3 g Phosphor und 9 g Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) 6—8 Stdn. auf $215-225^{\circ}$ (Graebe, Guye, B. 16, 3028; vgl. Gr., B. 5, 678). Trennung des Kohlenwasserstoffes $C_{10}H_{12}$ von Naphthalin mit Hilfe der Sulfonsäuren: Friedel, Crafts, Bl. [2] 42, 66. — Flüssig. Kp: 206° (Gr., Gu.). $D^{12.5}$: 0,981 (Gr.). Absorptionsspektrum: Baly, Tuck, Soc. 93, 1907. Verbindet sich nicht mit Pikrinsäure (Gr., Gu.). — Zersetzt sich beim Durchleiten durch ein glühendes Rohr unter Bildung von Wasserstoff (Gr.). Oxydiert sich beim Stehen an der Luft (Gr., Gu.). Gibt beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,2) oder bei der Oxydation mit KMnO₄ in Schwefelsäure Phthalsäure (Gr.). Bei der Einw. von konz. Salpetersäure entsteht neben anderen Produkten Pikrinsäure (Gr.). Liefert mit konz. Schwefelsäure eine Sulfonsäure $C_{10}H_{11}\cdot SO_3H$ (Gr.; Gr., Gu.). Gibt mit Brom in Chloroform unter Entwicklung von HBr ein zersetzliches öliges Produkt (Gr.).

²⁻Chlor-naphthalin-tetrahydrid-(L2.3.4) $C_{10}H_{11}Cl.$ B. Beim Erhitzen von 2-Oxynaphthalin-tetrahydrid (1.2.3.4) mit 10 Tln. konz. Salzsäure auf 100^{0} (Bamberger, Lodter, B. **23**, 210). — Flüssig. Zerfällt beim Erhitzen in HCl und Naphthalindihydrid.

x-Chlor-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) $C_{10}H_{11}Cl.$ B. Durch Einleiten von Chlor in Tetrahydronaphthalin unter Kühlen (Leroux, C. r. 139, 673; A. ch. [8] 21, 481). — Flüssigkeit, die sich an der Luft rasch färbt. Kp₁₅: 121—124°. — Spaltet beim Erhitzen unter gewöhnlichem Druck HCl ab. Ist gegen Verseifungsmittel beständig.

^{1.2.3.4-}Tetrachlor-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4), Naphthalin-tetrachlorid-(1.2.3.4) $C_{10}H_8Cl_4$. Konnte nicht in mehr als einer Form erhalten werden (Моктон, Am. 19,

264). — B. Bei der Einw. von Chlor auf Naphthalin (LAURENT, A. ch. [2] 52, 275; 59, 196, 202). Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von Naphthalin in Chloroform (SCHWARZER, B. 10, 379). Beim Eintragen eines Gemisches von Naphthalin und chlorsaurem Kalium in konz. Salzsäure (E. Fischer, B. 11, 735, 1411). — Darst. Man behandelt Naphthalin in flachen Glasschalen, die übereinander unter einer Glasglocke angeordnet sind, solange mit trocknem Chlor im Sonnenlicht, bis die Absorption nachläßt, entzieht dem öligen Reaktionsprodukt durch viermaliges Behandeln mit siedendem Ligroin die Hauptmenge des Naphthalin-dichlorids, entfernt aus dem hierbei ungelöst bleibenden Anteile durch siedenden Alkohol die letzten Spuren Öl und krystallisiert den Rückstand aus Chloroform um (LEEDS, EVER-HART, Am. Soc. 2, 208). — Krystalle (aus Äther oder CHCl₃). Monoklin prismatisch (Hintze, J. pr. [2] 8, 253; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 368). F: 182° (FAUST, SAAME, A. 160, 66). Sehr wenig löslich in kochendem Alkohol, etwas mehr in Äther (LAU., A. ch. [2] 52, 278, 279). Brechungsvermögen in Chloroform: Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 342. — Erhitzt man kleine Mengen Naphthalintetrachlorid kurze Zeit zum lebhaften Sieden, so erhält man 1.4-Dichlornaphthalin (Krafft, Broker, B. 9, 1089). Erhitzt man größere Mengen Naphthalintetra-chlorid zum mäßigen Sieden, bis die Chlorwasserstoff-Entwicklung beendet ist, so erhält man 1.4-Dichlor-naphthalin neben Isomeren (Kr., Be., B. 9, 1089; vgl. CLEVE, B. 23, 954). Liefert bei der Oxydation mit Salpetersäure (D: 1,45) auf dem Wasserbade 2.3-Dichlornaphthochinon-(1.4) (Helbig, B. 28, 505). Liefert beim Kochen mit Salpetersäure Phthalsäure und Oxalsäure (Lau., A. ch. [2] 74, 26; A. 35, 292; Berzelius' Jahresberichte 21, 506; vgl. E. Fischer, B. 11, 738). Bei der Oxydation mit CrO_3 + Eisessig entsteht 2.4-Diehlornaphthol-(1) (Hel., B. 28, 505). Gibt beim Erhitzen mit feuchtem Silberoxyd im geschlossenen Rohr auf 200° ein in Nadeln krystallisierendes Chlornaphthol (?) $\text{C}_{10}\text{H}_7\text{OCl}$ (?) und 2.3-Dichlor-naphthalin (vgl. Armstrong, Wynne, Chem. N. 81, 273) neben anderen Produkten (Leeds, Everhart, Am. Soc. 2, 210). Geht beim Kochen mit Wasser in bei 155—156° schmelzendes "Dichlornaphthydrenglykol" C₁₀H₈Cl₂(OH)₂ (Syst. No. 560a) über (Grimaux, C. r. 75, 352). Beim Kochen von Naphthalintetrachlorid mit einer wäßr. Silbernitratlösung oder mit verd. Salpetersäure werden neben dem Glykol Phthalsäure und bisweilen geringe Mengen einer Verbindung $C_{10}H_8O_2Cl_2$ (s. u.) erhalten (Grimaux, C. r. 75, 355). Naphthalintetrachlorid gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 1.3-Dichlor-naphthalin als Hauptprodukt, daneben 1.4-Dichlor-naphthalin und wenig 2.3-Dichlor-naphthalin (FAUST, SAAME, A. 160, 65; WIDMAN, B. 15, 2161; CLEVE, B. 23, 954; ARMSTRONG, WYNNE,

Chem. N. 58, 264; 61, 273, 284).

Verbindung C₁₀H₈O₂Cl₂. B. Bei 48-stdg. Kochen von Naphthalintetrachlorid mit einer verd. Lösung von Silbernitrat oder mit verd. Salpetersäure (Grimaux, C. r. 75, 355). — Tafeln (aus Äther). F: 195—196°. Fast unlöslich in Wasser.

1.1.2.3.4-Pentachlor-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4), [a-Chlor-naphthalin]-tetrachlorid C₁₀H₇Cl₅. B. Beim Einleiten von Chlor in geschmolzenes Naphthalin (Faust, Same, A. 160, 67). Bei der Einw. von trocknem Chlor auf Naphthalin im Sonnenlicht neben anderen Produkten (Leeds, Everhart, Am. Soc. 2, 209). Beim Behandeln von a-Chlor-naphthalin mit Chlor (Widman, Bl. [2] 28, 506). Entsteht durch Selbstzersetzung des a-Naphthyljodidehlorids (S. 551), neben 4-Chlor-ljod-naphthalin, Salzsäure und Jod (WILIGERODT, SCHLÖSSER, B. 83, 693). — Prismen (aus CHCl₃). Monoklin prismatisch (HINTZE, J. pr. [2] 8, 256; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 369¹)). F: 131,5° (WID.). — Gibt bei der Oxydation mit Salpetersäure Phthalsäure (WID.). Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 1.2.3-Trichlor-naphthalin (F., S.; Armstrong, Wynne, Chem. N. 61, 285).

1.2.3.4.6-Pentachlor-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4), [β -Chlor-naphthalin]-tetrachlorid C₁₀H₂Cl₅. Zur Konstitution vgl. Armstrong, Wynne, Chem. N. 61, 285. — B. Beim Behandeln von β -Chlor-naphthalin mit Chlor (WIDMAN, Bl. [2] 28, 506). — Gelbe zähe Flüssigkeit. Riecht nach Terpentin. Leicht löslich in Ligroin, schwer in Alkohol. — Gibt mit alkoh. Kalilauge 1.3.7-Trichlor-naphthalin (A., Wx.).

1.2.3.4.5.8-Hexachlor-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4), [1.4-Dichlor-naphthalin]tetrachlorid C₁₀H₆Cl₆. B. In geringer Menge neben anderen Produkten bei der Einw. von Chlor auf Naphthalin im Sonnenlicht (LEEDS, EVERHART, Am. Soc. 2, 208). Wird neben einem flüssigen Produkte erhalten, wenn man rohes Dichlornaphthalin, das aus Naphthalintetrachlorid durch alkoholische Kalilauge gewonnen wird und ein Gemisch von 1.3- und 1.4-Dichlor-naphthalin darstellt, mit Chlor behandelt (FAUST, SAAME, A. 160, 67; WIDMAN, Bl. [2] 28, 506; vgl. dazu WI., B. 15, 2161; Armstrong, Wynne, Chem. N. 58, 264; 61, 273, 284). Aus (reinem) 1.4-Dichlor-naphthalin in CHCl3 durch Chlor (WI., Bl. [2] 28, 507; vgl. WI., B. 15, 2160). — Prismen (aus CHCl₃). Monoklin prismatisch (Topson, Bl. [2] 28, 507; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 370²)). F: 172° (F., S.; Wi., Bl. [2] 28, 506, 507). Sehr leicht löslich in

¹⁾ Von Groth wird der Verbindung irrtümlich die Formel C6H3Cl·C4H4Cl4 erteilt.

²⁾ Von Groth wird die Verbindung irrtümlich als 1,2-Dichlor-naphthalintetrachlorid bezeichnet,

- Chloroform, Benzol; unlöslich in Wasser und Ligroin (WI., Bl. [2] 28, 506, 507). Gibt beim Kochen mit Salpetersäure 3.6-Dichlor-phthalsäure (F., S.; WI., B. 15, 2160; vgl. Graebe, B. 33, 2021). Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge a-Tetrachlornaphthalin (F: 130°) (F., S.; WI., Bl. [2] 28, 506).
- 5-Brom-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4), α -Brom-tetrahydronaphthalin $C_{10}H_{11}Br$. B. Aus 5-Amino-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) durch Diazotieren und Behandeln der Diazoverbindung mit Cuprobromid nach Sandmeyer (Smith, Soc. 85, 729). Aus 8-Brom-5-amino-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) durch Diazotieren und durch Behandeln der Diazolösung mit einer Lösung von Zinnehlorür in Natronlauge (Morgan, Micklethwait, Winfeld, Soc. 85, 746). Flüssig. Kp_{751} : 255—257°; ist mit Wasserdampf flüchtig; leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (S.). Gibt bei der Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure 5-Brom-x.x-dinitro-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Mo., Mi., W.).
- 6-Brom-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4), β-Brom-tetrahydronaphthalin $C_{10}H_{11}Br$. B. Aus 6-Amino-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) mittels der Sandmeyerschen Reaktion (SMITH, Soc. 85, 729). — Flüssig. Kp_{758} : 238—239°. — Gibt bei der Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure 6-Brom-x.x-dinitro-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Mo., Ml., W., Soc. 85, 747).
- x-Brom-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4), x-Brom-tetrahydronaphthalin $C_{10}H_{11}Br$. B. Aus Tetrahydronaphthalin mit Brom in Eisessig oder Chloroform (Leroux, C. r. 139, 673; A. ch. [8] 21, 482). Sehr leicht veränderliche Flüssigkeit. Kp₂₁: 145° bis 147°. Siedet unter gewöhnlichem Druck gegen 250° unter Zers.
- 2.3-Dibrom-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4), 1.4-Dihydro-naphthalin-dibromid-(2.3) $C_{10}H_{10}Br_2$. B. Beim allmählichen Vermischen der stark gekühlten Lösungen von Naphthalindihydrid und Brom in CHCl₃ (Bamberger, Lodter, B. 20, 1705). Krystalle (aus Alkohol oder CHCl₃). Monoklin prismatisch (Weinschenk, B. 20, 1707; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 368). F: 73,5-74° (B., Lod). Zerfällt beim Erhitzen für sich, beim Übergießen mit konz. Schwefelsäure oder beim gelinden Erwärmen mit alkoh. Kali unter Bildung von HBr und Naphthalin (B., Lod)., B. 20, 1706). Beim Kochen mit Zinkstaub und Alkohol entstehen Naphthalin und Naphthalindihydrid (B., Lod)., A. 288, 97). Beim Kochen mit Pottaschelösung entsteht cis-2.3-Dioxy-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (B., Lod)., A. 288, 96; Leroux, A. ch. [8] 21, 509, 521). Liefert beim Behandeln mit der theoretischen Menge Silberacetat in siedender essigsaurer Lösung ein Gemisch von cis- und trans-2.3-Diacetoxy-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4); wird ein Überschuß von Silberacetat verwendet, so entsteht mehr von der trans-Verbindung, und bei der Verseifung des Reaktionsproduktes resultiert trans-2.3-Dioxy-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Syst. No. 560a) (Leroux, C. r. 148, 931; A. ch. [8] 21, 513, 520).
- 1.2.3.4-Tetrabrom-naphthalin-tetrahydrid-(L2.3.4), Naphthalin-tetrabromid-(L2.3.4) $C_{10}H_8Br_4$. B. Zu 100 g feingepulvertem Naphthalin, das mit etwas gestoßenem Eis und 200 ccm $4^0/_0$ iger Natronlauge angerührt ist, läßt man 150 g Brom unter Kühlung und Schütteln tropfen; eine stereoisomere Verbindung wurde nicht aufgefunden (Obndorff, Moyer, Am. 19, 265). Prismen (aus CHCl₃). Monoklin prismatisch (GILL, Am. 19, 267; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 369). F: 111° (Zers.); unlöslich in Wasser und kaltem Alkohol, sehr wenig löslich in heißem Alkohol (O., M.). Beim Erhitzen entweichen Brom und HBr, und es entstehen 1.4-Dibrom-naphthalin und a-Brom-naphthalin (O., M.). Beim Kochen mit alkoh. Kali entsteht a-Brom-naphthalin, bei der Oxydation mit Salpetersäure Phthalsäure (O., M.).
- 1.2.3.4.5.8-Hexabrom-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4), [1.4-Dibrom-naphthalin]-tetrabromid vom Schmelzpunkt 173—174° $C_{10}H_6Br_6$. B. Neben dem 1.4-Dibrom-naphthalin-tetrabromid vom Schmelzpunkt 97—100° (s. unter No. 15) aus 1.4-Dibrom-naphthalin mit Brom unter Eiskühlung (GUARESCHI, G. 16, 143). Man behandelt das Reaktionsprodukt mit Ather, wobei das bei 97—100° schmelzende Dibromnaphthalintetrabromid ungelöst bleibt; man filtriert ab, entfärbt die äther. Lösung durch Schütteln mit verd. Kalilauge, engt die Lösung ein und krystallisiert die sich ausscheidenden Anteile, die oberhalb 135° schmelzen, fraktioniert aus Chloroform (G.). Prismen (aus Chloroform). Schmilzt unter Abgabe von Brom und Bromwasserstoff bei 173—174°. Wenig löslich in Alkohol und Äther, löslich in Chloroform und Benzol. Löst sich unzersetzt in siedender Essigsäure. Liefert in Benzol mit alkoholischem Natriumäthylat das 1.4.6.7-Tetrabrom-naphthalin.
- 5-Brom-x.x-dinitro-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4), a-Brom-x.x-dinitro-tetrahydronaphthalin $C_{10}H_9O_4N_2Br=C_{10}H_9Br(NO_2)_2$. B. Durch Nitrieren von 5-Brom-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) mit Salpeterschwefelsäure (Morgan, Micklethwait, Winffeld, Soc. 85, 747). Blaßgelbe Platten (aus Petroläther). F: 91°.

6-Brom-x.x-dinitro-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4), β -Brom-x.x-dinitro-tetrahydronaphthalin $C_{10}H_9O_4N_2Br=C_{10}H_9Br(NO_2)_2$. B. Durch Nitrieren von 6-Brom-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) mit Salpeterschwefelsäure (Mo., Mi., W., Soc. 85, 747). — Blaßgelbe Nadeln (aus Petroläther). F: $105-106^{\circ}$.

15. Verbindungen, die als Substitutionsderivate von Naphthalintetrahydrid $C_{10}H_{12}$ aufgefaßt werden können, für welche aber die Additionsstellen nicht bekannt sind,

Hexachlornaphthalintetrahydrid, [1.5-Dichlor-naphthalin]-tetrachlorid $C_{10}H_6Cl_6$. B. Entsteht neben kleinen Mengen α -Trichlornaphthalindichlorid, wenn man auf 1.5-Dichlornaphthalin in Chloroform unter Kühlung Chlor einwirken läßt, das überschüssige Chlordurch Kaliumcarbonatlösung entfernt und das Chloroform abdestilliert (Atterbrigh, Widman, B. 10, 1841). — Prismatische Krystalle. F: 85°. Sehr leicht löslich in warmem Alkohol. — Zerfällt bei der Destillation oder beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge unter Bildung von δ-Tetrachlornaphthalin (F: 141°).

Hexabromnaphthalintetrahydrid, [1.4-Dibrom-naphthalin]-tetrabromid vom Schmelzpunkt 97—100° $C_{10}H_0Br_6$. Nicht einheitlich. — B. Neben dem [1.4-Dibrom-naphthalin]-tetrabromid vom Schmelzpunkt 173—174° (S. 494) aus 1.4-Dibrom-naphthalin mit Brom unter Eiskühlung (Guareschi, G. 16, 143). — Krystalle (aus Chloroform). F: 97° bis 100°, — Gibt in Benzol mit alkoholischem Natriumäthylat das bei 175° schmelzende 1.4-6.7-Tetrabrom-naphthalin.

Oktabromnaphthalintetrahydrid, Tetrabromnaphthalintetrabromid $C_{10}H_4Br_8$. B. Wurde in einem Falle beim Behandeln von 1.4-Dibrom-naphthalin mit Brom unter Eiskühlung erhalten (GUARESCHI, G. 16, 146). — Krystalle (aus Chloroform). Schmilzt unter. Abgabe von Brom und HBr bei $172-174^{\circ}$.

Tetrabromnitronaphthalintetrahydrid vom Schmelzpunkt 130,5—131°, α -[Nitronaphthalintetrabromid] $C_{10}H_7O_2NBr_4=C_{10}H_7Br_4\cdot NO_2$. B. Neben 5-Brom-1-nitro-naphthalin, einem Dibrom-1-nitro-naphthalin vom Schmelzpunkt 96,5—98°, dem bei 172—173° schmelzenden Nitronaphthalintetrabromid (s. u.) und anderen Produkten aus 1-Nitro-naphthalin und Brom (Guareschi, A. 222, 285). — Nadeln (aus Alkohol). F: 130,5—131°. 100 Tle. 93,5°/oigen Alkohols lösen bei 15,2° 0,26 Tle. — Wandelt sich bei längerem Kochen mit Alkohol in das bei 172—173° schmelzende Nitronaphthalintetrabromid um. Gibt beim Erhitzen auf 135—137° unter Entwicklung von Brom und HBr 5-Brom-1-nitro-naphthalin und das bei 142—143,5° schmelzende Nitronaphthalin-tetrabromid.

Tetrabromnitronaphthalintetrahydrid vom Schmelzpunkt 172—173°, γ -[Nitronaphthalintetrabromid] $C_{10}H_7O_2NBr_4=C_{10}H_7Br_4\cdot NO_2$. B. Über die Bildung aus 1-Nitronaphthalin und Brom vgl. den vorangehenden Artikel. Entsteht auch bei längerem Kochen des bei 130,5—131° schmelzenden Nitronaphthalintetrabromids mit 94 % igem Alkohol (Guaneschi, A. 222, 289). — Prismen. F: 172—173° (Zers.). 100 Tle. 93,5% igen Alkohols lösen bei 15,2° 0,13 Tle. — Geht beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt unter Entwicklung von Brom und HBr in 5-Brom-1-nitro-naphthalin über.

Tetrabromnitronaphthalintetrahydrid vom Schmelzpunkt 142—143,5°, β -[Nitronaphthalintetrabromid] $C_{10}H_2O_2NBr_4 = C_{10}H_7Br_4 \cdot NO_2$. B. Beim Erhitzen des bei 130,5° bis 131° schmelzenden Nitronaphthalintetrabromids (s. o.) auf 135—137° (GUARESCHI, A. 222, 287). — Prismen (aus Alkohol). F: 142—143,5°. Schwer löslich in kaltem Alkohol. — Zersetzt sich oberhalb 155° unter Entwicklung von Brom und HBr.

16. Dicyclopentadien $C_{10}H_{12} = \frac{HC - CH \cdot CH - CH}{HC \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH}$ (?). Zur Frage der Konstitution vgl.: Wieland, B. 39, 1492; W., Stenzl, A. 360, 309. — B. Durch freiwillige Umwandlung von Cyclopentadien (Kraemer, Spilker, B. 29, 558). Bei der Einw. von Salzsäure oder siedender Kaliumcyanidlösung auf die aus Dicyclopentadien, Quecksilberchlorid und Methylalkohol erhältliche Verbindung ClHg $\cdot C_{10}H_{12} \cdot O \cdot CH_3$ (Syst. No. 2350) (Hofmann, Seiler, B. 39, 3188). Wird erhalten, wenn man den zwischen 20 und 40° siedenden Teil der Kohlenwasserstoffe, welche bei der Zersetzung von rohem Phenol bei Rotglühhitze entstehen, mehrere Wochen sich selbst überläßt und dann die flüchtigen Bestandteile abdestilliert; hierbei verbleibt das Dicyclopentadien als krystallnischer Rückstand (Roscoe, A. 282, 348). — Sternförmige Krystallaggregate. F: 32,9° (R.). Siedet unter 760 mm bei etwa 170° und geht dabei teilweise im Cyclopentadien über; Kp₅₅: 95°; Kp₃₅: 88° (Kr., Sp.). D³₁: 0,9766; D²⁵: 0,9756 (Kr., Sp.); D^{7,28}: 0,9302 (Eijrman, C. 1907 II, 1211). Leicht löslich in Alkohol, Äther

und Ligroin (R.). $\mathbf{n}_{p}^{\mathbf{z}}$: 1,5050 (Kr., Sp.); $\mathbf{n}_{\alpha}^{\eta,\mathbf{z}}$: 1,48031; $\mathbf{n}_{\beta}^{\eta,\mathbf{z}}$: 1,49121; $\mathbf{n}_{\gamma}^{\eta,\mathbf{z}}$: 1,49766 (E., C. 1907 II, 1211). — Beim Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 180° entsteht ein gelbliches, amorphes, unlösliches Polymerisationsprodukt, das sich durch Erhitzen in Cyclopentadien überführen läßt (Kronstein, B. 35, 4152). Wird durch Natrium und Alkohol kaum verändert (Kr., Sp.). Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Nickel zu Tricyclodecan C₁₀H₁₆ (S. 164) reduziert (E., C. 1903 II, 989). Beim Einleiten nitroser Gase (aus HNO3 und As2O3) in die reduziert (E., C. 1903 II, 989). Beim Einleiten nitroser Gase (aus HNO₃ und As₂O₃) in die äther. Lösung von Dicyclopentadien entstehen Dicyclopentadien-pseudonitrosit (W., Sr., A. 360, 308, 319) und Dicyclopentadien-dinitrür (Rule, Soc. 93, 1561; vgl. auch Kr., Sr.). Gibt in Äther mit N_2O_4 Dicyclopentadien-dinitrür (W., Sr., A. 360, 308, 317). Wird von konz. Schwefelsäure explosionsartig verbrannt, von verdünnter Säure verharzt (Boes, C. 1902 II, 32). Gibt mit Quecksilberchlorid in Methylalkohol die Verbindung ClHg· $C_{10}H_{12}$ ·O· CH_3 und in Äthylalkohol die Verbindung ClHg· $C_{10}H_{12}$ ·O· C_2H_5 (Ho., Sei., B. 39, 3188). Liefert mit Kaliumplatinchlorür und verd. Methylalkohol die Verbindung ClPt· $C_{10}H_{12}$ ·O· CH_3 (Syst. No. 2358) (Ho., v. Narbutt, B. 41, 1626).

Dimolekulares Dicyclopentadien-nitrosochlorid, Bis-dicyclopentadien-nitrosochlorid $C_{20}H_{24}O_2N_2Cl_3 = (C_{10}H_{12}ONCl)_2$ (vgl. Wieland, B. 39, 1493). — B. Bei allmählichem Eintragen von $10^{\circ}/_{\circ}$ iger alkoh. Salzsäure in das mit dem gleichen Volum Eisessig verdünnte Gemisch aus 1 Mol.-Gew. Dicyclopentadien und 1 Mol.-Gew. Isoamylnitrit unter Kühlung (Kraemer, Spilker, B. 29, 559). — Darst.: Wieland, B. 39, 1495. — Krystalle (aus Toluol oder Chloroform). F: 182° (Kr., Sp.). Sehr wenig löslich in siedendem Alkohol, Eisessig und Benzol, etwas leichter in Chloroform (Kr., Sp.). — Geht beim Erwärmen mit Diathylanilin auf 140° in das monomolekulare Nitrosochlorid (s. u.) über (W.). Bei der Reduktion mit Zink und alkoh. Salzsäure entsteht ein Aminochlor-dihydrodicyclopentadien

C₁₀H₁₄NCl (Syst. No. 1706) (W.).

Monomolekulares Dicyclopentadien-nitrosochlorid C₁₀H₁₂ONCl. B. Durch Erhitzen des dimolekularen Nitrosochlorids (s. o.) mit Diäthylanilin auf 140° (WIELAND, B. 39, 1495). — Tafeln (aus Alkohol). F: 160° (Zers.). Leicht löslich, außer in Ligroin und Wasser. Unlöslich in Alkalien. Vereinigt sich mit Pyridin und Chinolin zu quartären Ammoniumsalzen. — Bei der Reduktion entstehen das Oxim des Ketodihydro-dicyclopentadiens $C_{10}H_{13}ON$ (Syst. No. 640) und ein Amino-dihydrodicyclopentadien $C_{10}H_{15}N$ (Syst. No. 1706). Wird von alkoh, Kalilauge in die Verbindung $C_{10}H_{11}ON$ (s. u.) umgewandelt.

 $\text{Verbindung } \mathbf{C}_{10}\mathbf{H}_{11}\mathbf{ON} = \mathbf{H}_{\mathbf{C}}^{||} \cdot \mathbf{CH}_{2} \cdot \mathbf{CH} - \mathbf{CH}_{2} \cdot \mathbf{CH}_{2} \cdot \mathbf{CH}_{2} \cdot \mathbf{NH}^{(?)}.$ B. Durch kurzes Erwärmen von monomolekularem Dicyclopentadien-nitrosochlorid mit alkoh. Kalilauge (WIELAND, B. 39, 1497). — Flocken. F: 205° (Zers.). Unlöslich in Alkalien, sonst leicht löslich. - Bei der Reduktion entsteht Amino-dihydrodicyclopentadien.

Dimolekulares Dicyclopentadien-nitrosobromid, Bis-dicyclopentadiennitrosobromid $C_{20}H_{24}O_2N_2Br_2 = (C_{10}H_{12}ONBr)_2$. B. Aus einer gekühlten Mischung äquimolekularer Mengen Dicyclopentadien und Amylnitrit in Eisessig mit 50% iger Bromwasserstoffsäure (Rule, Soc. 89, 1340). — Krystalle (aus Chloroform). Zersetzt sich bei 157%. Ziemlich leicht löslich in heißem Benzol und Chloroform, schwer in anderen Lösungsmitteln.

Tetrabromid des dimolekularen Dicyclopentadien-nitrosobromids $C_{20}H_{24}O_2N_2Br_3 = (C_{10}H_{12}ONBr_3)_2$. B. Aus dem dimolekularen Dicyclopentadien-nitrosobromid in Chloroform mit Brom (Rule, Soc. 89, 1340). — Platten (aus Amylalkohol). F: 211°. Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln.

Dicyclopentadien-pseudonitrosit $C_{20}H_{24}O_6N_4$. B. Beim Einleiten von trocknen nitrosen Gasen (aus Salpetersäure und arseniger Säure) in eine äther. Lösung von Dicyclopentation of the state of pentadien unter starker Kühlung (Wibland, Stenzl, A. 360, 319; Rule, Soc. 38, 1561).

— Sechsseitige Blätter (aus Chloroform + Äther) (W., St.); Nadeln (aus Chloroform) (R.).

F: 144—146° (Zers.) (W., St.), 147° (R.). Schwer löslich in allen Lösungsmitteln außer Chloroform und Essigester (W., St.); löslich in siedendem Toluol mit grüner Farbe, die beim Abkühlen wieder verschwindet (R.). — Gibt mit Brom in Chloroform ein bei 152° sich zersetzendes Tetrabromid (R.). Wird von konz. Schwefelsäure in der Kälte nicht verändert, in der Wärme zersetzt (R.). Geht beim Kochen mit Alkohol (W., Sr.) oder mit einer alkoh. Anilinlösung (R.) in die Verbindung $C_{10}H_{11}(NO_2)(:N\cdot OH)$ (Syst. No. 640) über. Liefert mit methylalkoholischer Kalilauge (W., Sr.) oder mit siedender methylalkoholischer Natriummethylatlösung (R.) die Verbindung $C_{10}H_{12}(NO_2)(O\cdot CH_3)$ (Syst. No. 532a).

Dicyclopentadien dinitrür $C_{10}H_{12}U_4N_2$. Ist monomolekular (RULE, Soc. 93, 1563). — B. Aus Dicyclopentadien in absol. Ather mit N_2O_4 in Ather unter Eiskühlung (WIRLAND, STENZL, A. 360, 317). Beim Einleiten nitroser Gase (aus Salpetersäure und arseniger Säure) in die stark gekühlte äther. Lösung von Dicyclopentadien (Rule, Soc. 93, 1561, 1563). Nadeln (aus Methylalkohol). F: 122° (W., Sr.), 121° (R.). Unlöslich in Gasolin, schwer löslich in Alkohol, ziemlich schwer in Äther, leicht in Chloroform (W., Sr.). — Addiert Brom in Chloroform (W., Sr.). Gibt beim Erwärmen mit verd. Natronlauge das Natriumsalz der Verbindung $C_{10}H_{12}(NO_2)(OH)$ (R.). Wird beim Kochen mit Alkohol unter Abspaltung von salpetriger Säure (Bildung von Äthylnitrit) verändert (W., St.). Wird durch alkoh, Kalilauge oder Ammoniak unter Abspaltung von salpetriger Säure weitgehend zersetzt (W., St.).

5. Kohlenwasserstoffe C_nH_n .

- 1. 1-[Penten-(1')-yl]-benzol, a-Pentenyl-benzol, a-Phenyl-a-amylen $C_{11}H_{14}=C_8H_5\cdot CH:CH:CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Man läßt auf n-Amylbenzol bei 150—155° Bromdampf einwirken und destilliert das durch Aufnahme von 1 Mol.-Gew. Brom entstandene Reaktionsprodukt unter gewöhnlichem Druck (SCHRAMM, A. 218, 392). Beim Erhitzen von a-Phenyl β -amylen mit alkoh. Kalilauge auf 150° (Klages, B. 39, 2592). Flüssig. Kp: 210—215° (SCH.); Kp₉: 82° (K.). D₄°: 0,892 (K.). n₅°: 1,5139 (K.). Bildet ein festes Dibromid (SCH.; K.).
- 1¹.1³- oder 1².1³-Dibrom-1-[penten-(1¹)-y1]-benzol, $a.\gamma$ oder $\beta.\gamma$ -Dibrom-a-phenyl-a-amylen $C_1H_{12}Br_2=C_6H_5\cdot CBr: CH\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CH_3$ oder $C_6H_5\cdot CH: CBr\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Durch Einw. einer Lösung von Bromwasserstoff in Eisessig auf 1-[Pentin-(1¹)-ylol-(1³)]-benzol $C_6H_5\cdot C: C\cdot CH(OH)\cdot C_2H_5$ (KLAGES, B. 39, 2595). Öl.
- 2. 1-[Penten-(1^2)-yl]-benzol, β -Pentenyl-benzol, α -Phenyl- β -amylen $C_{11}H_{14}=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_1\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von α -Phenyl- α - γ -pentadien mit Natrium und Alkohol (KLAGES, B. 40, 1770). Bei der Reduktion von 1-[Penten-(1^1)-ylol-(1^3)]-benzol mit Natrium und Alkohol (K., B. 39, 2592). Bei der Reduktion von 1-[Pentin-(1^1)-ylol-(1^3)]-benzol mit Natrium und Alkohol (K., B. 39, 2595). Obstartig riechendes Öl. Kp₇₆₀: 201°; Kp₃₀: 111°; Kp₁₂: 80°. D₁^x: 0,8829; D₁^x: 0,8837. n₂^x: 1,5034; n₃^x: 1,5059. Lagert sich mit alkoh. Kalilauge bei 150° in α -Phenyl- α -amylen um (K., B. 39, 2592). Gibt mit Brom ein öliges Dibromid (K., B. 39, 2592). Liefert bei der Spaltung mit Ozon Phenylacetaldehyd (K., B. 40, 1770).
- 3. $1-[I^1-Metho-buten-(I^1)-yl]-benzol, [a-Metho-a-butenyl]-benzol, <math>\beta$ -Phenyl- β -amylen $C_{11}H_{14}=C_5H_5\cdot C(CH_3):CH\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Man setzt 1 Mol.-Gew. Butyrylbenzol mit 2,5 Mol.-Gew. $CH_3\cdot MgI$ in Åther um, erwärmt mehrere Stunden auf dem Wasserbade, destilliert den größten Teil des Äthers ab und zersetzt mit Wasser (Tiffeneau, C. t. 143, 650; A. ch. [8] 10, 363). Man setzt Butyrylbenzol mit 1 Mol.-Gew. t. t. MgI in der üblichen Weise um und entwässert das so erhältliche rohe Methyl-propyl-phenyl-carbinol durch Erhitzen mit krystallisierter Oxalsäure (T., t. t. [8] 10, 363). Durch Kochen von t-Chlor-t-phenyl-pentan mit der 5-fachen Menge Pyridin (Klades, t. 35, 2644). Man behandelt Methyl-propyl-phenyl-carbinol mit Chlorwasserstoff und kocht das Reaktionsprodukt mit Pyridin (K., t. 35, 3509). Fruchtartig riechendes Öl. Kp: 1990 (K.), 200—2050 (T.); Kp₁₆: 89—90°; Kp₁₄: 86° (K.). t. t. 89° (K.), t. t. 80° (K.). t. t. 89° (K.), t. t. 81° (K.) t. t. 81° (K.) t. 83° (K.) t. 84° (K.) t. 84° (K.) t. 85° (K.) t. 86° (K.) t. 98° (K.) t. 98° (K.) t. 98° (K.) 98°
- 4. 1-[1-Methylen-butyl]-benzol, β -Phenyl-a-amylen $C_{12}H_{14}=C_6H_5\cdot C(:CH_2)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Durch Destillation der β -Propyl-zimtsäure $C_6H_5\cdot C(C_3H_7):CH\cdot CO_2H$ (TIFFENEAU, C. r. 143, 650; A. ch. [8] 10, 357). Kp: 198—202°. D^0 : 0,9138. Gibt ein flüssiges Dibromid. Lagert bei der Einw, von Jod und gelbem Quecksilberoxyd in Alkohol unterjodige Säure an.
- 5. 1-[1³-Metho-buten-(1¹)-yl]-benzol. [γ-Metho-a-butenyl]-benzol, γ-Methyl-a-phenyl-a-butylen C₁₁H₁₄ = C₆H₅·CH:CH·CH(CH₃)₂. B. Entsteht in geringer Ausbeute neben Phenylisobutylcarbinol aus Benzaldehyd und Isobutylmagnesiumjodid (Klages, B. 37, 2316). Man behandelt Isoamylbenzol bei 150—155° mit Bromdampf (entsprechend 1 Mol.-Gew. Brom) und destilliert den öligen Teil des Reaktionsproduktes unter gewöhnlichem Druck (SCHRAMM, A. 218, 393). Beim Erhitzen von Isobutyl-phenyl-arbinchlorid C₆H₅·CHCl·CH₂·CH(CH₃)₂ mit Pyridin auf 125° (Kl., B. 37, 2316). Durch 4-stdg. Kochen der äther. Lösung des a-Chlor-β-brom-γ-methyl-a-phenyl-a-butylens (S. 498) mit Natrium (Kunckell, Stahel, B. 37, 1088). Beim Erhitzen von β-Methyl-δ-phenyl-β-butylen C₆H₅·CH₂·CH:C(CH₃)₂ mit alkoh. Kalilauge auf 180° (Kl., B. 37, 2315). Beim Erhitzen des Isobutyl-phenyl-carbinols mit krystallisierter Oxalsäure (Tiffenrau, C. r. 143, 649; A. ch. [8] 10, 354). Bei der Destillation der a-Isopropyl-β-phenyl-āthylenmilchsäure (Dain, Ж. 29, 659; C. 1898 I, 885). Schwach nach Citronen riechende Flüssigkeit. Kp₇₆₀: 201—202° (T.); Kp₇₅₇; 207° (Kl.); Kp₂₆; 102—103° (Kl.). Di^{4,6}; 0,8903 (Kl.); Di^{4,5}; 0,897 (Ku.); Di^{4,5}; 0,8903 (Kl.); Di^{4,5}; 0,8903 (Kl.); Di^{4,5}; 0,8903 (Kl.); Di^{4,5}; 0,803 (Kl.);

tion mit Natrium und Alkohol Isoamylbenzol (KL.). Bildet bei der Einw. von Jod und überschüssigem gelbem Quecksilberoxyd in wäßr. Äther zunächst das Methylphenylbutylen-jodhydrin, aus dem dann weiterhin unter Jodwasserstoff-Abspaltung und Umlagerung Isopropyl-phenyl-acetaldehyd entsteht (T., A. ch. [8] 10, 354).

1¹-Chlor-1²-brom-1-[1³-metho-buten-(1¹)-yl]-benzol, a-Chlor- β -brom- γ -methyl-a-phenyl-a-butylen $C_{11}H_{12}ClBr = C_{a}H_{5}$ ·CCl: CBr·CH(CH_{3})₂. B. Durch Erhitzen von [a-Bromisobutyl]-phenylketon mit PCl_{5} auf 135^{0} (Kunckell, Stahel, B. 37, 1088). — Öl. Kp_{10} : $125-129^{\circ}$. D^{15} : 1,28.

6. $I-[I^3-Metho-buten-(I^2)-yl]-benzol,$ $[\gamma-Metho-\beta-butenyl]-benzol,$ $\beta-Methyl-\delta-phenyl-\beta-butylen$ $C_{11}H_{14}=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH:C(CH_3)_2\cdot B.$ Aus dem Chlorid $C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CC(CH_3)_2$ durch Pyridin (Klages, B. 37, 2314). Aus 1^3 -Oxy-1- $[1^3$ -metho-buten- $[1^4)$ -yl]-benzol mit Natrium und Alkohol (K., B. 39, 2593). Durch Reduktion von β -Methyl- δ -phenyl- $a.\gamma$ -butadien (S. 521) mit Natrium und Alkohol (K., B. 36, 2652; 37, 2315). — Flüssig. Kp: 205°; Kp₁₈: 92°; D₄^{8,3}: 0,891; n₂^{3,3}: 1,5125 (K., B. 37, 2315). — Beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge auf 180° entsteht γ -Methyl- α -phenyl- α -butylen $C_6H_5\cdot CH:CH\cdot CH(CH_3)_2$ (K., B. 37, 2315). Gibt mit trocknem Ozon ein Ozonid $C_{11}H_{14}O_3$ (s. u.) (Harries, DE Osa, B. 37, 845). Zerfällt bei der Einw. von Ozon in Gegenwart von Wasser unter Bildung von Phenylacetaldehyd und Aceton (K., B. 37, 2315; vgl. H., DE Osa). Gibt mit Brom ein Dibromid [Blättchen (aus Eisessig); F: 66°] (K., B. 37, 2315).

Ozonid $C_{11}H_{14}O_3$. B. Bei der Einw. von trocknem Ozon auf β -Methyl- δ -phenyl- β -butylen unter Kühlung durch eine Kältemischung (Harries, de Osa, B. 37, 845). — Zähflüssiges Öl. Verpufft beim Erhitzen auf dem Platinblech.

Nitrosochlorid $C_{11}H_{14}ONCl.$ B. Aus β -Methyl- δ -phenyl- β -butylen in Alkohol mit Athylnitrit und Salzsäure bei 0° (Klages, B. 37, 2315). — Blättehen (aus Chloroform oder Benzol). F: 146—147°. Schwer löslich in Alkohol, Äther.

7. 1-[1¹-Ātho-propen-(1¹)-yl]-benzol, [a-Ātho-a-propenyt]-benzol, γ-Phenyl-β-amylen C₁₁H₁₄ = C₆H₅·C(C₂H₅): CH·CH₃. B. In geringer Menge bei der Einw. von Athylmagnesiumbromid auf die (aus Phenylmagnesiumbromid und CO₂ entstehende) Verbindung C₆H₅·CO₂·MgBr, neben Diäthyl-phenyl-carbinol und Äthyl-diphenyl-carbinol (GRIGNARD, Bl. [3] 31, 755). Beim Kochen von γ-Chlor-γ-phenyl-pentan (S. 436) mit Pyridin (KLAGES, B. 36, 3692). Durch Erhitzen von Diäthyl-phenyl-carbinol mit Oxalsäure (Tiffeneau, A. ch. [8] 10, 364). — Aromatisch riechendes Öl. Kp₇₅₀: 195—197° (G.); Kp₇₅₃: 197—198°; Kp₁₈: 91—93° (K.). D°: 0,932 (T.); D^{4*}: 0,9173 (K.). n^{5*}: 1,5266 (K.). — Läßt sich durch Oxydation in Propionylbenzol und Acetaldehyd spalten (K.). Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol Äthopropylbenzol (K.). Liefert bei der Einw. von Jod und gelbem Quecksilberoxyd in Alkohol Phenylamylenjodhydrin, aus welchem mittels Silbernitrats unter HI-Abspaltung und Umlagerung das Keton CH₃·CH(C₆H₅)·CO·CH₂·CH₃ entsteht (T.).

Nitrosochlorid $C_0\bar{H}_{14}$ ONCI. B. Durch Einw. von alkoh. Salzsäure oder Acetylchlorid auf die Lösung des Athopropenylbenzols in Athylnitrit bei -10° (Klages, B. 36, 3693). — Nadeln. F: 117°.

- 8. 1- $[1^1$ - \ddot{A} tho-propen- (1^2) -yl]-benzol, [a- \ddot{A} tho- β -propenyl]-benzol, γ -Phenyl-a-amylen $C_{11}H_{14} = C_5H_5 \cdot CH(C_2H_5) \cdot CH: CH_2$. B. Aus β -(?)-Brom- γ -phenyl-pentan $C_6H_5 \cdot CH(C_2H_5) \cdot C_2H_4$ Br (S. 436) beim Kochen mit viel Wasser oder beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge im geschlossenen Rohr auf 100^0 (Dafert, M. 4, 621). Aromatisch riechende Flüssigkeit. Kp: 173°. D²³: 0,8458. Wandelt sich sehr leicht (schon bei der Darstellung aus $C_{11}H_{15}$ Br und alkoh. Kalilauge in den dimeren Kohlenwasserstoff $C_{22}H_{28}$ (Syst. No. 480) um. Wird von chromsaurem Kalium und Schwefelsäure sowie von Chromsäure in Wasser nur wenig angegriffen, von Chromsäure in Eisessig lebhaft unter Bildung von Benzoesäure oxydiert.
- 9. $1-[I^1.I^2-Dimetho-propen-(I^1)-yl]-benzol$, $[a.\beta-Dimetho-a-propenyl]-benzol$, $\beta-Methyl-\gamma-phenyl-\beta-butylen$, Trimethyl-phenyl-äthylen $C_{11}H_{14}=C_6H_5\cdot C(CH_3):C(CH_3)_2\cdot (Vgl.$ auch Nr. 11.) B. Durch Destillation von Dimethyl-phenyl-vinylessigsäure $CH_2:C(C_6H_5)\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2H$ unter einem Druck von einigen em Quecksilber (Courtor, Bl. [3] 35, 357; Blaise, Courtor, Bl. [3] 35, 587). In geringer Menge bei der Einw. von Schwefelsäure auf Dimethyl-phenyl-vinylessigsäure (B., C.). Flüssig. Kp₁₂: 83°; Kp: 188°. Liefert mit Brom oder unterchloriger Säure flüssige Additionsprodukte (B., C.). Wird durch Kaliumpermanganat zu Aceton und Acetophenon oxydiert (B., C.).
- 10. 1-[1¹-Methylen-isobutyl]-benzol, γ -Methyl- β -phenyl- α -butylen $C_{11}H_{14} = C_6H_5 \cdot C(:CH_2) \cdot CH(CH_3)_2$. (Vgl. auch Nr. 11.) B. Aus 1¹-Chlor-1-[1¹,1²-dimetho-propyl]-benzol beim Kochen mit der 5-fachen Menge Pyridin oder beim Erhitzen mit 2 Mol.-Gew. Pyridin auf 125° (Klages, B. 36, 3691). Öl mit Fichtennadelgeruch, Kp₁₂: 82°; Kp₇₅₃: 191-192°. $D_1^{3,5}$: 0,8991, $n_2^{6,5}$: 1,5181. CrO₃ in Eisessig oxydiert zu Isobutyrylbenzol.

- 11. "Phenylisopren-dihydrid" $C_{11}H_{14} = C_6H_5 \cdot C(CH_3) : C(CH_3)_2$ oder $C_6H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot C(CH_3) : CH_2$ oder $C_6H_5 \cdot C(:CH_2) \cdot CH(CH_3)_2$. (Vgl. auch Nr. 9 und Nr. 10.)
- Tribromderivat $C_{11}H_{11}Br_3$. B. Aus γ -Phenyl-isopren und 4 At.-Gew. Brom in Schwefelkohlenstoff (Courtor, Bl. [3] 35, 988). Krystalle (aus Äther + Petroläther). F: 76°.
- 12. 1-Methyl-3-[buten-(3¹)-yl]-benzol, 1-Methyl-3-a-butenyl-benzol, a-m-Tolyl-a-butylen $C_HH_{14}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Aus a-Äthyl- β -m-tolyl-äthylenmilchsäure mit siedender verd. Schwefelsäure (Grischkewitsch-Trochimowski, \mathcal{H} . 40, 767; C. 1908 II, 1434). Flüssig. Kp: 208°. D¹8: 0,8901.
- 13. 1-Methyl-3-allylomethyl-benzol, 1-Methyl-3- γ -butenyl-benzol, δ -m-Tolyl-a-butylen $C_{11}H_{14}=CH_3\cdot C_{6}H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2$. B. Aus ω -Chlor-m-xylol, Allyl-jodid und Natrium in Gegenwart von Toluol (Aronheim, B. 9, 1790). Flüssig. Kp: 195°.
- 14. 1-Methyl-4-[buten-(4¹)-yl]-benzol, 1-Methyl-4-a-butenyl-benzol, a-p-Tolyl-a-butylen $C_{11}H_{14}=CH_3\cdot C_8H_4\cdot CH:CH\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Aus a-Äthyl- β -p-tolyl-äthylenmilchsäure bei der trocknen Destillation oder beim Erhitzen mit $10\,\%$ ger Schwefelsäure (Mazurewitsch, \mathcal{H} . 39, 192; C. 1907 II, 146). Flüssig. Kp: $210-212^\circ$; D³0: 0,8893 (Kunckell, B. 36, 2237). Kp₂₄₂: $218-218,5^\circ$; D³: 0,88926 (M.). Addiert Brom unter Bildung eines Dibromids $C_{11}H_{14}Br_2$ (M.).
- 15. 1-Methyl-4-[4²-metho-propen-(4¹)-yl]-benzol, 1-Methyl-4-[β -metho-a-propenyl]-benzol, β -Methyl-a-p-tolyl-a-propylen $C_1H_{14}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH:C(CH_3)_2$. B. Aus a.a-Dimethyl- β -p-tolyl-äthylenmilchsäure beim Destillieren für sich oder mit 10^9 /oiger Schwefelsäure (Zeltner, Ж. 34, 125; C. 1902 I, 1293). Nicht in reinem Zustand erhalten.
- 16. 1-Äthyl-4-propenyl-benzol, 1-Äthyl-4-a-propenyl-benzol, a-[4-Äthyl-phenyl]-a-propylen $C_{11}H_{14}=C_{2}H_{5}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH:CH\cdot CH_{3}$. B. Durch Einw. von Natrium auf eine äther., etwas Alkohol enthaltende Lösung von 4^{1} -Chlor- 4^{2} -brom-1-äthyl-4-propenyl-benzol, gewonnen aus 1-Äthyl-4-[a-brom-propionyl]-benzol und PCl_{5} (Kunckell, B. 36, 2236). Flüssig. Kp₁₇: $105-107^{6}$; Kp₇₆₀: $216-218^{6}$. D¹⁸: 0,9072.
- 17. 4-Isopropyl-1-vinyl-benzol, [4-Isopropyl-phenyl]-äthylen, p-Isopropyl-styrol $C_{11}H_{14}=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH: CH_2$. B. Man trägt Cuminaldehyd in eine äther. Lösung von Methylmagnesiumjodid ein, erwärmt auf dem Wasserbade, versetzt nach dem Erkalten mit Eiswasser, schüttelt die äther. Lösung zur Entfernung von Aldehyd mit Natriumdisulfit und destilliert das Reaktionsprodukt im Vakuum (KLAGES, KEIL, B. 36, 1640). Bei der Einwirkung von kalter Sodalösung auf β -Brom- β -[4-isopropyl-phenyl]-propionsäure (F: 85–87°) (Syst. No. 945) (Perkin, Soc. 32, 663; J. 1877, 379). Bei der Destillation von β -[4-Isopropyl-phenyl]-acrylsäure (Syst. No. 949) (P., Soc. 31, 401; J. 1877, 791). Nach Citronen riechendes Öl. Kp: 203–204° (P., Soc. 32, 663); Kp₁₀: 76° (KL.). D^{15} : 0,8902 (P.); D^{45} : 0,8799 (Kl.). D^{15} : 1,5198 (KL.). Geht bei mehrstündigem Erhitzen auf 150°, sowie unter der Einw. des Tageslichtes bei ein- bis zweimonatigem Stehen in ein glasartiges Polymeres über, das in Alkohol unlöslich, in Benzol leicht löslich ist und bei starkem Erhitzen die monomere Form zurückliefert (P., Soc. 32, 663).
- 1¹.1²-Dichlor-4-isopropyl-1-vinyl-benzol, $a.\beta$ -Dichlor-a-[4-isopropyl-phenyl]-äthylen, $a.\beta$ -Dichlor-p-isopropyl-styrol $C_{11}H_{12}Cl_2=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CCl\cdot CHCl.$ B. Durch 2-stdg. Erhitzen von 1 Tl. p-Isopropyl- ω -chlor-acetophenon mit 2 Tln. PCl₅ auf 140° bis 150° (Kunckell, Koritzky, B. 33, 3262). Öl. Kp₂₃: 190—200°. D¹⁷: 1,2736.
- 2-Nitro-4-isopropyl-1-vinyl-benzol, [2-Nitro-4-isopropyl-phenyl]-āthylen $C_{11}H_{13}O_2N=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH\cdot CH_2$. B. Beim Kochen von β -Brom- β -[2-nitro-4-isopropyl-phenyl]-propionsäure (Syst. No. 945) mit Sodalösung (Einhorn, Hess, B. 17, 2025). Flüssig. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Ziemlich unbeständig.
- 18. 1.2-Dimethyl-4-propenyl-benzol, 1.2-Dimethyl-4-a-propenyl-benzol, a-[3.4-Dimethyl-phenyl]-a-propylen $C_{11}H_{14} = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH \cdot CH_3 \cdot B$. Aus 1.2-Dimethyl-4-[a-chlor- β -brom-a-propenyl]-benzol in alkoholhaltigem Äther mit Natrium (Kunckell, B. 36, 2236). Kp_{16} : $110-112^0$ (Kunckell, Stahel, B. 37, 1090 Anm.); Kp_{760} : $224-226^\circ$; D^{18} : 0,9151 (K.).
- 19. 1.4-Dimethyl-2-propenyl-benzol, 1.4-Dimethyl-2-a-propenyl-benzol, a-[2.5-Dimethyl-phenyl]-a-propylen $C_{11}H_{14}=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CH\cdot CH\cdot CH_3$. B. Durch Reduktion einer Lösung von 1.4-Dimethyl-2-[a-chlor- β -brom-a-propenyl]-benzol (S. 500) in alkoholhaltigem Äther mit Natrium (Kunckell, Detemar, B. 36, 773). Öl. Kp₈: 84° bis 88°; Kp₇₈₀: 219—223°. D²²: 0,9259.

- 2¹-Chlor-2²-brom-1.4-dimethyl-2-[propen-(2¹)-yl]-benzol, 1.4-Dimethyl-2-[a-chlorβ-brom-a-propenyl]-benzol, a-Chlor-β-brom-a-[2.5-dimethyl-phenyl]-a-propylen $C_{11}H_{12}ClBr = (CH_3)_2C_6H_3$ · CCl: CBr· CH $_3$. B. Durch Erhitzen von 2.5-Dimethyl-a-brom-propiophenon mit PCl_5 und mehrfaches Destillieren des Produktes (K., D., B. 36, 773). - Nach Apfelsinen riechendes Öl. Kp_{18} : 137–143°; Kp_{760} : 258–261°. D^{20} : 1,199.
- 1.5-Dimethyl-2-propenyl-benzol, 1.5-Dimethyl-2- α -propenyl-benzol, a-[2.4-Dimethyl-phenyl]-a-propylen $C_{11}H_{14}=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CH\cdot CH\cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Natrium auf 1.5-Dimethyl-2-[a-chlor- β -propenyl]-benzol in alkoholhaltigem Äther (Kunckell, B. 36, 2236). — Kp_{10} : $85-88^{\circ}$; Kp_{760} : $206-208^{\circ}$. D^{13} : 0,903.
- 21. 1.2-Dimethyl-4-isopropenyl-benzol, 1.2-Dimethyl-4-methovinyl-benzol, β -[3.4-Dimethyl-phenyl]-a-propylen $C_{11}H_{14}=(CH_3)_2C_6H_3\cdot C(CH_3)$; CH_2 .
- 4^2 -Chlor-1.2-dimethyl-4- $[4^1$ -metho-äthenyl]-benzol, 1.2-Dimethyl-4- $[\beta$ -chlora-metho-vinyl]-benzol, a-Chlor- β -[3.4-dimethyl-phenyl]-a-propylen $C_{11}H_{13}Cl = (CH_3)_2C_9H_3\cdot C(CH_3): CHCl. B.$ Beim Kochen von 1.2-Dimethyl-4- $[\beta.\beta$ -dichlor-isopropyl]-benzol (S. 441) mit alkoh. Kalilauge (Auwers, Köckbitz, A. 352, 306). — Öl. Erstarrt in einer Kaltemischung und schmilzt dann bei 22°. Kp_{14} : 128°. $D_4^{22,8}$: 1,0490. $n_{\alpha}^{22,8}$: 1,55172; $n_{\nu}^{42,8}$: 1,55747; $n_g^{23,8}$: 1,57265; $n_g^{22,8}$: 1,58616. — Liefert bei der Oxydation 3.4-Dimethyl-acetophenon.
- 22. 1.5-Dimethyl-2-isopropenyl-benzol, 1.5-Dimethyl-2-methovinyl-benzol, β -[2.4-Dimethyl-phenyl]-a-propylen $C_{11}H_{14} = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot C(CH_3) \cdot CH_2$.
- 2^{2} -Chlor-L5-dimethyl-2- $[2^{1}$ -metho-äthenyl]-benzol, 1.5-Dimethyl-2- $[\beta$ -chlora-metho-vinyl]-benzol, a-Chlor- β -[2.4-dimethyl-phenyl]-a-propylen $C_{11}H_{13}Cl = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot C(CH_3)$: CHCl. B. Beim Kochen von 1.5-Dimethyl-2-[β . β -dichlor-isopropyl]-benzol (S. 441) mit alkoh. Kalilauge (A., K., A. 352, 298). — Ol. $\ddot{K}p_{16}$: $112-114^{\circ}$; $\ddot{K}p_{24}$: 124° bis 125°. — Polymerisiert sich beim Stehen.
- Pyridin (Ki., B. 35, 2251) oder besser durch Erhitzen mit Pyridin auf 125° (Kl., Keil, B. 36, 1642, 1644). Durch Erhitzen von Methyl-[2.4.6-trimethyl-phenyl]-carbinol mit in Eis gesättigter Salzsäure auf 120°, neben Mesitylen, oder durch Destillieren des mit P₂O₅ gemischten Carbinols (KL., A., B. 31, 1009). — Flüssig. Kp₇₅₅: 206—207° (korr.); Kp₁₄: 92°; D²⁰: 0,9057; D^{17,5}: 0,9073; n^{17,5}: 1,5296 (KL.; KL., KE.). — Polymerisiert sich beim Behandeln mit 80°)_oiger Schwefelsäure (KL., A.). Gibt mit Natrium und Alkohol Athylmesitylen (KL., KE.). Mit HI und rotem Phosphor bei 200° entsteht Mesitylen (KL., STAMM, B. 37, 927).

Polymeres Vinylmesitylen $(C_HH_{14})_X$. B. Durch Behandeln der monomolekularen Verbindung mit ca. 80% giger Schwefelsäure (Klages, Allendorff, B. 31, 1010). Durch Erwärmen von 1.3.5-Trimethyl-2-[a-chlor-äthyl]-benzol mit Anilin, neben nur wenig der monomolekularen Verbindung (Kl., Al.). - Krystalle (aus Alkohol + Ligroin). F: 62-64°. Kp_{18} : 178-180° (geringe Zers.).

- $2^{l}.2^{2}\text{-Dichlor-1.3.5-trimethyl-2-vinyl-benzol}, \quad \textbf{1.3.5-Trimethyl-2-} [a.\beta-\text{dichlor-vinyl]-benzol} \quad C_{11}H_{12}Cl_2 = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot CCl \cdot CHCl. \quad B. \quad \text{Durch Erhitzen von [Chloracetyl]-mesitylen mit PCl}_5 (Kunckell, Koritzky, B. 33, 3263). Ol. Kp: 285—289°. D¹7: 1,1998.$
- 24. 1.2.4-Trimethyl-5-vinyl-benzol, [2.4.5-Trimethyl-phenyl]-üthylen, 5-Vinyl-pseudocumol, 2.4.5-Trimethyl-styrol $C_{11}H_{14}=(CH_3)_3C_6H_3\cdot CH:CH_2$. B. Bei der Destillation von 1.2.4-Trimethyl-5-[a-chlor-athyl]-benzol (Klages, Allendorff, B. 31, 1007). Durch Erhitzen von 1.2.4-Trimethyl-5-[a-chlor-äthyl]-benzol mit Pyridin auf 1200 (KLAGES, KEIL, B. 36, 1641). Aus dem Acetat des Methyl-[2.4.5-trimethyl-phenyl]-carbinols durch Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge (KL., A., B. 31, 1007). — Flüssig. Kp: 212—214°; Kp₂₂: 97° (KL., A.); Kp₁₃: 97° (KL., KE.). Ist mit Wasserdampf leicht flüchtig (KL., A.). D¹; 0.9137 (KL., K.E.). n¹/₅: 1,5379 (KL., K.E.). — Polymerisiert sich beim Aufbewahren (KL., KE.) oder bei längerem Erhitzen (KL., A.; KL., KE.).

118° schmelzendes Polymeres des 1.2.4-Trimethyl-5-vinyl-benzols (C₁₁H₁₄)x. B. Neben dem monomolekularen Kohlenwasserstoff aus dem Acetat des Methyl-

(C₁₁H₁₄)x. B. Neben dem monomolekularen Konlenwasserstoff aus dem Acetat des Methyl[2.4.5-trimethyl-phenyl]-carbinols durch Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge (Kl.,
A., B. 31, 1007). — Krystalle (aus Alkohol + Ligroin). F: 118°.

Bei 163° schmelzendes Polymeres des 1.2.4-Trimethyl-5-vinyl-benzols
(C₁₁H₁₄)x. B. Aus 1.2.4-Trimethyl-5-[a-chlor-āthyl]-benzol bei der Einw. von Anilin (Kl.,
A., B. 31, 1008). Beim Erwärmen von Methyl-[2.4.5-trimethyl-phenyl]-carbinol mit sirupöser Phosphorsäure (KL., A.) - F: 1630.

5²-Chlor-1.2.4-trimethyl-5-vinyl-benzol, 1.2.4-Trimethyl-5-[β -chlor-vinyl]-benzol $C_{11}H_{13}Cl = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot CH: CHCl.$ B. Beim Kochen von 1.2.4-Trimethyl-5-[β -dichlor-äthyl]-benzol (S. 442) mit alkoh. Kali (Auwers, Köckritz, A. 352, 310). — Öl. Kp₁₅: 133° bis 134°. $D_1^{a_1,s}: 1,0429.$ $n_{\alpha}^{a_1,s}: 1,56035;$ $n_2^{a_1,s}: 1,56680;$ $n_{\beta}^{a_1,s}: 1,58409;$ $n_{\gamma}^{a_1,s}: 1,60006.$ — Liefert bei der Oxydation 2.4.5-Trimethyl-benzaldehyd.

25. Phenyl-cyclopentan, Cyclopentyl-benzol $C_{11}H_{14} = \frac{H_2C \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2}CH \cdot C_6H_5$. B.

Man erwärmt 3-Brom-1-phenyl-cyclopentan in Äther mit Magnesium und zerlegt die Organomagnesiumverbindung mit verd. Schwefelsäure (Borsche, Menz, B. 41, 205). — Aromatisch riechende Flüssigkeit. Kp: 213-215°. D¹⁷: 0,958. np: 1,5320.

3-Brom-1-phenyl-cyclopentan $C_{11}H_{13}Br = C_6H_5 \cdot C_5H_8Br$. B. Durch Erhitzen von 1-Phenyl-cyclopentanol-(3) mit rauchender Bromwasserstoffsäure im geschlossenen Rohr auf 100° (Borsche, Menz, B. 41, 205). — Flüssig. Kp₁₀: $139-140^{\circ}$.

26. 2-Methyl-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4)
$$C_H H_{14} = C_6 H_4 - CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2$$

- 1.2.3.4.x-Pentachlor-2-methyl-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4), [Chlor- β -methyl-naphthalin]-tetrachlorid $C_{11}H_9Cl_5=C_5H_4-C_4H_2Cl_5\cdot CH_3$. B. Beim Sättigen von β -Methyl-naphthalin mit Chlor (Scherler, B. 24, 3922). Krystalle (aus Äther). Monoklin prismatisch (Fock, B. 24, 3923; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 413). F: 148°; sublimiert in Nadeln; unlöslich in Ligroin, schwer löslich in Alkohol, leicht in Chloroform, Äther und Eisessig (Sch.). Gibt bei der Oxydation mit siedender verd. Salpetersäure Phthalsäure (Sch.). Liefert mit alkoh, Kalilauge auf dem Wasserbade Trichlor- β -methyl-naphthalin (Sch.).
- 27. Kohlenwasserstoff C₁₁H₁₄ von unbekannter Struktur. V. Im Erdöl von Balachany (Baku) (Markownikow, Ogloblin, H. 15, 323; M., A. 234, 112). Darst. Durch Schütteln der bei 240—250° siedenden Anteile mit 40°/₀ rauchender Schwefelsäure erhält man verschiedene Sulfonsäuren, welche man durch Darstellung der Calciumsalze trennt; hierbei scheidet sich zunächst das Salz einer Säure C₁₃H₁₃·SO₃H aus; aus den in Wasser leichter löslichen Salzen scheiden sich beim Stehen der wäßr. Lösung neue Krystallisationen, welche das Salz einer Säure C₁₂H₁₂(SO₃H)₂ enthalten, ab; in Lösung bleibt ein unkrystallisierbares Gemenge von Salzen, die man in Natriumsalze überführt; durch mehrmaliges Lösen derselben in Alkohol und Versetzen mit Äther kann aus der Lösung in überwiegender Menge das Salz C₁₁H₁₃·SO₃Na isoliert werden, das man dann durch Erwärmen mit Salzsäure auf 170° in den Kohlenwasserstoff C₁₁H₁₄ überführt; die durch Zugabe von Äther zur alkoh. Lösung erhaltenen Niederschläge zersetzt man gleichfalls durch Erwärmen mit Salzsäure auf 150° und erhält so ein Gemenge desselben Kohlenwasserstoffs C₁₁H₁₄ mit C₁₁H₁₂, die man durch fraktionierte Destillation trennt. Flüssig. Kp: ca. 240°. Brom wirkt substituierend ein.

6. Kohlenwasserstoffe $C_{12}H_{16}$.

- 1. 1-[Hexen-(1²)-yl]-benzol, β -Hexenyl-benzol, α -Phenyl- β -hexylen $C_{12}H_{16}=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH: CH: CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von α -Phenyl- α - γ -hexadien mit Natrium und Alkohol (Klages, B. 40, 1770). Kp_{16} : 108°. D_1^{16} : 0,8898. n_D^{16} : 1,5058 (K., B. 37, 2313; B. 40, 1771).
- 2. $1-[I^1-Metho-penten-(I^2)-yl]-benzol, [a-Metho-\beta-pentenyl]-benzol, \beta-Phenyl-\gamma-hexylen <math>C_{12}H_{16}=C_5H_5$: $CH(CH_3)\cdot CH: CH\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Aus $\gamma.\delta$ -Dibroma-phenyl-a-butylen (S. 487) durch Erhitzen mit Zinkdimethyl in Äther auf 100° und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Schwefelsäure (RIIBER, B. 36, 1405; vgl. STRAUS, B. 42, 2871). Obstartig riechende Flüssigkeit. Kp₁₀: 84° (R.). Wird von Kaliumpermanganat zu Hydratropasäure, Atrolactinsäure und Propionsäure oxydiert (R.).

3. 1-[1³-Metho-penten-(1¹)-yl]-benzol, [γ -Metho-a-pentenyl]-benzol, γ -Methyl-a-phenyl-a-amylen $C_{12}H_{16}=C_6H_5\cdot CH:CH:CH:CH:CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_3$. Rechtsdrehende Form. B. Aus Benzaldehyd und optisch-aktivem Amylmagnesium-

Rechtsdrehende Form. B. Aus Benzaldehyd und optisch-aktivem Amylmagnesium-jodid (aus Amyljodid von $[\alpha]_5^{15}$: $+5.78^{\circ}$) in Äther, neben dem Carhinol $C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_2) \cdot C_2H_5$, und Diamyl (?) (Klages, Sautter, B. 37, 654). — Süßlich riechende Flüssigkeit. Kp₉: $100-103^{\circ}$. D_4^{16} : 0.8906. n_5^{16} : 1.5277. $[\alpha]_5^{16}$: $+50.3^{\circ}$. — Wird durch Natrium und Alkohol zu optisch aktivem γ -Metbyl- α -phenyl-pentan reduziert.

- 4. 1-[1³-Metho-penten-(1²)-yl]-benzol, [y-Metho- β -pentenyl]-benzol, y-Methyl-a-phenyl- β -amylen $C_{12}H_{16}=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot CH:C(CH_{3})\cdot C_{2}H_{5}$. B. Beim Erhitzen des Chlorides $C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CCl(CH_{3})\cdot C_{2}H_{5}$ mit Pyridin auf 125° (Klages, B. 37, 2317). Durch Reduktion von y-Methyl-a-phenyl-a-y-pentadien mit Natrium und Alkohol (Klages, B. 39, 2594). Dünnflüssiges Öl. Kp₇₄₉: 226°; Kp₂₀: 119—120°; D₄¹⁸: 0,9014; n_D¹⁸: 1,51 (K., B. 39, 2594). Das Nitrosochlorid schmilzt bei 151° (K., B. 39, 2594).
- 5. $1-[1^2-\mathring{A}tho-buten-(1^1)-yl]-benzol$, $[\beta-\mathring{A}tho-a-butenyl]-benzol$, $\beta-\mathring{A}thyl-a-phenyl-a-butylen$ $C_{12}H_{16}=C_6H_5\cdot CH:C(C_2H_5)_2$. B. Beim Erhitzen von β -Chlor- β -āthyl-a-phenyl-butan mit Pyridin auf 120° (Klages, B. 37, 1724). Dünnflüssiges Öl, Kp₁₈: 97—98°. Kp₇₆₀: 204—206° (geringe Zers.). $D_1^{18,8}$: 0,9038. $n_2^{18,5}$: 1,5182. Wird durch Kaliumpermanganat zu Benzoesäure oxydiert. Wird von Natrium und Alkohol nicht verändert. Addiert Brom. Das Nitrosochlorid schmilzt bei 99°.
- 6. 1-[1¹.1³-Dimetho-buten-(1¹)-yl]-benzol, [a. γ -Dimetho-a-butenyl]-benzol, δ -Methyl- β -phenyl- β -amylen $C_{12}H_{16}=C_6H_5\cdot C(CH_3)\cdot CH\cdot CH(CH_3)_2$. B. Man setzt Acetophenon mit Isobutylmagnesiumjodid in Ather um, zerlegt das Reaktionsprodukt in üblicher Weise und fraktioniert; das so erhaltene Gemisch von δ -Oxy $^*\beta$ -methyl- δ -phenylpentan (Syst. No. 533) und δ -Methyl- β -phenyl- β -amylen sättigt man in Ather mit Chlorwasserstoff; das hierbei entstehende Chlorid kocht man mit Pyridin (Klages, B. 37, 2307). Aus 2-Methyl-pentanon-(4) (Bd. I, S. 691) mit Phenyl-magnesiumbromid in Ather (Bodroux, Taboury, C. r. 148, 1677; Bl. [4] 5, 813). — Flüssig. Kp₇₆₄: 207°; Kp₂₀: 99—101° (K.); Kp₇₃₈: 216—220°; Kp₁₈: 111—115° (B., T.). D₄ : 0,8948 (K.); D¹⁶: 0,909 (B., T.). n₅ : 1,516 (K.); n₅ : 1,5231 (B., T.). — Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol das β -Methyl- δ -phenyl-pentan (K.).
- 7. 1-[1.13-Dimetho-buten-(12)-yl]-benzol, [a.y-Dimetho- β -butenyl]-benzol, β -Methyl- δ -phenyl- β -amylen $C_{12}H_{16}=C_6H_5\cdot CH(CH_3)\cdot CH:C(CH_3)_2$. B. Bei der Reduktion des Trimethyl-phenyl-allens $C_6H_5\cdot C(CH_3):C:C(CH_3)_2$ mit Natrium und Alkohol (Klages, B. 37, 2306). Nach Geraniumöl riechende Flüssigkeit. Kp₁₀: 98-100°; Kp₇₅₅: 210-211°. D²⁶: 0,8931. $n_3^{29}:1,5162$. Löslich in konz. Schwefelsäure. Addiert 2 Atome Das Nitrosochlorid schmilzt bei 140°. Brom.
- 8. $I\text{-}[I^2\text{-}Metho\text{-}I^1\text{-}ätho\text{-}propen\text{-}(I^1)\text{-}yl]\text{-}benzol,}$ $\beta\text{-}Methyl\text{-}\gamma\text{-}phenyl\text{-}\beta\text{-}amylen}$ $C_{12}H_{16}=C_6H_5\cdot C(C_2H_5):C(CH_3)_2\cdot B.$ Beim Kochen von $\gamma\text{-}Chlor\text{-}\beta\text{-}methyl\text{-}\gamma\text{-}phenylpentan}$ mit Pyridin (Klages, 37, 1725). Flüssig. Kp₁₅: 83–84°; Kp₇₆₅: 206–207°. Di^{4,6}: 0,8913. ni^{4,6}: 1,5134. Entfärbt Kaliumpermanganatlösung nur langsam. Wird durch Natrium und Alkohol nicht merklich reduziert.
- 9. 1-Methyl-4-[4³-metho-buten-(4¹)-yl]-benzol, 1-Methyl-4-[γ -metho-a-butenyl]-benzol, γ -Methyl-a-p-tolyl-a-butylen $C_{12}H_{16}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot CH$ СН(СН $_3$)₂. B. Aus a-Chlor- β -brom- γ -methyl-a-p-tolyl-a-butylen mit Natrium (Кимскель, Stahel, B. 37, 1089). — Flüssig. Kp_{10-11} : $106-107^{\circ}$. D_1^{12} : 0.885. n_2° : 1,5316.
- 4¹-Chlor-4²-brom-1-methyl-4-[4³-metho-buten-(4¹)-yl]-benzol, 1-Methyl-4-[α-chlor-β-brom-γ-metho-α-butenyl]-benzol, α-Chlor-β-brom-γ-methyl-α-p-tolyl-α-butylen $C_{12}H_{14}ClBr=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CCl\cdot CBr\cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von [α-Bromisobutyl]-p-tolyl-keton mit PCl_5 im Einschlußrohr auf 135^0 (K., St., B. 37, 1089). Gelbliches Öl. Kp₁₆: $130-140^9$. D¹³: 1,303. Gibt mit Natrium das γ-Methyl-α-p-tolyl a-butylen.
- 10. 4-Isopropyl-1-propenyl-benzol, 4-Isopropyl-1-α-propenyl-benzol, α-[4-Isopropyl-phenyl]-α-propylen C₁₂H₁₆ = (CH₃)₂CH·C₆H₄·CH·CH·CH₃. B. Bei der Einw. von Sodalösung auf die (aus HBr und α-Methyl-p-isopropyl-zimtsäure erhältliche) α- oder β-Brom-α-methyl-β-[4-isopropyl-phenyl]-propionsäure (Syst. No. 946) (PERKIN, Soc. 32, 664; J. 1877, 380). Durch Destillation der α-Methyl-β-[p-isopropyl-phenyl]-äthylen-milchsäure (Syst. No. 1077) mit Schwefelsäure (1: 4) (GRIGGROWITSCH, Ж. 32, 326; C. 1900 II, S22) Elüssig Kn. 220 220 (P.). Kn. 225 255 (Kn. 121 1256 (Kungweit) R. 533). — Flüssig. Kp: $229-230^{\circ}$ (P.); Kp₇₆₀: $225-235^{\circ}$; Kp₁₉: $121-125^{\circ}$ (Kunckell, B. **36**, 2237). D^{15} : 0,89 (P.); D^{22} : 0,9308 (K.).
- 11. 1.5-Dimethyl-2-butenyl-benzol, 1.5-Dimethyl-2-a-butenyl-benzol, a-[2.4-Dimethyl-phenyl]-a-butylen $C_{12}H_{16}=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CH:CH\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Man leitet HCl in 2\(^1\)-Oxy-1.5-dimethyl-2-butyl-benzol (Syst. No. 533) und kocht das so entstehende (rohe) Chlorid (Kp₁₄: 129\(^0\)) mit Pyridin (Klages, B. 35, 2257). Flüssigkeit von mandelartigem Geruch. Kp₂₁: 114\(^0\) (KL.); Kp₁₆: 109—111\(^0\); Kp₇₆₀: 226—228\(^0\) (Kunckell, B. 36, 2237). D_{1\(^{16}\)}: 0,8937 (Kl..); D¹⁸: 0,8967 (Ku.).

 Nitrosochlorid $C_{12}H_{16}ONCl$. Nadeln. F: 135\(^0\). Löslich in kaltem Äther, heißem Alkohol, Eisessig, Ligroin (Klages, B. 35, 2258).

- 12. 1-Methyl-4-isopropyl-2-vinyl-benzol. 2-Methyl-5-isopropyl-styrol $C_{1g}H_{16} = CH_3 \cdot C_9H_8(CH: CH_2) \cdot CH(CH_3)_2$.
- 2¹.2²-Dichlor-1-methyl-4-isopropyl-2-vinyl-benzol $C_{12}H_{14}Cl_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(CCl:CHCl) \cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen von 1-Methyl-4-isopropyl-2-chloracetyl-benzol (Syst. No. 640) mit PCl_5 (Kunckell, Koritzky, B. 33, 3263). Öl. Kp: 268°. D: 1.1296.
- 13. 1.4-Diāthyl-2-vinyl-benzol, [2.5-Diāthyl-phenyl]-āthylen, 2.5-Diāthyl-styrol $C_{12}H_{16}=(C_2H_5)_2C_6H_3\cdot CH:CH_2$. B. Aus 2.5-Diāthyl-acetophenon mit Natrium und Alkohol (Klages, Kell, B. 36, 1634). Flüssig. Kp₁₂: 96—97°. Dis: 0,8915. nis: 1,5139. Wird von Natrium und Alkohol zu 1.2.4-Triāthyl-benzol reduziert.
- 14. 1.3.5-Trimethyl-2-propenyl-benzol. a-[2.4.6-Trimethyl-phenyl]-a-propylen, Propenylmesitylen C₁₂H₁₆ = (CH₃)₃C₆H₂·CH:CH·CH₃. B. Man leitet HCl in eine auf 0° abgekühlte äther. Lösung von Athyl-[2.4.6-trimethyl-phenyl]-carbinol und kocht das erhaltene Chlorid mit Pyridin (Klages, B. 35, 2256) oder erhitzt mit Pyridin auf 125° (KL., Stamm, B. 37, 927). Flüssigkeit von terpentinähnlichem Geruch. Kp₁₈: 109-110°; Kp₇₄₅: 223-224° (kor.); D₁²: 0,8988; n₅²: 1,5229 (KL., St.). Wird durch Natrium und Alkohol nicht verändert (KL., St.). Wird durch Jodwasserstoff und Phosphor zu 1.3.5-Trimethyl-2-propyl-benzol reduziert (KL., St.).

Nitrosochlorid C₁₂H₁₆ONCl. Krystalle. F: 146,5°. Löslich in Benzol, Chloroform, heißem Äther, Alkohol, Eisessig; unlöslich in Ligroin (Kr..., B. 35, 2256).

- 15. 1.2.4-Trimethyl-5-isopropenyl-benzol, 1.2.4-Trimethyl-5-methovinyl-benzol, β -[2.4.5-Trimethyl-phenyl]-a-propylen $C_{12}H_{16}=(CH_3)_3C_6H_2\cdot C(CH_3)$: CH_3 .
- 5²-Chlor-1.2.4-trimethyl-5-[β -lmetho-äthenyl]-benzol, 1.2.4-Trimethyl-5-[β -chlor- α -metho-vinyl]-benzol, α -Chlor- β -[2.4.5-trimethyl-phenyl]- α -propylen $C_{12}H_{15}Cl=(CH_3)_3C_6H_2\cdot C(CH_3)$: CHCl. B. Beim Kochen von $\alpha.\alpha$ -Dichlor- β -[2.4.5-trimethyl-phenyl]-propan mit alkoh. Kali (Auwers, Köckritz, A. 352, 312). Öl. Kp₁₆: 126-127°; Kp₂₄: 131° bis 133°. D^{19,4}: 1,0211; D²⁰: 1,0341. n²⁰: 1,54182; n^{20,4}: 1,53608; n^{19,4}: 1,54101; n^{20,4}: 1,55371; n^{20,4}: 1,56376. Gibt bei der Oxydation 2.4.5-Trimethyl-acetophenon.
- 16. Phenyl-cyclohexan, Cyclohexyl-benzol, Diphenyl-hexahydrid-(1.2.3.4.5.6) C₁₂H₁₆ = C₆H₅·C₆H₁₁. B. Durch Hinzufügen von 50 g Cyclohexylchlorid zu 100 g eiskaltem Benzol, welches mit 10 g gepulvertem Aluminiumchlorid versetzt ist (Kurssanow, A. 818, 309). Durch Erwärmen von cis- oder trans-Chinit mit 60% giger S chwefelsäure auf 100% (Willstätter, Lessing, B. 34, 507). Bei der Reduktion von Diphenyl mit Wasserstoff in Gegenwart von fein verteiltem Nickel (Elukman, C. 1903 II, 989). Öl, das in Eis krystallinisch erstarrt. Schmilzt bei etwa 0% (E.), bei 7% (Ku., A. 318, 312). Kp₇₁₆: ca. 230—233% (W., L.); Kp₇₄₅: 239% (Ku., A. 318, 312); Kp₇₇₆: 238%; Kp₈₆: 156%; Kp₁₂: 106% (E.). D₆%: 0,9441 (Ku., A. 318, 312); D^{77,1}: 0,9306 (E.). Molekular-Refraktion und -Dispersion: Klages, B. 40, 2366. Ist gegen Kaliumpermanganat in der Kälte beständig (W., L.). Wird von alkal. Permanganatlösung in der Wärme unter Bildung von Benzoesäure oxydiert (Ku., A. 318, 313). Beim Nitrieren mit Salpetersäure (D: 1,52) in der Kälte entsteht 4-Nitro-1-cyclohexyl-benzol (Ku., A. 318, 321). Beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,075) im Druckrohr auf 100—110% entsteht 1-Nitro-1-phenyl-cyclohexan neben anderen Nitroderivaten des Phenylcyclohexans, Blausäure, Benzoesäure, Bernsteinsäure und etwas Glutarsäure (Ku., K. 38, 1296; C. 1907 I, 1744). Phenylcyclohexan wird von Brom in Eisessig unter Entwicklung von HBr angegriffen (W., L.). Gibt mit rauchender Schwefelsäure 1-Cyclohexyl-benzol-sulfonsäure-(4) (Ku., A. 318, 318).

[Dibrom-cyclohexyl]-benzol, Dibrom-diphenyl-hexahydrid, Diphenyl-tetrahydrid-dibromid $C_{12}H_{14}Br_2 = C_8H_8 \cdot C_6H_9Br_2$. B. Aus 1 Mol. Gew. Brom und 1 Mol. Gew. des (durch Hydrierung von Diphenyl mit Natrium und Amylalkohol erhältlichen) Diphenyl-tetrahydrids in Chloroform unter Kühlung (Bamberger, Lodter, B. 21, 842). — Öl. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Äther und Chloroform. — Wird durch alkoh. Kalilauge in HBr und Diphenyl-dihydrid zerlegt.

Tribrom-diphenyl-hexahydrid $C_{12}H_{13}Br_3$. B. Bei der Einw. von 2 Mol.-Gew. Brom auf 1 Mol.-Gew. des (durch Hydrierung von Diphenyl mit Natrium und Amylalkohol erhältlichen) Phenylcyclohexens (S. 523) in Chloroform unter Kühlung (B., L., B. 21, 844). — Tafeln (aus Alkohol + Benzol). Rhombisch bipyramidal (MAYER; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 1). F: 1340. Sehr schwer löslich in Alkohol, schwer in Ather, leichter in Chloroform. — Wird von alkoh. Kalilauge in HBr und Brom-diphenyldihydrid zerlegt.

- 1-Nitro-1-phenyl-cyclohexan $C_{12}H_{15}O_2N=C_6H_5\cdot C_6H_{10}\cdot NO_2$. B. Beim Erhitzen von Phenylcyclohexan mit Salpetersäure (D: 1,075) im geschlossenen Rohr auf $100-110^{\circ}$ neben anderen Produkten (Kurssanow, 3K. 38, 1297; C. 1907 I, 1744). Nadeln. F: $54.5-56^{\circ}$. Leicht löslich in Alkohol und Benzol.
- 4-Nitro-1-cyclohexyl-benzol, [4-Nitro-phenyl]-cyclohexan $C_{12}H_{15}O_2N=O_2N\cdot C_8H_4\cdot C_8H_{11}$. B. Man gibt zu 30 g Phenylcyclohexan unter Eiskühlung Salpetersäure (D: 1,52), bis der Kohlenwasserstoff gelöst ist, wozu ca. 140 ccm Salpetersäure erforderlich sind (Kurssanow, A. 318, 321). Prismatische Krystalle (aus Alkohol). F: 57,5—58,5°. Leicht löslich in Ather, Benzol, schwerer in Alkohol. Beim Erhitzen mit Salpetersäure unter Druck entsteht p-Nitro-benzoesäure.
- 17. 1-Methyl-3-phenyl-cyclopentan $C_{12}H_{16} = \frac{C_6H_5 \cdot HC CH_2}{H_2C CH_2} \cdot CH \cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von Natrium auf Methyl-phenyl-cyclopentadien $C_{6H_5} \cdot C = CH \cdot CH_3$ (?) in

feuchtem Äther (Borsche, Menz, B. 41, 208). Bei der Einw. von Wasser auf das aus Benzol, AlCl₃ und HCl entstehende Produkt (neben anderen Verbindungen); zur Reinigung des Rohproduktes stellt man die Disulfonsäure dar, aus welcher man durch Erhitzen mit HCl auf 180–200° den Kohlenwasserstoff regeneriert (Gustavson, C. r. 146, 641). — Flüssig. Kp: 230–232° (G.), 230–235° (B., M.). Di°: 0,937 (G.); Di⁷: 0,950 (B., M.). ni°: 1,5210 (G.); ni°: 1,5276 (B., M.). — Entfärbt Bromwasser und sodaalkalische Kaliumpermanganatlösung sofort (B., M.). Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat bei 100° oder mit Chromsäuregemisch Benzoesäure neben etwas Essigsäure (G.).

- 18. Kohlenwasserstoff $C_{12}H_{16}$ aus β -Vinyl-acrylsäure. B. Neben anderen Produkten durch Erhitzen von β -Vinyl-acrylsäure (Bd. II, S. 481) mit Baryt (Doebner, B. 35, 2135; vgl.: Willstätter, Veraguth, B. 38, 1976; D., B. 40, 146). Hellgelbes, aromatisch riechendes Öl. Kp₁₇: 92—95°; D^{20,7}: 0,9764; $n_2^{10,7}$: 1,5378 (D., B. 35, 2135).
- 19. Kohlenwasserstoff $C_{12}H_{16}$ aus Alantolacton. B. Entsteht neben $C_{13}H_{16}$ bei der Destillation von I Tl. Alantolacton $C_{15}H_{20}O_2$ (Syst. No. 2463) mit 1 Tl. P_2O_5 (Bredt, Posth, A. 285, 378). Flüssig. Kp_{20} : 132°.

7. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C}_{13}H_{18}.$

- 1. $1-[1^3-Metho-hexen-(1^2)-yl]-benzol$, $[\gamma-Metho-\beta-hexenyl]-benzol$, $\gamma-Methyl-a-phenyl-\beta-hexylen$ $C_{13}H_{18}=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Aus $C_6H_6\cdot CH\cdot C(CH_3)\cdot CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$ durch Hydrierung (Klages, B. 37, 2312). Kp₁₆: 116°. D.°: 0.9266. n.°: 1.5211.
- 2. $1-[1^1.1^4-Dimetho-penten-(1^1)-yl]-benzol$, $[a.\delta-Dimetho-\alpha-pentenyl]-benzol$, ϵ -Methyl- β -phenyl- β -hexylen $C_{13}H_{18}=C_6H_5\cdot C(CH_3)\cdot CH\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Man setzt 1 Mol.-Gew. Acetophenon mit 2 Mol.-Gew. Isoamylmagnesiumjodid in Äther um und erwärmt nach dem Abdestillieren des Äthers das Reaktionsprodukt auf 100° (Klages, B. 35, 2644). Flüssig. Kp₂₀: 121° . D_1^{15} : 0,8814. Wird von Kaliumpermanganat zu Acetophenon und Isovaleriansäure oxydiert. Gibt mit Natrium und Alkohol β -Methyl- ϵ -phenyl-hexan.
- 3. β -Methyl- γ -phenyl- β -hexylen $C_{13}H_{18}=C_6H_5\cdot C(CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3)\cdot C(CH_3)_2$. B. Man erhitzt γ -Chlor- β -methyl- γ -phenyl-hexan mit Pyridin (Klaubs, B. 37, 1726). Flüssigkeit von styrolartigem Geruch. Kp₁₂: 94—96°; Kp₇₅₅: 210—212°. D₄°: 0,8897. n₅°: 1,507. Wird durch Natrium und Alkohol nicht reduziert. Gibt ein Dibromid.
- 4. 1-Isopropyl-4-butenyl-benzol, 1-Isopropyl-4-a-butenyl-benzol, a-[4-Isopropyl-phenyl]-a-butylen $C_{13}H_{18}=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von Sodalösung auf die aus Bromwasserstoff und a-Äthyl-p-isopropyl-zimtsäure erhältliche Säure $C_{14}H_{19}O_2Br$ (Syst. No. 946) (Perkin, Soc. 32, 665; J. 1877, 381). Durch Kochen von a-Äthyl- β -[p-isopropyl-phenyl]-äthylenmilchsäure mit $10^9/_0$ iger Schwefelsäure (Kalischew, \mathcal{H} . 37, 909; C. 1906 I, 347). Flüssig. Kp: $242-243^9$; D¹⁵: 0,8875 (P.). Verändert sich nicht beim Erhitzen auf $160-200^9$ (P.). Gibt mit Bromwasser ein festes Dibromid (S. 452) (P.).
- 5. 1-Isopropyl-4- $[4^2$ -metho-propen- (4^1) -yl]-benzol, 1-Isopropyl-4- $[\beta$ -metho- α -propenyl]-benzol, β -Methyl- α -[4-isopropyl-phenyl]- α -propylen

- $C_{13}H_{18}=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH:C(CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von 2 Tln. Cuminaldehyd mit 3 Tln. Isobuttersäureanhydrid und 1 Tl. isobuttersäurem Natrium auf 150° (Perkin, Soc. 35, 141). Beim Behandeln des $a.\gamma$ -Dioxy- $\beta.\beta$ -dimethyl-a-[p-isopropyl-phenyl]-propans mit 14%-giger Schwefelsäure (Schubert, M. 24, 255). Durch Destillation von β -Oxy-a.a-dimethyl- β -[4-isopropyl-phenyl]-propionsäure mit 25%-giger Schwefelsäure (SSAPOSHNIKOW, M. 31, 253; C. 1899 I, 1204). — Flüssig. Kp: 234—235% (P.); Kp: 236—238% (Ss.); Kp₇₄₅: 235—236%; Kp₁₀: 105—106% (Sch.). D¹⁵: 0,889 (P.). — Gibt mit Bromwasser ein flüssiges Dibromid (P.).
- 6. 1-Methyl-4-isopropyl-3-propenyl-benzol, 1-Methyl-4-isopropyl-3-a-propenyl-benzol $C_{13}H_{18}=CH_3\cdot C_6H_3(CH:CH\cdot CH_2)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Man stellt aus Cymol, a-Brom-propionylbromid und $AlCl_3$ 3-[a-Brom-propionyl]-cymol dar, führt es durch PCl_5 in $CH_3\cdot C_6H_3(CCl:CBr\cdot CH_3)\cdot CH(CH_3)_2$ über und behandelt dieses mit Natrium und Äther (Kunckell, B. 36, 2237). Kp_{32} : $128-131^\circ$; Kp_{750} : $226-228^\circ$. D^{18} : 0,8899.
- 7. 1.3.5-Trimethyl-2-butenyl-benzol, 1.3.5-Trimethyl-2-a-butenyl-benzol, a-[2.4.6-Trimethyl-phenyl]-a-butylen $C_{13}H_{18}=(CH_2)_3C_6H_2 \cdot CH \cdot CH \cdot C_2H_5$. B. Man leitet Chlorwasserstoff in 2¹-Oxy-1.3.5-trimethyl-2-butyl-benzol (Syst. No. 533) und kocht das Reaktionsprodukt mit Pyridin (Klages, B. 35, 2260). — Flüssigkeit von mesi-

tylenartigem Geruch. Kp_{14} : $118-119^{\circ}$. D_{1}^{4} : 0.8953. Nitrosochlorid $C_{13}H_{18}$ ONCl. Krystalle. F: $122-122,5^{\circ}$; löslich in Chloroform, Benzol, schwerer in Ather, Eisessig, Alkohol; unlöslich in Ligroin (K., B. 35, 2260).

- 8. 1.2.4-Trimethyl-5-[5^1 -metho-propen-(5^1)-yl]-benzol, 1.2.4-Trimethyl-5-[a-metho-a-propenyl]-benzol, β -[2.4.5-Trimethyl-phenyl]- β -butylen $C_{13}H_{18}$ $=(CH_3)_3C_6H_2\cdot C(CH_3)\cdot CH\cdot CH_3$. B. Man setzt 1 Mol. Gew. 5 Acetyl-pseudocumol mit 2 Mol. Gew. Athylmagnesiumjodid in Ather um, erhitzt nach dem Abdestillieren des Athers das Reaktionsprodukt auf 100° und zersetzt mit Wasser (Klages, B. 35, 2635, 2645). – Öl. Kp: 234-2360 (korr.). D₄¹⁵: 0,8992.
- 9. 1.3.5-Trimethyl-2-[2²-metho-propen-(2¹)-yl]-benzol, 1.3.5-Trimethyl-2-[β-metho-a-propenyl]-benzol, β-Methyl-a-[2.4.6-trimethyl-phenyl]-a-propylen $C_{13}H_{18}=(CH_3)_3C_6H_2\cdot CH:C(CH_3)_2$. B. Bein Erhitzen von 1.3.5-Trimethyl-2-[a-chlorisobutyl]-benzol (8. 453) mit Pyridin im geschlossenen Rohr auf 125° (Klages, Stamm, B. 37, 929). Öl. Kp₁₄: 118—120°; Kp₇₄₅: 226—227°. D₄*s*: 0,8900. $n_{D}^{s,s}$: 1,5162. Wird durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor zu Isobutylmesitylen reduziert. Nitrosochlorid $C_{13}H_{18}$ ONCl. B. Auf Zusatz einiger Tropfen Acetylchlorid zu einer Lösung von β -Methyl-a-[2.4.6-trimethyl-phenyl]-a-propylen in Athylnitrit (K., St., B. 37, 929). Nadeln (aus heißem Alkohol). F: 136°.

- 10. Benzyl-cyclohexan, Cyclohexyl-phenyl-methan $C_{13}H_{18} = C_6H_{11} \cdot CH_2 \cdot C_6H_{5}$ Molekular-Refraktion und Dispersion: Klages, B. 40, 2366.
- 11. 1-Methyl-3-cyclohexyl-benzol, m-Tolyl-cyclohexan $C_{13}H_{18}=C_6H_{11}\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Aus inaktivem Chlorcyclohexan und Toluol bei Gegenwart von AlCl₃, neben anderen Produkten (Kurssanow, H. 38, 1305; C. 1907 I, 1744). Aus dem Natriumsalz der 1-Methyl-3-cyclohexyl-benzol-sulfonsäure mit rauchender Salzsäure im Druckrohr bei $150-160^{\circ}$ (K.). — Kp₇₅₄: 257—257,3°. D₀°: 0,9494; D₄*: 0,9365. n¹⁸: 1,5236. — Gibt beim Erhitzen mit verd. Salpetersäure (D: 1,080) Isophthalsäure.
- 12. 1-Methyl-4-cyclohexyl-benzol, p-Tolyl-cyclohexan $C_{13}H_{18}=C_6H_{11}\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Aus inaktivem Chlorcyclohexan und Toluol bei Gegenwart von AlCl $_3$, neben anderen Produkten (Kurssanow, Ж. 38, 1305; C. 1907 I, 1744). Aus dem Anilid der I-Methyl-4-cyclohexyl-benzol-sulfonsäure mit rauchender Salzsäure im Druckrohr bei 175-1850 (K.). — Kp_{750} : 259,8—260°. D_0^0 : 0,9494; D_4^{18} : 0,9365. n^{18} : 1,5232. — Gibt beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,080) Terephthalsäure.
- 13. **1-Methyl-3-phenyl-cyclohexan** $C_{13}H_{18} = CH_3 \cdot C_6H_{10} \cdot C_6H_5$. A ktive Form. B. Aus aktivem 3-Chlor-1-methyl-cyclohexan [gewonnen aus akt. 1-Methyl-cyclohexanol-(3) und HCl] durch Benzol und Aluminiumehlorid (Kurssanow, Ж. **38**, 1313; C. **1907** I, 1745). Flüssig. Kp₇₂₈: 248,5—249,5°. D°: 0,9556; D°: 0,9425. n^{18} : 1,5246. $[a]_D$: -1,06°.
- 14. 1-Äthyl-3-phenyl-cyclopentan $C_{12}H_{18} = \frac{C_6H_5 \cdot HC \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2} \cdot CH \cdot C_2H_5$. B. Bei der Einw. von Natrium auf 1-Äthyl-3-phenyl-cyclopentadien-(2.4) $C_8H_5 \cdot \dot{C} = CH \cdot C_2H_5$ (?)

in feuchtem Äther (Borsche, Menz, B. 41, 209). — Flüssig. Kp: ca. 270°. D^{17} : 0,948. n_{17}^{12} : 1,5276.

- 15. 1.1.6-Trimethyl-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.9 oder 1.2.9.10),

 H₂C·C(CH₃)₂·CH·CH: CH

 Tetrahyline

 HC: CH——CH·CH: CH·CH₃

 Zur Konstitution vgl. Tiemann, B. 31, 856, 865. B. Beim Kochen von gewöhnlichem Jonon sowie auch von α· oder von β-Jonon (Syst. No. 620) mit Jodwasserstoffsäure und amorphem Phosphor (Tiemann, Krüger, B. 26, 2693; T., B. 31, 873, 878). Öl. Kp_{1,0}: 106—107° (T., K.); Kp₁₄: 112—115° (T.). D²⁰: 0,9338 (T., K.); D¹⁸: 0,936 (T.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol (T., K.), n_D: 1,5244 (T., K.), 1,5274 (T.). Verharzt an der Luft (T., K.). Wird in essigsaurer Lösung durch Chromsäure zu Jongenogonsäure C₁₈H₁₄O₃ (Syst. No. 1296), Jonegendicarbonsäure C₁₂H₁₄O₄ (Syst. No. 982), Joniregentricarbonsäure C₁₂H₁₂O₈ (Syst. No. 1008) und Jonegenalid C₁₂H₁₄O₄ (Syst. No. 1293) oxydiert (T., K.). Gibt bei der Oxydation mit verd. alkal. Kaliumpermanganatlösung bei gewöhnlicher Temperatur Jonegenontricarbonsäure C₁₃H₁₂O₇ (Syst. No. 1370) (T., K.). Jonen liefert bei der Behandhung mit Bromwasserstoffsäure in Eisessig ein öliges Hydrobromid, das bei der Einw. von Brom + etwas Jod in 2.6-Dimethyl-1-brommethyl-tribrom-naphthalin-tetrahydrid-(1.4.9.10). Iren C., H., ≡
- 16. 1.1.6-Trimethyl-naphthalin-tetrahydrid-(1.4.9.10), Iren $C_{18}H_{18}=CH\cdot C(CH_3)_2\cdot CH\cdot CH\cdot CH$ $CH-C(CH_3)_2\cdot CH\cdot CH\cdot CH$ $CH-CH_3-CH\cdot CH\cdot C\cdot CH_3$ B. Bei 10-12-stdg. Kochen von 30 Tln. Iron (Syst. No. 620) $MIL 100 Tln. Jodwasserstoffsäure (D: 1,7), 75 Tln. Wasser und 2,3 Tln. Phosphor (Tiemann, Krüger, B. 26, 2682). Öl. Kpg: 113-115°. D²⁰: 0,9402. <math>n_2^{s_3}$: 1,5274. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. Verharzt an der Luft. Verbindet sich direkt mit Brom, aber nicht mit Pikrinsäure. Wird durch Chromsäure und Eisessig zu "Trioxydehydroiren" (vgl. Tiemann, B. 31, 809 Anm.) (Syst. No. 2510) oxydiert.
- 17. tert.-Butyl-hydrinden $C_{13}H_{18}=(CH_3)_3C\cdot C_5H_3 < \frac{CH_2}{CH_2} > CH_2$. B. Aus Hydrinden mit Iso- oder Tertiärbutylchlorid in Gegenwart von AlCl₃ (Fabr. de Thann et Mulhouse, D. R. P. 80158; Frdl. 4, 1295; vgl. BAUR, D. R. P. 62362; Frdl. 3, 878). Kp: 237—240° (Fabr. d. Thann et Mulhouse).

Dinitro-tert.-butyl-hydrinden $C_{13}H_{16}O_4N_2=C_4H_9\cdot C_9H_7(NO_2)_2$. B. Aus 10 Tln. tert.-Butyl-hydrinden mit 40 Tln. rauchender Salpetersäure und 80 Tln. rauchender Schwefelsäure (mit $15\,^0/_0$ Anhydrid) unter Kühlung (Fabr. de Thann et Mulhouse, D. R. P. 80158; Frdl. 4, 1295). — Krystalle (aus Alkohol). F: 121°. Geruchlos.

Trinitro-tert.-butyl-hydrinden $C_{13}H_{15}O_6N_3=C_4H_9\cdot C_9H_6(NO_2)_3$. B. Aus Dinitro-butylhydrinden, 4 Tln. iauchender Salpetersäure und 8 Tln. rauchender Schwefelsäure (mit $30-40^{\circ}/_{0}$ SO $_3$) bei $50-55^{\circ}$ (Fabr. de Th. et M., D. R. P. 80158; Frdl. 4, 1295). — Krystalle (aus Alkohol). F: 140°. Schwer löslich in kaltem Alkohol. Riecht intensiv nach Moschus.

Derivat eines Kohlenwasserstoffs C₁₃H₁₈.
 Turmerylchlorid C₁₃H₁₇Cl(?) s. bei Curcumaöl, Syst. No. 4728.

8. Kohlenwasserstoffe $C_{14}H_{20}$.

- 1. $1-[1^1-\ddot{A}tho-hexen-(1^2)-yl]-benzol,$ $[a-\ddot{A}tho-\beta-hexenyl]-benzol,$ $\gamma-Phenyl-b-octylen$ $C_{14}H_{20}=C_{5}H_{5}\cdot CH(C_{2}H_{5})\cdot CH\cdot CH\cdot CH_{2}\cdot C_{2}H_{5}.$ B. Aus γ . b-Dibrom-a-phenyl-b-b-utylen und Zinkäthyl in Äther bei 100^0 (Riiber, B. 36, 1406; vgl. Straus, B. 42, 2871). Öl. Kp_8 : 104^0 (R.). Wird von KMnO₄ zu Buttersäure und a-Phenyl-buttersäure oxydiert (R.).
- 2. 1.3.5-Trimethyl-2-[2³-metho-buten-(2¹)-yl]-benzol, 1.3.5-Trimethyl-2-[y-metho-a-butenyl]-benzol, y-Methyl-a-[2.4.6-trimethyl-phenyl]-a-butylen $C_{14}H_{20}=(CH_3)_3C_6H_2\cdot CH\cdot CH\cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von 1.3.5-Trimethyl-2-[a-chlor-isoamyl]-benzol (S. 455) (Klages, Stamm, B. 37, 930). Öl von esterartigem Geruch. Kp₂₂: 136°; Kp₇₅₃: 239—240°; D_{1}^{∞} : 0,8901; n_{1}^{∞} : 1,5114. Wird durch Jodwasserstoffsäure und roten Phosphor zu Isoamylmesitylen reduziert. Gibt ein Dibromid. Das Nitrosochlorid bildet Nadeln vom Schmelzpunkt 185°.
- 3. 1.5-Dimethyl-3-tert.-butyl-2-vinyl-benzol, 2.4-Dimethyl-6-tert.-butyl-styrol $C_{14}H_{20}=(CH_3)_2C_6H_2(CH:CH_2)\cdot C(CH_3)_3$.
- 2²-Nitro-1.5-dimethyl-3-tert.-butyl-2-vinyl-benzol $C_{14}H_{19}O_2N = (CH_3)_3C_6H_2$ (CH:CH:NO₂)·C(CH₃)₃. B. Aus 2.4-Dimethyl-6-tert.-butyl-benzaldehyd (Syst. No. 640)

und Nitromethan durch Erhitzen mit ZnCl₂ (Fabr. de Thann et Mulhouse, D. R. P. 94019; Frdl. 4, 1301), — F: 97-98°.

- 4.6.2°-Trinitro-1.5-dimethyl-3-tert.-butyl-2-vinyl-benzol $C_{14}H_{17}O_6N_3=(CH_3)_2$ $C_6(NO_2)_2(CH:CH\cdot NO_2)\cdot C(CH_3)_3$. B. Aus 3.5-Dinitro-2.4-dimethyl-6-tert.-butyl-benzaldehyd (Syst. No. 640) und Nitromethan in Gegenwart von Natriummethylat (BAUR, BISCHLER, B. 32, 3648; D. R. P. 94019; Frdl. 4, I302). F: 206°.
- 4. Anthracen-dekahydrid, Dekahydroanthracen C₁₄H₂₀. B. Man erhitzt Anthracen in komprimiertem Wasserstoff bei Gegenwart von Ni₂O₃ auf 260—270⁶ und unterwirft das Reaktionsprodukt (Anthracen-tetrahydrid) nochmals derselben Behandlung (IPAT-JEW, JAKOWLEW, RAKITIN, Ж. 40, 495; B. 41, 997). Tafeln (aus Alkohol). F: 73—74⁶.
- 5. Phenanthren-dekahydrid, Dekahydrophenanthren C₁₄H₂₀. B. Man erhitzt 6 g Phenanthren mit 7 g Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und 3 g rotem Phosphor in einem mit Kohlendioxyd gefüllten Rohr innerhalb 3 Stdn. auf 265° und hält 7 Stdn. auf dieser Temperatur (J. Schmidt, Mezger, B. 40, 4254). Öl, das beim Abkühlen erstarrt. F: —18° bis —20°. Kp₇₃₇: 274—275°. D₂°: 0,993. Löslich in Ähter, Benzol, Ligroin, CS₂ und Eisessig; löst sich in ca. 10 Tln. Methylalkohol und ca. 15 Tln. Alkohol. n₂°: 1,5335. Gibt mit konz. Schwefelsäure und Kaliumdichromat eine schwarzgrüne Lösung. Wird durch Chromsäure in heißem Eisessig oxydiert. Wird von warmer konz. Salpetersäure nitriert. Löst sich in warmer konz. Schwefelsäure mit weinroter Farbe. Verbindet sich nicht mit Pikrinsäure.

9. Kohlenwasserstoffe $C_{15}H_{22}$.

- 1. $\beta \cdot \zeta$ -Dimethyl- δ -phenyl- γ -heptylen $C_{15}H_{22}=C_6H_5 \cdot C[CH_2 \cdot CH(CH_3)_2] : CH \cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Einw. von Natrium auf Benzoylchlorid und Isobutylbromid in Benzol; man destilliert das Reaktionsprodukt unter vermindertem Druck (SCHORIGIN. B. 40, 3114). Öl. Kp₂₀: 124—126°; Kp₁₀: 110—112°. $D_4^{\text{HS},5}$: 0,8731. n_2^{BS} : 1,49762. Addiert sehr leicht Brom.
- 2. 1-Isopropyl-4-[4³-metho-penten-(4¹)-yl]-benzol, 1-Isopropyl-4-[γ-metho-a-pentenyl]-benzol, γ-Methyl-a-[4-isopropyl-phenyl]-a-amylen $C_{15}H_{22}=(CH_2)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot CH\cdot (CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_3$. Aktive Form. B. Man setzt Cuminol mit akt. Amylmagnesiunjoidi um, behandelt das so erhaltene ölige Carbinol mit Chlorwasserstoff und erhitzt das entstandene Chlorid mit Pyridin auf 125° (Klages, Sautter, B. 38, 2312). Schwach riechendes Öl. Kp_{9,5}: 139–140,5°. Di³: 0,8801. ni³: 1,5181. [a] $_{15}^{16}$: +41,89°. Wird von konz. Schwefelsäure verharzt.
- 3. Kohlenwasserstoff $C_{15}H_{22}$ aus Sorbinsäure. B. Durch Erhitzen von Sorbinsäure (Bd. II, S. 483) mit Baryt, neben anderen Produkten (Doebner, B. 35, 2136; vgl. Willstätter, Veraguth, B. 38, 1576). Hellgrünes Öl. Kp_{15} : 85-87°; $D^{15,5}$: 0,9442; $n_{1}^{15,5}$: 1,53321 (D.).
- 4. "a-Isosantalen" $C_{15}H_{22}$. Zur Zusammensetzung vgl. v. Soden, Ar. 238, 366; Schreiner, Pharmaceutical Archives 6, 108. B. Durch Einw. von P_2O_5 auf (unreines) a-Santalol $C_{15}H_{24}O$ (Syst. No. 533) (Guerbet, C. r. 130, 1327; Bl. [3] 23, 543). Kp: 255° bis 256°; α_D : +0.2° (G.).
- 5. " β -Isosantalen" $C_{15}H_{22}$. Zur Zusammensetzung vgl. v. Soden, Ar. 238, 366; Schreiner, Pharmaceutical Archives 6, 108. B. Durch Einw. von P_2O_5 auf (unreines) β -Santalol $C_{15}H_{24}O$ (Syst. No. 533) (Guerbet, C. r. 130, 1327; Bl. [3] 23, 543). Kp: 259° bis 260°; α_D : +6,1° (G.).

Mit a- bezw. β -Isosantalen identisch dürfte der Hauptbestandteil des Kohlenwasserstoffs $C_{15}H_{22}$ sein, den Chapman und Burgess (P. Ch. S. No. 168; Chem. N. 74, 95) durch Einward P $_2O_5$ auf den von ihnen als "Santalal" bezeichneten Hauptbestandteil $C_{15}H_{24}O$ des Sandelholzöles (vgl. dazu auch Ch., Soc. 79, 134, 138) erhielten. — Kp $_{25}$: 140—145°. D $_{15}^{15}$: 0,9359. α^{16} : $+5^{\circ}$ 45′ (1=100 mm). — Verbindet sich direkt mit Chlorwasserstoff und Brom.

Kohlenwasserstoffe C₁₅H₂₂ aus Calmusöl s. bei diesem, Syst. No. 4728.

10. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C_{16}H_{24}}$.

1. 1-[I³.I³-Dimetho-octen-(I⁵- oder I⁵- oder I³-)-yl]-benzol, β.ζ-Dimethyl3-phenyl-γ- oder β- oder α-octylen C₁₆H₂₄ = C₆H₅·CH₂

- Kp_{9.5}: $145-146^{\circ}$. D₄^{1.5}: 0,8844. n_D: 1,5029. [a]_D: $-7,26^{\circ}$. Durch Reduktion mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor bei 160° entsteht 1-[1³·1⁷·Dimetho-octyl]-benzol.
- 2. 1.3.5-Trimethyl-2-[hepten-(2¹)-yl]-benzol, 1.3.5-Trimethyl-2-a-heptenyl-benzol, a-[2.4.6-Trimethyl-phenyl]-a-heptylen $C_{16}H_{24}=(CH_3)_3C_6H_2$ CH: HCl entstehenden Chlorides mit Pyridin auf 140° (Klages, Stamm, B. 37, 931). — Ol von schwach mesitylenartigem Geruch. Kp₂₃: $170-171^{\circ}$; Kp: $270-272^{\circ}$. D₁": 0,8844. n_D: 1,5136. -- Wird durch Jodwasserstoffsäure und roten Phosphor bei 200° zu 1.3.5-Trimethyl-

Nitrosochlorid C₁₆H₂₄ONCl. B. Aus 1.3.5-Trimethyl-2-[hepten-(2¹)-yl]-benzol, Äthylnitrit und Acetylchlorid (K., St., B. 37, 931). — Blättchen. F: 160° (Zers.). Kaum löslich in Äther, schwer in kaltem Alkohol, Eisessig, Ligroin.

- 3. Phenyl-p-menthan $C_{16}H_{24}=C_6H_5$ $C_{10}H_{19}$. B. Aus 20 g sek. Menthylchlorid (S. 49), 400 g Benzol und 2 g AlCl₃ bei -10° (Konowalow, JK. 27, 458). Kp: 283° bis 288°. D_{0}° : 0,9392; D_{0}° : 0,9528. n_{0}° : 1,5184. $[\alpha]_{D}$: 3,08°.
- 11. β . ϑ -Dimethyl- ϵ -phenyl- δ -nonylen $C_{17}H_{26} = C_6H_5 \cdot C[CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2]$: CH·CH₂·CH(CH₃)₂. B. Beim Erwärmen von Diisoamyl-phenyl-carbinol mit Acetan-hydrid (Schobigin, B. 40, 3117). — Flüssig. Kp₁₈: 153—155°. D^{**}₁: 0,8859. D^{**}₂: 0,8666. $n_D^{26,5}$: 1,49913.

12. Kohlenwasserstoffe C₁₈H₂₈.

- 1. Chrysen-hexadekahydrid C₁₈H₂₈. B. Bei 16-stdg. Erhitzen von 1 Tl. Chrysen mit 5 Tln. Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und 1 Tl. rotem Phosphor auf 250—260° (LIEBERMANN, SPIEGEL, B. 22, 135). Dickflüssig. Siedet gegen 360°. Wird von Brom oder kalter Salpetersäure (D: 1,48) nicht verändert.
- 2. Dinormenthadien $C_{18}H_{28}$. Das Mol.-Gew. ist kryoskopisch bestimmt. B. Beim Erhitzen von Dimethyl-[cyclohexen-(1)-yl]-carbinol (Syst. No. 506) für sich oder mit Kalium-disulfat (Perkin, Matsubara, Soc. 87, 668). Gelbes Öl. Kp₁₆: 170—172°.

13. Kohlenwasserstoffe $C_{19}H_{30}$.

- 1. Abieten ("Colophen", "Diterebentyl"). Zur Benennung vgl.: Easterfield, Bagley, Soc. 85, 1240. Zusammensetzung: C₁₉H₃₀ (Levy, B. 39, 3045). B. Bei der Destillation von Kolophonium (Deville, A. 37, 193; Renard, C. r. 105, 865; vgl. dazu Armstrong, Tilden, Soc. 35, 748 Anm.; W. Schultze, A. 359, 131; Easterfield, Bagley, Soc. 85, 1242, 1245; Levy, B. 39, 3044). Aus Abietinsäure (Syst. No. 4740) durch Destillation oder durch Erhitzen mit rauchender Jodwasserstoffsäure auf 200° (E., B., Soc. 85, 1239). Öl. Kp₇₆₀: 340—345°; Kp₈₂₋₈₅: 253—255°; Kp₁₈: 199—200° (E., B.); Kp_{26,6}: 210° bis 211° (L.). D¹⁸⁻¹⁹: 0,9728 (E., B.); D²⁰: 0.977 (L.). Ziemlich leicht löslich in Ather und Benzol, schwer mischbar mit Alkohol (L.). n: 1,537 (E., B.). [a]p: +92,9 (E., B.). Verhalten bei Dunkelrotglut: B., C. r. 106, 856. Gibt beim Erhitzen mit Schwefel neben anderen Produkten Beten (E., B.). Reim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 240° Produkten Reten (E., B.). Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 240° entsteht Abieten-dihydrid (S. 472) (E., B., Soc. 85, 1247).
- Kohlenwasserstoffe, die vielleicht die Formel C₁₉H₃₀ erhalten müssen, s. bei inakt. Pimarsäure (Syst. No. 4741) und Dextropimarsäure (Syst. No. 4740).

14. Kohlenwasserstoffe $C_{20}H_{32}$.

Für die in naher Beziehung zu den Terpenen stehenden Kohlenwasserstoffe C20H32 ist von Wallach (A. 227, 302; vgl. auch Gladstone, Soc. 25, 6; J. 1872, 814) die Bezeichnung "Diterpene" eingeführt worden. Die in der Literatur beschriebenen, meist durch Polymerisation von Terpenen erhaltenen Diterpene sind bei ca. 300° siedende, dicke Öle, die bisher nur sehr unvollkommen untersucht worden sind, so daß Zusammensetzung, Einheitlichkeit und Molekulargröße nicht immer sicher feststehen.

Dimyrcen C₂₀H₃₂¹) s. bei Myrcen, Bd. I, S. 265.

¹⁾ In einer Arbeit von SEMMLER und JONAS (B. 46, 1569), welche nach dem für die Auflage dieses Handbuchs geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] erschienen ist, wird Dimyrcen als ein Gemisch mehrerer Diterpene betrachtet.

- 2. Diisocarvestren $C_{20}H_{32}$. B. Entsteht neben Isocarvestren bei der Einw. von CH_3 ·MgI auf m-Menthen-(6)-ol-(8) (Syst. No. 507) (FISHER, PERKIN jun., Soc. 93, 1892). Sirup. Kp_{20} : $188-190^{\circ}$. Gibt mit Brom in Chloroform eine gelbe Färbung, die in purpur und schließlich in blau ühergeht.
- 3. **Dicarvenen** $C_{20}H_{32}$. B. Beim Kochen von "Carvenen" (Terpinen von Semmler, s. S. 126 No. 10 unter 3) mit alkoh. Schwefelsäure (Semmler, B. 42, 524). Kp_{10} : 170° bis 173°. D^{20} : 0,928. n_{0}^{20} : 1,5175.
- 4. **Diphetlandren** $C_{20}H_{32}$. B. Aus rechtsdrehendem β -Phellandren durch längeres Kochen oder durch 20-stdg. Erhitzen auf $140-150^{\circ}$ im geschlossenen Rohr (Pesci, G. 16, 225). Amorph. F: 86°. Zersetzt sich gegen 300° . D¹⁰: 0,9523. Unlöslich in Wasser und Alkohol, löslich in Ather, Chloroform, Schwefelkohlenstoff. Linksdrehend.
- 5. Diterpilen C₂₀H₃₂ (?). Aus "Citren" (dem Hauptbestandteil des Citronenöls) (vgl. S. 133) und 0,5 Tln. absol. Ameisensäure bei tagelangem Stehen oder durch 18-stdg. Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 100° (LAFONT, A. ch. [6] 15, 174, 178). Gelbliches dickes Öl. Kp₄₀: 210—212°. D₀°: 0,9404. Optisch inaktiv. Dampfdichte bei 350°: 11,5 (ber.: 9,4). Verharzt an der Luft. Liefert mit Chlorwasserstoff in Äther eine Verbindung C₂₀H₃₃Cl (?).
- 6. Diterpene $C_{20}H_{32}$ aus Pinen bezw. diesem nahestehenden Verbindungen. Als Colophen (Diterpilen, "Dicamphen") $C_{20}H_{32}$ (2) werden Produkte von fraglicher Einheitlichkeit (vgl. Armstrong, Tilden, Soc. 35, 755, 758) hezeichnet (vgl. zur Bezeichnung: A., T., Soc. 35, 748 Anm.; Easterfield, Bagley, Soc. 85, 1240), welche durch Behandlung von Terpentinöl mit konz. Schwefelsäure (Deville, A. ch. [2] 75, 66; A. 37, 192), mit Phosphorpentoxyd (D., A. ch. [3] 27, 85; A. 71, 350), mit Benzoesäure (Bouchardat, Lafont C. r. 113, 552) oder mit absol. Ameisensäure (L., A. ch. [6] 15, 191, 193, 195) sowie aus Terpin $C_{10}H_{20}O_3$ und Terpinhydrat durch Einwirkung von P_4O_5 (D., A. ch. [3] 27, 85; A. 71, 350) entstehen. Farbloses dickes Öl von campherartigem Geruch. Kp. 318—320° (korr.) (Riban, A. ch. [5] 6, 40); Kp₁₁: 190° (Henry, Soc. 79, 1156). Dampfdichte bei 288° und 120 mm: 8,3 (berechnet: 9,4) (R.). Schwer flüchtig mit Wasserdampf (H.). D_5° : 0,9446 (L.). D_9° : 0,949; D_2° : 0,9394 (D., A. ch. [2] 75, 66; A. 37, 192). D_2° : 0,931 (H.). D_5° : 0,9466 (H.). Fluoresciert nicht (R.; H.). Verharzt rasch an der Luft (L.). Verändert sich nicht heim Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 150° (H.). Bei der Destillation des rohen Colophens unter gewöhnlichem Druck tritt Zersetzung unter Bildung von Camphen und anderen Produkten ein (Armstrong, Tilden, Soc. 35, 748; B. 12, 1755). Liefert mit Chlorwasserstoff in Äther eine Verbindung $C_{20}H_{33}Cl$ (?) (L.).
- 7. **Pinakonan** $C_{20}H_{32}$. B: Bei 12-stdg. Stehen einer mit Jodwasserstoffsäure gesättigten, äther. Lösung von Campherpinakon $CH_2-CH_2-CH_2$ $CH_2-CH_2-CH_3$ oder von Pinakonen $C_{20}H_{30}$ (S. 528) $\begin{vmatrix} C(CH_3)_2 \\ BECKMANN. B. 27, 2350; A. 292, \\ C(CH_3)_2 \\ C(CH_3)_2 \\ C(CH_3)_3 \\ C(CH_3)_2 \\ C(CH_3)_3 \\ C($

Chlorpinakonan $C_{20}H_{31}$ Cl. B. Bei 24-stdg. Stehen einer mit Chlorwasserstoff gesättigten äther. Lösung von Campherpinakon $C_{20}H_{34}O_2$ (B., B. 27, 2349; A. 292, 6). Beim Eintragen von Campherpinakon in Acetylchlorid oder Phosphoroxychlorid unter Abkühlung (B.). Beim Behandeln einer äther. Pinakonen-Lösung mit Chlorwasserstoff (B.). — Prismen (aus Aceton). F: 75°. Für die Lösung von 2,99 g in 11,734 g Benzol ist $[a]_{10}^{16}$: $+44^{\circ}$ 10′. — Mit Alkohol bezw. Natriumäthylat entstehen zwei Äthyläther $C_{20}H_{31}$ · O· $C_{2}H_{5}$. Feuchtes Silheroxyd erzeugt Pinakonanol $C_{20}H_{31}$ · OH. Chlorpinakonan zerfällt beim Erhitzen mit Sodalösung auf 130° in Salzsäure und Pinakonen $C_{20}H_{30}$. Dieselbe Spaltung erfolgt durch Anilin bei 130° oder beim Kochen mit Silbercyanat (und Aceton).

Brompinakonan $C_{20}H_{31}Br$. B. Bei 12-stdg. Stehen einer mit HBr gesättigten äther. Lösung von Campherpinakon oder von Pinakonen (B., A. **292**, 8). — Prismen (aus Aceton). F: 103° .

Dibrompinakonan $C_{20}H_{30}Br_2$. B Aus Pinakonen und Brom in Petroläther (B., A. **292**, 20). Aus Pinakonan und Brom in Tetrachlorkohlenstoff (B.). — F: 157°. — Beim Schütteln der Lösung in Aceton mit Zinkstaub entsteht Pinakonen.

- 8. **Dicinen** $C_{20}H_{32}$. Vgl. auch 9 und 10. B. Durch Einw, von P_2O_5 auf Wurmsamenöl (Haupthestandteil Cineol $C_{10}H_{18}O$) (Hell, Stürcke, B. 17, 1973). Gelhliches, schwach hlau fluorescierendes Öl. Kp: $328-333^\circ$. Dampfdichte: 9,15 (her.: 9,4).
- 9. Paracajeputen $C_{20}H_{32}$. Vgl. auch 8 und 10. B. Beim Behandeln von Cajeputöl (Haupthestandteil Cincol $C_{10}H_{18}O$) mit P_2O_5 (SCHMIDL, Soc. 14, 65; J. 1860, 481). Citronengelbe zähflüssige Masse. Kp: $310-316^{\circ}$. Fluoresciert blau. Unlöslich in Alkohol und

Terpentinöl, löslich in Äther. Dampfdichte: 7,96. — Oxydiert sich rasch an der Luft unter Roffärbung und Verharzung.

- 10. **Diterpen** $C_{20}H_{32}$. Vgl. auch Nr. 8 und 9. B. Entsteht, wenn man Cineol mit Methyl- oder Athylmagnesiumjodid in Äther umsetzt, den Äther abdestilliert, den Rückstand auf 170-1900 erhitzt und die erhaltene feste Masse mit verd. Schwefelsäure bei 00 zersetzt (PICKARD, KENYON, Soc. 91, 904). — Kp₁₈: 191°. Kryoskopisch ermitteltes Mol.-Gew.: 272.
- 11. Diterpene $C_{20}H_{93}$ aus Sandarak-Harz.

 a) Natürlicher Kohlenwasserstoff $C_{20}H_{32}$. Darst. Man löst das Harz in Alkohol, macht mit alkoh. Kalilauge alkalisch, verdampft den Alkohol, löst in Wasser, äthert aus, verdunstet die äther. Lösung und fraktioniert den Rückstand (Henry, Soc. 79, 1140). verdunstet-die ather. Losung und fraktioniert den Kuckstand (Henry, Soc. '19, 1140). — Etwas dicke Flüssigkeit, die sich beim Stehen grün färbt und zur Verharzung neigt. Kp: 260—280°. Dis: 0,9386. nd: 1,5215. [a]d: +55°. Vaporimetrisch bestimmtes Mol.-Gew.: 262. — Entfärbt in äther. Lösung Brom unter Entw. von HBr, vereinigt sich aber nicht mit HCl. Liefert kein Nitrosochlorid und kein Nitrosit. Eine Lösung in Eisessig gibt mit konz. Schwefelsäure dunkelviolette Färbung, welche beim Erwärmen verschwindet.

 b) Kohlenwasserstoff C20 H32 aus Callitrolsäure. B. Durch Destillation von Callitrolsäure C30 H48 O5 (?) (s. bei Sandarak-Harz, Syst. No. 4741) unter 360 mm Druck (H., Soc. 79, 1160). — Cleicht dem natürlichen Kohlenwasserstoff. Kp: 270—280°. Dis: 0,9303.

- n_D: 1,5238. $[a]_D$: $+38^0$ 42'. c) Kohlenwasserstoff $C_{20}H_{32}$ oder $C_{19}H_{20}$ (?) aus inaktiver Pimarsäure s. bei Sandarak-Harz, Syst. No. 4741.
 - 12. "Camphoterpen" C₂₀H₃₂ s. bei Camphersäurechlorid, Syst. No. 965.
 - 13. **Nephrin** C₂₀H₃₂ (?) s. Syst. No. 4724.
- 15. Picenperhydrid $C_{22}H_{36}$. B. Beim 12-16-stdg. Erhitzen von Picen mit 5 bis 6 Tln. Jodwasserstoffsäure und $1^1/_2$ Tln. rotem Phosphor auf $250-260^{\circ}$ (Liebermann, Spiegel, B. 22, 779, 780). — Nadeln (aus Alkohol). F: 175°. Siedet oberhalb 360°.
- 16. 1.5-Dimethyl-2-[hexadecen-(2^1)-yl]-benzol, α -[2.4-Dimethyl-phenyl]α-hexadecylen $C_{24}H_{40} = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH : CH \cdot [CH_2]_{13} \cdot CH_3$. B. Man führt 2¹-Oxy-1.5-dimethyl-2-hexadecyl-benzol (Syst. No. 533) mit HCl in das entsprechende Chlorid über und kocht dieses mit Pyridin (Klages, B. 35, 2261). — Zähes Ol. Kp_{17} : 254°. D₄²⁰: 0,868.
- 17. 1.3.5-Trimethyl-2-[hexadecen-(21)-yl]-benzol, α -[2.4.6-Trimethylphenyl]- α -hexadecylen $C_{25}H_{42}=(CH_3)_3C_6H_2\cdot CH\cdot CH\cdot [CH_2]_{13}\cdot CH_3$. B. Man läßt Chlorwasserstoff auf 2¹-Oxy-1,3,5-trimethyl-2-hexadecyl-benzol (Syst. No. 533) einwirken und kocht das entstehende ölige Chlorid mit Pyridin (Klages, B. 35, 2262). — Nadeln. F: 28,5—29°. Kp₂₃: 260°. Liefert mit Jodwasserstoffsäure bei 200° kein Mesitylen.

18. Kohlenwasserstoffe $C_{26}H_{44}$.

- 1. Kohlenwasserstoffe $\rm C_{26}H_{44}(?)$ bezw. Substitutionsprodukte von solchen, erhalten aus Verbindungen der Steringruppe s. Syst. No. 4729 a-c.
- 2. Kohlenwasserstoff C₂₆H₄₄ aus japanischem Vogelleim s. bei diesem, Syst. No. 4734.

19. Kohlenwasserstoffe $C_{27}H_{46}$.

- 1. Kohlenwasserstoff $C_{27}H_{46}$ aus californischem Petroleum. V. Im Petroleum von Santa Barbara in Californien (Maberly, Am. 33, 274). Kp_{60} : 310—315°. D^{20} : 0,9451. n: 1,5146.
- 2. Kohlenwasserstoffe $C_{27}H_{48}\cdot$ bezw. Substitutionsprodukte von solchen, erhalten aus Verbindungen der Steringruppe s. Syst. No. 4729 a-c.
- 20. Kohlenwasserstoff $\mathrm{C_{29}H_{50}}$ aus californischem Petroleum. $V.~\mathrm{Im}$ Petroleum von Santa Barbara in Californien (MABERY, Am. 33, 275). - Kp80: 340-345°. D^{20} : 0,9778.

F. Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-10}$.

Untersuchungen über Refraktion und Dispersion bei phenylierten Acetylenkörpern: Moureu, C. r. 141, 892; Bl. [3] 35, 35; A. ch. [8] 7, 536.

1. Acetylenylbenzol, Phenylacetylen $C_8H_6 = C_6H_5 \cdot C : CH$. B. Beim Erhitzen des Produktes, das beim Kochen von $[a.\beta$ -Dibrom-āthyl]-benzol mit alkoh. Kalilauge entsteht, mit gepulvertem Ātzkali und Alkohol im geschlossenen Rohr auf $120-130^9$ (Glaser, A. 154, 155; Friedel, Balsohn, Bl. [2] 35, 55), oder beim Kochen genannten Produktes mit gepulvertem Ātzkali und sehr konz. alkoh. Kalilauge am Rückflußkühler (Holleman, B. 20, 3081). Aus [a.a-Dichlor-āthyl]-benzol beim Erhitzen mit sehr konz. alkoh. Kalilauge im geschlossenen Gefäß auf 120^9 (Friedel, C. r. 67, 1193; J. 1868, 411). Man destilliert [a.a-Dichlor-āthyl]-benzol über schwach rotglühenden Natronkalk (Morgan, Soc. 29, 164; J. 1876, 398) oder gebrannten Kalk (Peratoner, G. 22 II, 67) unter vermindertem Druck. Man erhitzt 150 g ω-Brom-styrol mit 150 g Ātzkali und 132 g absol. Alkohol unter Rückfluß während 6—8 Stdn. auf $130-135^9$; als Nebenprodukt entsteht ω-Āthoxy-styrol (Nef. A. 308, 268). Die Natriumverbindung des Phenylacetylens entsteht bei der Einw. von Natrium auf die äther. Lösung des ω-Brom-styrols (N., A. 308, 267; Tiffeneau, C. r. 135, 1347). Die Magnesiumverbindung C_8H_5 -MgBr (S. 512) entsteht durch Einw. von Magnesium auf eine äther. Lösung von ω-Brom-styrol infolge sekundärer Einw. des zunächst entstehenden Phenylacetylens auf die gleichzeitig gebildete Magnesiumverbindung des ω-Brom-styrols, neben a.δ-Diphenyl-a.γ-butadien und Styrol (T.). Aus $a.\beta$ -Dibrom-styrol durch Zinkstaub in Alkohol, neben anderen Produkten (N., A. 308, 274). Beim Leiten des Dampfes des ω.ω-Dibrom-styrols unter vermindertem Druck über stark erhitztes Kupfer (N., A. 308, 311). Aus $a.\beta$ -Dijod-styrol durch Erhitzen mit Zinkstaub und Alkohol (P., G. 22 II, 73). — Beim Erhitzen von Phenylpropiolsäure mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 120° oder bei der trocknen Destillation von phenylpropiolsaurem Barium (G., A. 154, 151). Durch Schütteln von Phenylpropargylaldehyd mit wäßr. Natronlauge, neben Ameisensäure (Claisen, B. 31, 1023). — Aus Dibenzalaceton

Darst. Aus a-Chlor-styrol durch Erhitzen mit $1^1/2$ Mol.-Gew. alkoh. Natriumäthylat oder 2 Mol.-Gew. festem Kali und Alkohol auf $110-130^\circ$ unter Rückfluß (Nef, A. 308, 269). Man erhitzt ω -Brom-styrol mit KOH und absol. Alkohol bis zum Aufsieden im Ölbad, destilliert nach Beendigung der Reaktion den Kohlenwasserstoff im Vakuum ab und behandelt den Rückstand noch mehrmals ebenso (Straus, A. 342, 221). Aus [a. β -Dibrom-āthyl]-benzol durch Kochen mit alkoh. Kalilauge unter Rückfluß (Moureu, Delange, Bl. [3] 25, 311; A. ch. [7] 26, 244). — Man destilliert langsam 1 Tl. trockne Phenylpropiolsäure mit 4 Tln. Anilin (Holleman, R. 15, 157). Man löst 25 g Phenylpropiolsäure mit 18 g Natriumdicarbonat in Wasser, setzt 25 g CuCl₂ hinzu und bläst in den Brei Dampf ein (St.); als Nebenprodukte entstehen etwas Diphenylbutadiin und Phenylacetylenkupfer.

Flüssig. Kp₇₆₀: 139–140° (Brühl, A. 235, 13), 141,6° (korr.) (Weger, A. 221, 70); Kp: 141–142° (Mou., A. ch. [8] 7, 543), 142–143° (N., A. 308, 269). D₀° 0,94658 (We.); D₁° 0,9371 (Mou., A. ch. [8] 7, 543); D₂° 0,9295 (B.); D₂° 0,927 (N., A. 308, 269). Ausdehnung: We. — n_{α}^{∞} : 1,54160; n_{γ}^{∞} : 1,57899 (B.); $n_{\alpha}^{13,5}$: 1,54604; $n_{0}^{19,5}$: 1,5524, $n_{\beta}^{12,5}$: 1,57986 (Mou., C. r. 141, 894; Bl. [3] 35, 38; A. ch. [8] 7, 543); Refraktion in Benzollösung: Mou.; Refraktion in Acetonlösung: Mou.

Die alkoh. Lösung fällt ammoniakalische Silber- und Cupro-Lösungen (GLASER, A. 154, 157). Die Kupferverbindung liefert beim Schütteln mit alkoh. Ammoniak Diphenylbutadiin (G., A. 154, 158). Sie bildet bei Einw. von siedendem Eisessig unter Luftabschluß das Doppelsalz C₆H₅·C:CCu+CH₃·CO₂Cu; leitet man Luft durch die siedende Eisessiglösung, so entsteht trans-Diphenylbutenin (Straus, A. 342, 225). Bei der Reduktion von Phenylacetylen mit Wasserstoff in Gegenwart von reduziertem Kupfer bei 190-250° entstehen: Athylbenzol, Toluol, a.ō-Diphenyl-butan, Styrol und Metastyrol (Sabatter, Senderens, C. r. 135, 89; A. ch. [8] 4, 369). Bei der Reduktion mit überschüssigem Wasserstoff in Gegenwart von reduziertem Nickel bei 180° entsteht Äthylcyclohexan neben wenig Methylcyclohexan (Sa., Se.). Beim Kochen von Phenylacetylen mit Zinkstaub und Essigsäure entsteht Styrol (Aronstein, Holleman, B. 22, 1184). Phenylacetylen wird durch Natriumamalgam nicht, durch Kochen mit verkupfertem Zinkstaub und Alkohol zu Styrol und trans-a.ō-Diphenyl-a.y-butadien reduziert (St., A. 342, 260). Wird von Salpetersäure (D: 1,35) oder konz. Schwefelsäure verharzt (G., Z. 1869, 98). Beim Schütteln mit wasserhaltiger Schwefelsäure (Friedel, Balsohn, Bl. [2] 35, 55) oder beim Erhitzen mit 3 Tln.

Wasser in geschlossenem Rohr auf 325° (Desgrez, A. ch. [7] 3, 231) entsteht Acetophenon. Wasser in geschlossenem Rohr auf 325° (Desgrez, A. ch. [7] 3, 231) entsteht Acetophenon, Phenylacetylen verbindet sich in CHCl₃ mit 2 At.-Gew. Brom unter Kühlung zu α.β-Dibromstyrol (Nef, A. 308, 273). Liefert mit 2 At.-Gew. Brom unter Kühlung zu α.β-Dipod-styrol (Peratoner, G. 22 II, 69). Phenylacetylensilber gibt mit Jod-Jodkaliumlösung α.β.β-Trijodstyrol (Liebermann, Sachse, B. 24, 4115). Mit trocknem Bromwasserstoff in Eisessig entsteht α-Brom-styrol (N., A. 308, 271). Durch Einw. von unterbromiger Säure entsteht ω.ω-Dibrom-acetophenon (Wittorf, Ж. 32, 106; C. 1900 II, 29). Sulfurylchlorid gibt in absoläther. Lösung bei gewöhnlicher Temperatur neben SO₂ und Salzsäure Phenylchloracetylen, welches größtenteils polymerisiert wird (N., A. 308, 283, 316). — Durch Erhitzen von Phenylacetylen mit Methyljodid und Ätzkali auf 140° entsteht α-Phenyl-allylen (S. 514) (N., 4. 310, 333). Phenylacetylen bleibt beim Behandeln mit äthyljodid und allgeholischem A. 310, 333). Phenylacetylen bleibt beim Behandeln mit Athyljodid und alkoholischem Natriumäthylat unverändert (N., A. 308, 270, 283). Die Natriumverbindung wird durch Äthyljodid in wasserfreiem Äther in der Kälte nicht verändert; beim Erhitzen auf 120-1400 in geschlossenem Rohr entsteht Athyl-phenyl-acetylen C_6H_5 : C:C·C₂H₅ (Morgan, Soc. 29, 162; J. 1876, 398). Bei der Einw. von konz. heißer Natriumäthylatlösung auf Phenylacetylen (Moureu, C. r. 138, 288; Bl. [3] 31, 526) oder beim Erhitzen von Pbenylacetylen mit Alkohol und Kalilauge auf 130—140° (N. A. 308, 270) entsteht ω -Athoxy-styrol. Bei der Einw. konz. heißer anderer Natriumalkoholatlösungen werden die entsprechenden Alkyloxy-styrole gebildet (Mou.). Durch Einw. von Polyoxymethylen auf die Natrium-verbindung des Phenylacetylens entsteht Phenylpropargylalkohol (Moureu, Desmots, C. r. 132, 1224). Phenylacetylen verbindet sich mit Ketonen bei Gegenwart von wasserfreiem Kaliumhydroxyd zu Phenyläthinyl-carbinolen, z. B. mit Aceton zu Dimethylphenyläthinyl-carbinol (CH₀)₂C(OH)·C:C·C₆H₅ (FAWORSKI, Ж. 37, 643; C. 1905 II, 1018). Dieselbe Verbindung entsteht aus Aceton und Phenylacetylen-magnesiumbromid (Jozitsch, Ж. 34, 101; Bl. [3] 28, 922). Analog reagiert Phenylacetylen-magnesiumbromid mit 1-Methyl-cyclohexanon (3) unter Bildung des entsprechenden tertiären Alkohols (Jo.). Aus Phenylacetylen-Natrium und Acetophenon läßt sich Methyl-phenyl-[phenyläthinyl]-carbinol $(C_6H_5)(CH_3)C(OH)$. C:C·C₆H₅ erhalten (N., A. 308, 281); analog aus Benzophenon Diphenyl-[phenyläthinyl]-carbinol (C_6 H₅)₂C(OH)·C:C·C₆H₅ (N., A. 308, 282). Phenylacetylen Natrium reagiert mit Ameisensäureester in absol. Äther bei 0^6 unter Bildung von Phenylpropargylaldehyd (MOUREU, DELANGE, C. r. 133, 105). Phenylacetylen-magnesiumbromid gibt mit Essigester die Verbindung (C₆H₅·C:C)₂C(OH)·CH₃ (Jo.). Phenylacetylen wird durch Acetylchlorid bei 100° oder durch Benzoylchlorid bei 150–160° nicht verändert (N., A. 308, 278, 283). Die Natriumoner durch behavior hold be 130–150 in the verlander $(K_1, A_1, BOS, 278, 258)$. Die Nathum-verbindung reagiert mit Acetylchlorid in absol. Äther bei -10^{6} unter Bildung von Phenylacetyl-acetylen $CH_3 \cdot CO \cdot C : C \cdot C_6H_5$; mit Benzoylchlorid entsteht in der Kälte Phenylbenzoyl-acetylen $C_6H_5 \cdot CO \cdot C : C \cdot C_6H_5$ (N., A. 308, 276). Beim Einleiten von Kohlendioxyd in die äther. Suspension von Phenylacetylen-Natrium entsteht phenylpropiolsaures Natrium (Glaser, A. 154, 162). Mit Äthylmagnesiumbromid behandelt, liefert das Phenylacetylen Phenylacetylen-magnesiumbromid C₆H₅·C:C·MgBr neben Athan (Jo.). Beim Erhitzen von Phenylacetylen mit Diazoessigestern im geschlossenen Rohr im Wasserbade entstehen die Ester der 5-Phenyl-pyrazol-carbonsäure-(3) (Buchner, Lehmann, B. 35, 35).

C₈H₅Na. B. Beim Eintragen von Natrium in eine Lösung von 1 Vol. Phenylacetylen in 5—10 Vol. absol. Ather (Glaser, A. 154, 161; Nef, A. 308, 275). Sehr hygroskopischer Niederschlag, der sich nicht spontan entzündet (N., A. 308, 276). Zerfällt mit Wasser in Natron und Phenylacetylen (G., A. 154, 162). — C₈H₅Cu. B. Beim Fällen einer alkoh. Lösung von Phenylacetylen mit ammoniakalischer Kupferchlorürlösung (G., A. 154, 158). Hellgelber flockiger Niederschlag. Verpufft beim Erhitzen. — C₈H₅Cu + CH₃·Co₂Cu. B. Beim Erwärmen von Phenylacetylen-Kupfer mit Eisessig unter Luftabschluß, neben trans-Diphenylbutenin C₆H₅·Ci·C·H··C·H··C₆H₅ und anderen Produkten (Straus, A. 342, 227). Orangegelbe Blättchen. Merklich löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln; unlöslich in Petroläther. Die Lösungen scheiden beim Stehen Phenylacetylen-Kupfer und Kupferacetat ab (St.). — C₈H₅Ag. B. Beim Versetzen einer alkoh. Lösung von Phenylacetylen mit ammoniakalischer Silbernitratlösung (Glaser, A. 154, 157; Liebermann, Damerow, B. 25, 1096). Dicker, gallertartiger, weißer Niederschlag. Sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol (G.). Verpufft oberhalb 100°. — C₈H₅Ag + Ag NO₃. B. Beim Versetzen einer alkoh. Lösung von Phenylacetylen mit alkoh. Silbernitratlösung (Li., Da., B. 25, 1098). Amorpher Niederschlag. der unter Alkohol in Nädelchen übergeht. — C₈H₅MgBr. B. Aus Phenylacetylen und Äthylmagnesiumbromid, neben Äthan (Jozitsch, Ж. 34. 101; Bl. [3] 28, 922). — (C₃H₅)₂Hg. B. Beim Erhitzen von Phenyljodacetylen (S. 513) und Quecksilber auf 100° (N., A. 308, 298). Beim Versetzen einer alkal. Lösung von Quecksilberchlorid und Jodkalium mit einer alkoholischen von Phenylacetylenlösung (N.). Farblose Blättchen (aus Ligroin). F: 125°. Leicht löslich in Ather, schwer in kaltem Alkohol und Ligroin. Mit Jod in äther. Lösung bildet sich Phenyljodacetylen. Phenylacetylen-Quecksilber setzt sich mit Phenyljodacetylen auch bei 100° nicht um.

1²-Chlor-1-acetylenyl-benzol, Phenylchloracetylen C_8H_5 : $Cl = C_6H_5$: Cl: B. Aus Phenylacetylen bezw. dessen Natrium- oder Silber-Verbindung durch Sulfurylchlorid in absol.-äther, Lösung (Nef, A. 308, 316). Die Ausbeute ist infolge von Polymerisation gering. Aus ω.ω-Dichlor-styrol und 1 Mol.-Gew. KOH in alkoh, Lösung bei 100°, neben ω-Chlorω-äthoxy-styrol (N.). — Angenehm, sehr stark süß riechendes Öl, das bei höherer Temp. unter Polymerisation verharzt. Kp_{14} : 74° . — 1 Mol.-Gew. Phenylchloracetylen setzt sich mit 2 Mol.-Gew. Malonsäureester und einer alkoh. Lösung von 1 oder 2 Mol.-Gew. Natrium-äthylat in der Kälte um; beim Erhitzen des Reaktionsproduktes auf 230° unter vermindertem Drucke entsteht eine Verbindung $C_{10}H_5(OH)(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ (Syst. No. 1186), die nach Verseifung und Abspaltung von CO_2 4-Oxy-2-methyl-naphthalin liefert (N., A. 308, 321).

1²-Brom-1-acetylenyl-benzol, Phenylbromacetylen C_8H_5 Br = C_6H_5 ·C:CBr. B. Man erhitzt das Gemisch von ω.ω-Dibrom-styrol und Phenylacetylendibromid mit I Mol.-Gew. alkoh. Kalilauge auf 100° (Nef. A. 308, 311). Man erhitzt die Silbersalze der beiden a.β-Dibrom-zimtsäuren auf 120° bezw. 170° (N.). — Farbloses, stark süß riechendes Öl. Kp₁₅: 96°. D²-13: 1,456. — Polymerisiert sich beim Erhitzen, besonders bei Drucken über 40 mm, sowie beim Stehen bei gewöhnlicher Temperatur zu rotem Harz. Reagiert sehr heftig mit Zinkstaub und Alkohol unter Bildung von Phenylacetylen. Natrium allein greift selbst bei längerem Stehen nicht an, bei Gegenwart von absol. Äther bildet sich Phenylacetylen. Wird durch konz. Schwefelsäure bei —10° in ω-Brom-acetophenon umgewandelt. Beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge oder Natriumäthylat-Lösung auf 100—120° entsteht hauptsächlich Phenylessigsäure, neben wenig Phenylacetylen. Anilin wirkt in der Kälte nicht ein, beim Erhitzen auf 100° entsteht wenig bromwasserstoffsaures Anilin, während das Phenylbromacetylen größtenteils polymerisiert wird. Phenylbromacetylen reagiert mit ammoniakalischer Kupferlösung unter Bildung von Phenylacetylen-Kupfer.

1²-Jod-1-acetylenyl-benzol, Phenyljodacetylen C₈H₅ I = C₆H₅·C:CI. B. Beim Erhitzen von a,β-dijod-zimtsaurem Silber auf 70° (Liebermann, Sachse, B. 24, 4115; Peratoner, G. 22 II, 81, 94). Man löst 65 g Phenylacetylen in der fünffachen Menge absolutem Ather, gibt dazu 14,7 g Natriumdraht und versetzt, sobald kein Metall mehr vorhanden ist, mit einer Lösung von 119 g Jod in absol. Ather (Nef. 4. 308, 293). — Farbloses, süß riechendes Öl. Kp₁₅: 117° (N.); Kp₂₂: 134—138° (geringe Zers.) (P., G. 22 II, 95). D²³: 1,75 (N.). — Verharzt im Sonnenlicht (P., G. 22 II, 96). Scheidet beim Aufbewahren etwas Jod ab (N.). Polymerisiert sich zum Teil beim Erhitzen in größeren Mengen (N.). Bei der Destillation im Vakuum entsteht Trijodstyrol C₆H₅·CI:CI₂ (P., G. 22 II, 95). Beim Erhitzen mit alkoh. Lösungen von Natriumäthylat, KOH oder KČN, sowie beim Behandeln mit Zinkstaub und Alkohol in der Kälte bildet sich Phenylacetylen (N.). Bei der Einw. von alkoh. Ammoniak oder Hydroxylamin entsteht Phenylacetylen (N.). A. 308, 302). Mit HI, gelöst in Eisessig, entsteht in der Kälte Phenylacetylendijodid C₆H₅·CI:CH (P., G. 22 II, 96). Behandelt man Phenyljodacetylen mit konz. wäßr. Jodwasserstoffsäure und destilliert nach dem Alkalisieren mit Wasserdampf, so erhält man Acetophenon und 1.3.5-Triphenyl-benzol (P., G. 22 II, 96). Phenyljodacetylen reagiert selbst bei wochenlangem Stehen nicht mit metallischem Natrium, dagegen kein Diphenylbutadiin (N., A. 308, 298). Mit ammoniakalischer Kupferchlorürlösung entsteht Phenylacetylen-Kupfer (P., G. 22 II, 96). Beim Erhitzen mit metallischem Quecksilber auf 100° entsteht Phenylacetylen-Quecksilber (S. 512) (N., A. 308, 298). Phenyljodacetylen wird durch ein Gemisch von Eisessig und konz. Schwefelsäure in ω-Jodacetopbenon übergeführt (N., A. 308, 294). Beim Erhitzen mit Silberacetat und Eisessig auf 90—100° bildet sich eine Verbindung C₁₂H₂O₂I (s. u.) (N., A. 308, 308). Mit Anilin entsteht das Additionsprodukt C₆H₅·C:C·CiHii (H)·NH·C₆H₅ (Syst. No. 1598) (N., A

Verbindung $C_{12}H_9O_2I$. B. Entsteht beim Erhitzen von 20 g Phenyljodacetylen mit 20 g Silberacetat bezw. geschmolzenem Natriumacetat und 30 g Eisessig auf 90—100° (Nef. A. 308, 295). — Stechend riechendes, die Augen stark angreifendes Öl. Kp₁₇: 170—176°. Sehr schwer flüchtig mit Wasserdampf. — Bleibt beim Erhitzen mit Silberacetat auf 120° unverändert. Beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure unter Abkühlung bildet sich ω-Jodacetophenon.

2-Nitro-1-acetylenyl-benzol, o-Nitro-phenylacetylen $C_8H_8O_2N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot C:CH$. B. Bei längerem Kochen von o-Nitro-phenylpropiolsäure mit Wasser (Baryer, B. 13, 2259; Kippenberg, B. 30, 1130). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). F: $81-82^{\circ}$; ist mit Wasser-dämpfen flüchtig; riecht stechend; reichlich löslich in heißem Wasser, Alkohol usw.; liefert mit ammoniakalischer Silberlösung einen gelblichweißen, mit ammoniakalischer Kupfer-

chlorürlösung einen voluminösen roten Niederschlag, der beim Erhitzen schwach verpufft (B., B. 13, 2259). Die Silberverbindung regeneriert mit Äthyljodid wieder o-Nitro-phenylacetylen (Baever, Landsberg, B. 15, 214). Die Kupferverbindung des o-Nitro-phenylacetylens wird von Ferricyankalium und Kali zu 2.2-Dinitro-diphenylbutadiin $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot C : C \cdot C \cdot C \cdot C \cdot C_5H_4 \cdot NO_2$ oxydiert (B., B. 15, 51). Atmosphärische Luft und Ozon wirken auf die Kupferverbindung sehr langsam ein, KMnO₄ oder Jod gar nicht (B., B. 15, 51). Beim Behandeln von o-Nitro-phenylacetylen mit Zinkstaub und NH₃ entsteht o-Amino-phenylacetylen, das ebenfalls Silber- und Kupferoxydullösungen fällt (B., B. 13, 2259). o-Nitro-phenylacetylen liefert beim Kochen mit Ammoniumdisulfitlösung eine Sulfitverbindung, welche von Zinkstaub und NH₂ in Indoxyl C_8H_7 ON übergeführt wird (B., B. 15, 56).

Verbindung $C_{19}H_{12}O_5N_2 = [O_2N\cdot C_6H_4\cdot C:C]_2CH\cdot CO\cdot CH_3$ (?). B. Entsteht in sehr kleiner Menge beim Behandeln eines Gemisches der Kupferverbindungen von o-Nitro-phenylacetylen und Acetessigester mit einer alkal. Ferricyankaliumlösung (Barver, Landsberg, B. 15, 212). Das Reaktionsprodukt wird mit Chloroform extrahiert und die Chloroformlösung verdunstet. Erst krystallisiert Dinitrodiphenylbutadiin aus, zuletzt die Verbindung $C_{19}H_{12}O_5N_2$, welche man wiederholt aus Alkohol umkrystallisiert. — Gelbe Nadeln. Zersetzt sich im Capillarrohr bei etwa 165°, ohne zu schmelzen. Leicht löslich in Chloroform, ziemlich schwer in Alkohol und Äther. — Gibt mit FeSO₄ und konz. Schwefelsäure keine Indigofärbung (Unterschied vom Dinitrodiphenylbutadiin). Liefert beim Behandeln mit rauchender Schwefelsäure eine rote Verbindung, die aus Chloroform krystallisiert und in Alkohol und Äther leicht löslich ist,

4-Nitro-1-acetylenyl-benzol, p-Nitro-phenylacetylen $C_8H_5O_2N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot C:CH$. Beim Kochen von p-Nitro-phenylpropiolsäure mit Wasser (Drewsen, A. 212, 158). Beim Kochen der Bariumsalze der beiden α-Brom-β-[p-nitro-phenyl]-acrylsäuren mit Wasser (C. Mtller, A. 212, 136, 137). Aus Dinitro-benzalacetophenon $C_6H_6\cdot CO\cdot CH\cdot C(NO_2)\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ beim Eintragen in heiße $5^9/_0$ ige Natronlauge (Wieland, A. 328, 233). — Nadeln (aus heißem Wasser). Riecht intensiv aromatisch nach Zimt (D.). F: 149° (M.; W.), 152° (D.). Mit Wasserdämpfen flüchtig (D.). Leicht löslich in Alkohol, Ather, Chloroform (M.; D.), Schwefelkohlenstoff (M.), Benzol, Eisessig (D.); beträchtlich in heißem Wasser (D.); schwer löslich in Ligroin (D.), sehr schwer in kaltem Wasser (M.). Wird durch Licht bräunlich gefärbt (D.). — Läßt sich, in verd. Sodalösung suspendiert, durch Kaliumpermanganat zu p-Nitro-benzoesäure oxydieren (W.). Die äther. Lösung des p-Nitro-phenylacetylens gibt mit Natrium einen weißen Niederschlag der Natriumverbindung (M.). p-Nitro-phenylacetylen erzeugt in ammoniakalischer Kupferchlorürlösung einen ziegelroten Niederschlag, der beim Erhitzen ziemlich heftig verpufft (M.; D.). Mit ammoniakalischer Silberlösung entsteht ein gelbes, explosives Silbersalz (M.; D.).

2. Kohlenwasserstoffe CoHg.

- 1. I-[Propin-(1¹)-yl]-benzol, [a-Propinyl]-benzol, a-Phenyl-a-propin, a-Phenyl-allylen C₉H₈ = C₆H₅·C:C·CH₃. B. Durch Einw. von Methyljodid und Ätzkali auf Phenylacetylen bei 140° (Nef, A. 310, 333). Beim Erhitzen von Brom-a-phenyl-a-propylen C₉H₅·C₂HBr·CH₃ (erhältlich aus C₆H₅·CHBr·CBr(CH₃)·CO₂H durch alkoh. Kalilauge oder durch Wasser) mit alkoh. Kalilauge (Körner, B. 21, 276). Entsteht unter Umlagerung aus a-Brom-β-phenyl-a-propylen durch schmelzendes Kali bei 180° (Tiffeneau, C. r. 135, 1347; A. ch. [8] 10, 169). Entsteht im Gemisch mit anderen Produkten durch Einw. von Magnešium in Äther auf a-Brom-β-phenyl-a-propylen und Zersetzung des Reaktionsproduktes durch Wasser (Ti., A. ch. [8] 10, 171). Aromatisch riechendes Öl, das sich am Licht gelblich färbt (Nef). Kp: 185° (K.).; Kp: 181—182°; Kp₁₄: 74—75° (Nef). Verbindet sich sehr langsam mit HgCl₂ in Wasser zu einer amorphen Verbindung 2C₉H₈ + 3HgO+3HgCl₂, die beim Erhitzen mit Salzsäure Äthylphenylketon liefert (K.)
- 2. 1-Methyl-4-acetylenyl-benzol, p-Tolyl-acetylen, p-Acetylenyl-toluol $C_9H_8=CH_3\cdot C_6H_4\cdot C$: CH. B. Durch Reduktion von $a.\beta$ -Dichlor-a-p-tolyl-äthylen mit Natrium in Ather (Kunckell, Gotsch, B. 33, 2656). Aus p-Tolyl-propiolsäure (Syst. No. 950) beim Erhitzen mit Anilin (Gattermann, A. 347, 359). Prismen. Riecht nach Anis und Fenchel. F: 23° (K., Go.; Ga.). Kp: 168° (Ga.); Kp₃₅₋₄₀: 60-70°; Kp₇₆₀: 168-170°; D¹⁸: 0,912 (K., Go.). Gibt ein gelbgrünes Cuprosalz (Ga.).

4²-Chlor-1-methyl-4-acetylenyl-benzol, 1-Methyl-4-[chloracetylenyl]-benzol, p-[Chloracetylenyl]-toluol $C_9H_7Cl=CH_3\cdot C_9H_4\cdot C:CCl.$ B. Man erhitzt $a.\beta$ -Dichlor-a-p-tolyl-äthylen mit alkoh. Kalilauge (Кимскегд, Gotsch, B. 33, 2656). — Öl. Kp₅₅: 145° bis 150°. D^{18} : 1,1142.

3. Index
$$C_9H_8 = C_8H_4 < \stackrel{CH_2}{\underset{CH}{CH}} > CH$$
. Bezifferung¹):
$$\begin{bmatrix} 4 & -CH_2 \\ 5 & 3 \\ 2 & -CH \end{bmatrix}$$

B. Entsteht bei der trocknen Destillation der Steinkohle und findet sich daher im leichten Steinkohlenteeröl (Kraemer, Spilker, B. 23, 3276). Von Dennstedt und Ahrens (B. 27 Ref., 602) wurde es im Hamburger Leuchtgase aufgefunden. Bei der destruktiven Destilation von Braunkohlenteeröl (Schultz, Würth, C. 1905 I, 1443). Salzsaures 1-Aminohydrinden (Syst. No. 1709) wird vorsichtig auf etwa 250° erhitzt; das Destillat ist Inden (Kipping, Hall, Soc. 77, 468). Inden entsteht durch Erhitzen von Trimethyl-hydrindylammoniumjodid C₀H₄ CH₂ CH₂ CH₂ (Syst. No. 1709) (Kr., H.). Durch Destillieren des Bariumsalzes der Hydrinden-carbonsäure-(2) (Syst. No. 949) (Perkin jun., Révay, B. 26, 2252; Soc. 65, 247; vgl. Kl., H.). Neben Hydrinden durch Destillation von Parainden (S. 516) (Kraemer, Spilker, B. 33, 2261). — Darst. Man löst in der bei 176—182° siedenden Fraktion des Teeröls so viel Pikrinsäure heiß auf, als zur Bindung der vorher mit Brom titrierten Mengen ungesättigter Verbindungen nötig ist. Das beim Erkalten ausfallende rohe Pikrat (Syst. No. 523) zerlegt man im Dampfstrome, worauf man das Destillat in Toluol löst, zur Lösung Pikrinsäure gibt und abermals das Pikrat im Dampfstrome zersetzt (Kr., Sp., B. 23, 3277). – Trennung des Indens von begleitenden Kohlenwasserstoffen durch Überführung

23, 3277). — Trennung des Indens von begleitenden Kohlenwasserstoffen durch Überführung in Indennatrium und dessen Zerlegung mit Wasser: Weisserberger B. 42, 569.

Inden erstarrt in der Kälte zu großen Krystallen; F: -2° (Wei.). Kp₇₆₁: 182,2 $-182,4^{\circ}$ (korr.) (Spilker, Dombrowsky, B. 42, 572); Kp_{749,6}: 181 $-181,3^{\circ}$ (Ki., H.); Kp₇₆₀: 181,0° (korr.) (P. sen., Soc. 69, 1249). D;: 1,0059 (P. sen. bei P. jun., R., Soc. 65, 249), 1,0081 (Ki., H.); D₁³²: 1,00227 (P. sen., Soc. 69, 1230); D₂³³: 0,9970 (P. sen. bei P. jun., R.), 1,0002 (Sp., Do.); D₂³²: 0,9906 (P. sen. bei P. jun., R.). — n_{α}^{33} : 1,57354; n_{β}^{13} : 1,57980; n_{γ}^{13} : 1,61219 (P. sen., Soc. 69, 1230); n_{β}^{13} : 1,5773 (Sp., Do.); Mol.-Refraktion und -Dispersion: P. sen., Soc. 69, 1230. — Magnetische Drehung: P. sen. bei P. jun., R., Soc. 65, 249; P. sen., Soc. 69, 1244, 1153, 1242.

69, 1144, 1153, 1242.

Schon bei gewöhnlicher Temperatur und im Dunkeln beginnt das Inden, sich zu polymerisieren; beim Destillieren und Erhitzen erfolgt rasche Polymerisation [unter Bildung von mersieren; beim Deschleren und Eraftzen erfolgt rasche Polymerisation [unter Bildung von harzigem Parainden (S. 516)], der Spaltungen unter Bildung von Hydrinden und Truxen $C_{27}H_{18}$ (Syst. No. 494) parallel laufen (Weger, Billmann, B. 36, 640). Beim Durchleiten von Inden durch ein glühendes Rohr entsteht Chrysen $C_{18}H_{18}$ (Syst. No. 488) (Spilker, B. 26, 1544). An Luft und Licht nimmt Inden rasch Sauerstoff auf (Weg., Bl.). Wird von wäßr. KMnO₄-Lösung zu 1.2-Dioxy-hydrinden (Syst. No. 560a) und weiter zu Homophthalsäure (Syst. No. 979) oxydiert (Heusler, Schleffer, B. 32, 29). Wird von siedender 30% [ger Salpetersäure zu Phthalsäure oxydiert (Kr., Sr., B. 23, 3278). Wird von Natrium in siedendem Alkohol zu Hydrinden reduziert (Kr., Sr., B. 23, 3281). Beim Erhitzen von Inden mit Natrium auf 140-150° entsteht Indennatrium (Weissgerber, B. 42, 570). Inden gibt bei 200° mit Nickel und Wasserstoff Hydrinden und geringe Mengen höher siedender Produkte; dagegen tritt bei 300° keine Hydrierung mehr ein (PADOA, FABRIS, R. A. L. [5] 17 I, 113; G. 39 I, 330). Liefert in äther. Lösung mit 2 At. Gew. Brom bei 0° das Dibromid C. H. Br. (S. 487) (Kr., Sp., B. 23, 3279). Vereinigt sich ebenso mit Chlor zu einem flüssigen Dichlorid, das beim Kochen mit viel $20^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol 1-Chlor-2-oxy-hydrinden gibt (Sr., B. 26, 1541). Bei der Einw. nitroser Case auf Inden in Äther entstehen a-Indennitrosit (S. 516) und eine weiße, bei 153° schmelzende Verbindung (DENNSTEDT, AHRENS, B. 28, 1332; WALLACH, BESCHKE, A. 336, 2) Einw. von Amylnitrit und Salzsäure auf Inden: D., A., B. 28, 1333. Einw. von Amylnitrit und Natriumalkoholat: Marchwald, B. 28, 1504. Bei vorsichtiger Behandlung von Inden mit Schwefelsäure scheint ein saurer Schwefelsäureester des Oxyhydrindens $C_6H_4 < CH_2 - CH_2 - CH_2$ (?) zu entstehen (Kr., Sr., B. 33, 2260). Bei der Eínw. einer Schwefelsäure von mehr als 75% H2SO4 sowie von Aluminiumchlorid wird in Benzol

I.
$$CH_2$$
 β CH.

II. $\begin{bmatrix} 7 \\ 6 \\ 1 \\ 8 \end{bmatrix}$
 CH_2
 CH_2
 CH_3
 CH_4

¹⁾ In der Originalliteratur wird das Inden nach Schema I oder nach Schema II beziffert:

gelöstes Inden unter lebhafter Temperatursteigerung zu Parainden (s. u.) polymerisiert (Kr., Sp., B. 33, 2260; vgl. Weger, Z. Ang. 22, 345). — Inden läßt sich durch Erhitzen mit Methyljodid und gepulvertem Ätzkali in 1-Methyl-inden (S. 520) überführen (Marckwald, B. 33, 1504; Thiele, Bühner, A. 347, 266). Mit Benzylchlorid und festem Kali entstehen bei 160° 1-Benzyl-inden (Syst. No. 485a) (Ma.) und 1.3-Dibenzyl-inden (Syst. No. 489) (Th., Bü., A. 347, 263). Inden läßt sich mit Benzaldehyd durch alkoh. Natriumalkoholat in der Kälte zu 1-[a-Oxy-benzyl]-3-benzal-inden (Syst. No. 546) kondensieren (Ma., B. 28, 1503; vgl. Thiele, B. 33, 3395); nebenher entsteht 3-Benzal-inden (Syst. No. 486) (Th., B. 33, 3398; Th., Bü., A. 347, 258). Analog verlaufen die Reaktionen mit p-Nitrobenzaldehyd (Th., Bü., A. 347, 272) und mit Anisaldehyd (Th., Bü., A. 347, 268). Inden kondensiert sich mit Oxalester in Gegenwart von Natriumäthylat zu Indenoxalester Ch-CO·CO₂·C₂H₅ (Syst. No. 1297) (W. Wislicenus, B. 33, 773; Th., B. 33, 851).

Wertbestimmung des technischen Indens. Das über das Pikrat vorgereinigte Produkt wird mit etwas Alkohol verdünnt und mit Benzaldehyd und Kalilauge geschüttelt; nach dem Abtreiben der Verunreinigungen durch Wasserdampf hinterbleibt reines 1-[a-Oxybenzyl]-3-benzal-inden (F: 135°) (die Menge desselben entspricht meist einem Gehalte der frischen Präparate an 80°/ $_{0}$, der älteren Präparate an 65°/ $_{0}$ Inden); die Verunreinigungen bestehen z. B. aus Hydrinden, Cumaron (Syst. No. 2367), Truxen (Syst. No. 494) und Produkten der Autoxydation und Polymerisation des Indens (Weger, Billmann, B. 36, 640).

Indennatrium C₉H₇Na. B. Durch Erhitzen von Inden mit Natriumamid (oder Natrium und Ammoniak) (Weissgerber, B. 42, 569; Ges. f. Teerverwertung, D. R. P. 205465; C. 1909 I, 415). Durch Erhitzen von Inden mit Natrium allein auf 140° oder in Gegenwart von organischen Basen (Anilin, Pyridin) auf 105° (Weissg.; Ges. f. T., D. R. P. 209694; C. 1909 I, 1916). Amorph. Zieht aus der Luft begierig Wasser, Sauerstoff und Kohlendioxyd an; zerfällt mit Wasser in Inden und Natriumhydroxyd (Weissg.).

Verbindungen von Inden mit Mercurisulfat und Mercurioxyd $C_9H_8 + HgSO_4 + 2HgO$ (Boes, C. 1901 II, 1348). — $C_9H_8 + 2HgSO_4 + 2HgO + H_9O$. Gelber Niederschlag. Verliert gegen 100° Wasser, zersetzt sich oberhalb 200°. Unlöslich in Wasser und den üblichen Solvenzien. Durch H_9S oder warme Salzsäure wird Inden zurückgebildet.

Verbindung von Inden mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_9H_8+C_6H_3O_6N_3$. Gelbe Nadeln. F: $101-102^{\circ}$ (Bruni, Tornani, R. A. L. [5] 14 I, 154; G. 35 II, 305). — Verbindung mit Pikrylchlorid $C_9H_8+C_6H_2O_6N_3C$ l. Gelbe Nadeln. F: 39° (Br., To., R. A. L. [5] 14 I, 154; G. 35 II, 305). — Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

α-Indennitrosit $C_9H_8O_3N_2$. B. Aus Inden in Petroläther oder Äther und nitrosen Gasen unter Kühlung (Dennstedt, Ahrens, B. 28, 1332; Wallach, Beschke, A. 336, 2). Aus Inden, Amylnitrit und Eisessig (D., A.). — Krystallpulver. F: $107-109^{\circ}$ (Zers.); unlöslich in den üblichen Solvenzien (D., A.). — Geht beim Kochen mit absol. Alkohol in β-Indennitrosit (s. u.) über (D., A.). Liefert bei der Destillation mit Wasserdampf 2-Nitro-inden (W., B.).

 β -Indennitrosit $C_9H_8O_3N_2$. B. Beim Kochen von a-Indennitrosit (s. o.) mit absol. Alkohol (D., A., B. 28, 1332). — Nadeln (aus Benzol). F: 136—137°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und heißem Benzol, unlöslich in Wasser und Petroläther.

Parainden, Indenharz (C_9H_8)x. B. Inden geht durch 20-stdg. Erhitzen unter Rückfluß zu 30%0 in Parainden über (Weger, Billmann, B. 36, 643). Durch Einw. von Aluminiumchlorid oder von konz. Schwefelsäure auf Inden in Benzol (Kraemer, Sprikker, B. 33, 2260; vgl. Kr., Sp., B. 23, 3278). — Das durch Schwefelsäure gewonnene Präparat bildet eine weiße, in Benzol lösliche Masse vom Schmelzpunkt 210° (Kr., Sp., B. 33, 2260). Destilliert bei 290—340° unter Bildung von Inden, Hydrinden (Kr., Sp.; Stoermer, Boes, B. 33, 3016) und Truxen (Syst. No. 494) (Weger, Z. Ang. 22, 345).

x.x-Dichlor-inden $C_9H_6Cl_2$. B. Man fügt unter Kühlung PCl_5 zu geschmolzenem a-Hydrindon $C_6H_4 < \frac{CH_2}{CO} > CH_2$ und erhitzt alsdann (Hausmann, B. 22, 2025). — Prismen (aus Methylalkohol). F: 29°. Leicht löslich in den üblichen Solvenzien bei Siedehitze. — Liefert mit Jodwasserstoff bei 200° Truxen (Syst. No. 494).

Oktachlorinden, Perchlorinden C₉Cl₈. B. Bei zweistündigem Erhitzen von Perchlorindenon C₆Cl₄< CO CCl mit PCl₅ auf 190–200° (ZINCKE, GÜNTHER, A. 272, 270). — Nadeln (aus Alkohol). F: 85°. Sublimiert unzersetzt. Leicht löslich in Benzol und Benzin, in der Wärme auch in Alkohol und Essigsäure.

- 2-Nitro-inden $C_9H_7O_2N = C_6H_4 < \stackrel{CH}{CH} > C \cdot NO_2$. B. Man destilliert a-Indennitrosit (S. 516) in kleinen Portionen mit Wasserdampf (Wallach, Beschke, A. 336, 2). Krystalle (aus Eisessig). F: 141°. Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure Hydrindon-(2)-oxim (Syst. No. 644).

3. Kohlenwasserstoffe $C_{10}H_{10}$.

- 1. 1-[Butin-(1')-yl]-benzol, a-Butinyl-benzol, a-Phenyl-a-butin, Äthyl-phenyl-acetylen $C_{10}H_{10}=C_6H_5\cdot C\cdot C\cdot C_2H_5$. B. Aus Phenylacetylen-Natrium und Äthyljodid bei $120-140^\circ$ (Morgan, Soc. 29, 162; J. 1876, 398). Aus Phenyljodacetylen und Zinkdäthyl (Peratoner, G. 22 II, 98). Stark lichtbrechende Flüssigkeit von eigentümlichem Geruch. Kp: $201-203^\circ$ (unkorn.); D^{21} : 0,923 (M.). Mit Jod in Chloroform entsteht bei 100° $a\beta$ -Dijod-a-phenyl-a-butylen (P.).
- 2. 1-[Butadien-(1\dot1.1^2)-yl]-benzol, a.\beta-Butadienyl-benzol, a-Phenyl-a.\beta-butadien $C_{10}H_{10}=C_6H_5\cdot CH:C:CH\cdot CH_3$.
- 1¹-Chlor-1-[butadien-(l¹.1²)-yl]-benzol (?), α -Chlor- α -phenyl- $\alpha.\beta$ -butadien (?) $C_{10}H_9Cl = C_6H_5 \cdot CCl \cdot C:H \cdot CH_3$ (?). B. Durch 5-stdg. Erhitzen von α -Chlor- β -brom- α -phenyl- α -butylen mit konz. alkoh. Kalilauge (Kunckell, Siecke, B. 36, 775). Flüssig. Kp₃: $102-105^{\circ}$; Kp₇₆₀: $232-234^{\circ}$. D¹4: 1,1434.
- 3. 1-[Butadien(1\dagger1.1\dagger3)-y\l]-benzol, a. γ -Butadienyl-benzol, a-Phenyl-a. γ -butadien $C_{10}H_{10}=C_6H_5$ · CH· CH· CH· CH₂. B. Aus Zimtaldehyd und überschüssigem Methylmagnesiumjodid; man zersetzt das Reaktionsprodukt durch Eiswasser, das wenig verd. Schwefelsäure und SO_2 enthält (Klages, B. 37, 2309). In besserer Ausbeute durch Einw. von Methylmagnesiumbromid auf Zimtaldehyd in äther. Lösung und Zerlegung durch 30% ige Schwefelsäure (von der Heide, B. 37, 2103). Durch Kochen von y-Chlor-a-phenyl-a-butylen (S. 487) mit der 5-fachen Menge Pyridin (K., B. 35, 2650). Bei der Destillation von γ-Oxy-a phenyl-a-butylen (Syst. No. 534) im Vakuum (die Reaktion gelingt aber nicht immer) (STRAUS, B. 42, 2882). Bei rascher Destillation von Cinnamylidenessigsäure oder Allocinnamylidenessigsäure (Syst. No. 950) mit Chinolin (Doebner, Staudinger, B. 36, 4321, 4324). Wurde (in einer Ausbeute von 20%) beim Destillieren von nicht völlig reiner Allocinnamylidenessigsäure im Vakuum des Kathodenlichts erhalten (Liebermann, Riiber, B. 33, 2401). Neben Cinnamylidenessigsäure und Kohlenwasserstoffen bei der raschen Destillation von Cinnamylidenmalonsäure (Syst. No. 991) mit Chinolin (RIIBER, B. 37, 2274; vgl. LIEBERMANN, R., B. 35, 2696). Entsteht in geringer Menge durch Erhitzen der sog. weißen Allocinnamylidenmalonsäure $(HO_2C)_2C: CH\cdot CH < CH(C_6H_5) > CH\cdot CH: C(CO_2H)_2$ (Syst. No. 1032) mit Baryt (Doebner, Schmidt, B. 40, 151). — Stark lichtbrechende Flüssigkeit von styrolartigem Geruch. Erstarrt in Eis (Klages, B. 40, 1769) zu Blättern (K., B. 37, 2310). F: +4,5° (L., R., B. 35, 2697). Kp₁₁: 86° (korr.) (K., B. 37, 2310); Kp₁₂: 93–95° (D., Sch.); Kp₁₅: 90° (K., B. 40, 1769); Kp₁₆: 90–92° (D., Stau.); Kp₁₈: 96° (v. d. H.), 94–96° (K., B. 35, 2650); Kp₂₀: 95° (L., R., B. 35, 2697). Flüchtig mit Wasserdampf; die Dämpfe riechen Leiche (K.) 265° stechend (K., B. 35, 2650). Polymerisiert sich beim Destillieren unter gewöhnlichem Druck zu hochsiedenden Produkten (K., B. 35, 2650). D4: 0,9309 (K., B. 40, 1769); D2: 0,9286 (L., R., B. 35, 2697). Unlöslich in Wasser, löslich in den organischen Solvenzien (L., R., B. **35**, 2697). n_0^{a} : 1,60345; n_0^{16} : 1,61283; n_0^{16} : 1,67190 (K., B. **40**, 1769). — Verharzt-an der Luft durch Polymerisation unter Verminderung der Dichte (K., B. 35, 2651; 40, 1769; L., R., B. 35, 2697). Wird Phenylbutadien (in Gegenwart von Wasserstoff) auf 150-1550 erhitzt 203, 2031. Whit Phenylbutadien (in Gegenwart von Wasserson) wir 100-100 characters, B. 37, 2274; vgl. L., R., B. 35, 2697) oder mit Pyridin gekocht (v. d. Heide, B. 37, 2103), so entsteht "Bis-Phenylbutadien" (Syst. No. 486). Phenylbutadien liefert heim Leiten durch ein glühendes Rohr viel Naphthalin (L., R., B. 35, 2697). Wird von Kaliumpermanganat oxydiert (L., R., B. 35, 2697). Wird durch Natrium oder Natrium-Amalgam in Alkohol zu α-Phenyl-β-butylen reduziert (K., B. 35, 2651; 37, 2310; Straus, A. 342, 257). Bei der Addition von Brom entstehen das Dibromid C₆H₅: CH: CH: CH: CH2Br (CH₂Br (S. 487) (Straus, B. 42, 2871), 2882) und zwei Tetrabromide von den Schmelzpunkten 1510 und 760 (STRAUS, B. 42, 2871, 2882) und zwei Tetrabromide von den Schmelzpunkten 151° und 76° (S. 413, 414) (RIIBER, B. 36, 1404; vgl. K., B. 35, 2651). Phenylbutadien bildet mit 1 Mol. Gew. Phenylmercaptan die [nur als Sulfon (Syst. No. 534) charakterisierte] Verbindung $C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot S \cdot C_6H_5$ (Posner, B. 38, 655).

- 4. "Phenylcrotonylen" $C_{10}H_{10}=C_6H_5\cdot C_4H_5$. B. Das aus Benzylchlorid, Allyljodid und Natrium gewonnene ω -Phenyl-butylen (S. 488) liefert ein Dibromid (S. 413, Z. 15 v. u.); dieses wird mit alkoh. Kali auf 175—180° erhitzt (Aronheim, A. 171, 231). Flüssig. Kp: $185-190^\circ$. Fällt Silbernitrat nicht.
- 5. 4-Äthyl-1-acetylenyl-benzol, [4-Äthyl-phenyl]-acetylen $C_{10}H_{10}=C_2H_5$: $C_6H_4\cdot C:CH$. B. Durch Einw. von Natrium auf $C_2H_5\cdot C_6H_4\cdot CC:CHCI$ (S. 491) in Äther (Kunckell, Koritzky, B. 33, 3261). Öl. $Kp_{10}:110^{9}.$ $D^{18}:0.9086.$ Riecht stark nach Anis.
- 12-Chlor-4-äthyl-1-acetylenyl-benzol, 4-Äthyl-1-[chloracetylenyl]-benzol $C_{10}H_9Cl = C_2H_5 \cdot C_6H_4 \cdot CCl \cdot CCl$. B. Durch 3-stdg. Erhitzen von $C_2H_5 \cdot C_6H_4 \cdot CCl \cdot CHCl$ mit alkoh. Kalilauge (Kunckell, Koritzky, B. 33, 3261). Öl. Kp₃₅: 160—170°. D¹⁷: 1,0871. Riecht intensiv nach Apfelsinen.
- 6. **1.4-Divinyl-benzol** $C_{10}H_{10}=CH_2:CH\cdot C_6H_4\cdot CH:CH_2$. B. Beim Destillieren von $1^1.4^1$ -Dibrom-1.4-diäthyl-benzol mit Chinolin unter etwa 10 mm Druck (INGLE, B. 27, 2528). Kp: ca. 180° (Zers.). Verbindet sich mit HBr zu $1^1.4^1$ -Dibrom-1.4-diäthyl-benzol.
- 1².4²-Dibrom-1.4-divinyl-benzol, 1.4-Bis-[β -brom-vinyl]-benzol $C_{10}H_8Br_2=CHBr: CH \cdot C_8H_4 \cdot CH: CHBr. B.$ Beim Erwärmen von p-Phenylen-bis-[$a.\beta$ -dibrom-propionsäure] $C_6H_4(CHBr \cdot CHBr \cdot CO_2H)_2$ mit Sodalösung (Ephraim, B. 34, 2785). Nadeln (aus Alkohol). F: 135°.
- 1°.4°-Dinitro-1.4-di ∇ inyl-benzol, 1.4-Bis-[β -nitro-vinyl]-benzol $C_{10}H_8O_4N_2=O_2N$ -CH:CH·C $_6H_4$ ·CH:CH·NO $_2$. B. Aus Terephthalaldehyd (Syst. No. 672) und Nitromethan in Alkohol mittels methylalkoholischer Kalilauge; man zerlegt das sich ausscheidende Kaliumsalz mit Mineralsäuren (Thiele, B. 32, 1295). Orangefarbene Krystalle, die sich von 200° ab zersetzen und bei 230° unter Gasentwicklung völlig schmelzen. Schwer löslich in heißem Alkohol.
 - 7. 1.4-Dimethyl-2-acetylenyl-benzol $C_{10}H_{10} = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot C : CH$.
- 2²-Chlor-1.4-dimethyl-2-acetylenyl-benzol , 1.4-Dimethyl-2-[chloracetylenyl]-benzol $C_{10}H_9Cl=(CH_3)_2C_6H_3\cdot C:CCl.$ B. Aus 1.4-Dimethyl-2-[$\alpha.\beta$ -dichlor-vinyl]-benzol (S. 491) und alkoh. Kalilauge (Kunckell, Gotsch, B. 33, 2657). Ol. Kp₂₇: 135—140°. D¹⁹: 1,0743.
- 8. Phenylcyclobuten $C_{10}H_{10} = C_6H_5 \cdot CH \subset CH_2$ oder $C_6H_5 \cdot CH \subset CH_2 \subset CH_3$. Zur Konstitution vgl. Doebner, Staudinger, B. 36, 4319. B. Durch Erhitzen von 40 g Cinnamylidenessigsäure mit 120 g Baryt, neben viel Diphenyl-tricyclooctan $H_2C \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 486) (Doebner, B. 35, 2137; D., St., B. 36, 4319). In $H_2C \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 486) (Doebner, B. 35, 2137; D., St., B. 36, 4319). In geringer Menge bei der Destillation von Allocinnamylidenessigsäure mit entwässertem Bariumhydroxyd (D., St., B. 36, 4323). In geringer Menge durch Erhitzen von Cinnamylidenmalonsäure (Syst. No. 991) mit Baryt, neben Diphenyl-tricyclooctan als Hauptprodukt (D., Schmidt, B. 40, 149). Blättchen (aus Äther). F: 25°; Kp₁₀: 120—122° (D.); Kp₁₂: 118—122° (D., Sch.). Entfärbt nicht Brom in Chloroform (D., St.)
- 9. Naphthalin-dihydrid-(1.4), Λ^2 -Dihydronaphthalin $C_{10}H_{10}=C_{10}H_{1}$ ·CH₂·CH (vgl. No. 10). B. Entsteht neben Naphthalin aus 2.3-Dibrom-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) und Zinkstaub in siedendem Alkohol (Bamberger, Lodter, B. 26, 1834; A. 288, 97 Anm.). Beim Erhitzen von 2-Oxy-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Syst. No. 534) mit festem Kali (Bamberger, Lodter, B. 23, 208). Durch Erwärmen von 2-Aminonaphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Syst. No. 1709) mit Amylnitrit (Bamberger, Müller, B. 21, 1116), sowie durch Erhitzen des Nitrites dieser Base (Bam., Mü.; vgl. Noyes, Ballard, B. 27, 1451; Am. 16, 455). In geringer Menge bei der Reduktion von β -Naphthylamin durch Natrium in siedendem Amylalkohol (Bamberger, Müller, B. 21, 850, 859). Entsteht neben anderen Produkten durch Einw. von Natrium auf eine kochende alkoh. Lösung von α oder β -Naphthonitril (Syst. No. 951) (Bam., Lo., B. 20, 1704; Bam., Boekmann B. 20,

1711). Neben Anilin bei der Zersetzung von C_6H_4 $CH_2 \cdot CH \cdot N_3H \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 2229) mit verd. Schwefelsäure (Bam., Müller, B. 21, 1114). — Darst. Man gießt die Lösung von 15 g Naphthalin in 300 cem absol. Alkohol allmählich auf 22,5 g Natrium und kocht bis zur Lösung des Metalls (Bamberger, Lodter, B. 20, 1705, 3075; A. 288, 75). - Erstarrt in der Kälte zu großen glasglänzenden Tafeln, die bei 15,5° schmelzen; flüchtig mit Wasserdampf (Bam., Lo., B. 20, 1704). Kp: 210^{0} (Leroux, C. r. 151, 384), $211-212^{0}$; $D_{i}^{12.4}$: 0.99745; $D_{i}^{14.7}$: 0.99448; $n_{i}^{12.4}$: 1.56910; $n_{i}^{19.4}$: 1.57494; $n_{i}^{19.4}$: 1.59135; $n_{\alpha}^{14.7}$: 1.56827; $n_{\beta}^{14.7}$: 1.57399; $n_{\beta}^{14.7}$: 1.59040 (Pellini, G. 31 I, 5, 9). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 1313 Cal. (Ler., C. r. 151, 384). Absorptionsspektrum: Balv, Tuck, Soc. 93, 1903. — Geht beim Erhitzen auf Rotglut fast glatt in Naphthalin über (BAM., Lo., B. 20, 1705). Wird (in Cyclohexan) durch Wasserstoff bei Gegenwart von Platinschwarz zu Naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) reduziert (Ler., C. r. 151, 386). Addiert in Chloroform unter Kühlung mit Eis-Kochsalz. Mischung Brom zu 2.3-Dibrom-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Bam., Lo., B. 20, 1705). Beim Behandeln von Naphthalindihydrid mit Kaliumhypochloritlösung und Borsäure entstehen 3-Chlor-2-oxy-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Syst. No. 534), Tetrahydronaphthylenoxyd C_6H_4 CH_2 CH_3 O (Syst. No. 2367) und Naphthalin (Bam., Lo., B. 26, 1835; A. 288, 81). Naphthalindihydrid liefert mit IOH (Jod und gelbem Quecksilberoxyd in wäßr. Äther) 3-Jod-2-oxy-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Ler., A. ch. [8] 21, 460, 508). Liefert mit Mercuriacetat ein krystallinisches Salz, das sich mit KBr zur Verbindung $\mathbf{C_6H_4} \overset{\mathbf{CH_2}-\mathbf{CH} \cdot \mathbf{HgBr}}{\overset{\mathbf{CH_2}-\mathbf{CH} \cdot \mathbf{OH}}{\mathbf{CH_2}-\mathbf{CH} \cdot \mathbf{OH}}}$ (Syst. No. 2350) umsetzt (SAND, GENSSLER, B. 36, 3706). Bildet_ mit 1 Mol.-Gew. Phenylmercaptan in Eisessig + Schwefelsäure die [nur als Sulfon (Syst. No. 534) charakterisierte] Verbindung C₆H₄ CH₂ CH₂ CH₃ (Posner, B. 38, 654). Verbindung C₁ CH₂ CH₃ CH₄ CH₅ C₆ CH₅ C₇ CH₄ (Posner, B. 38, 654). bindet sich nicht mit Pikrinsäure (BAM., Lo., B. 20, 1704).

10. Angaben über Naphthalindihydrid $C_{10}H_{10}$ und substituierte Naphthalindihydride, bei welchen die Stellung der addierten Atome nicht berücksichtigt ist, und die

sich zum Teil wohl auf Gemische beziehen.

B. Bei der trocknen Destillation der Steinkohle, findet sich daher im Steinkohlenteer (Berthelot, Bl. [2] 8, 229; A. ch. [4] 12, 206; J. 1867, 593). Durch Erhitzen von Naphthalin mit Kalium und Behandeln der resultierenden kaliumhaltigen Verbindung mit Wasser (B., Bl. [2] 7, 111; 8, 229; A. ch. [4] 12, 157, 205; J. 1866, 618; 1867, 593). Durch Erhitzen von 1 Tl. Naphthalin mit 20 Tln. höchst konz. Jodwasserstoffsäure (B., Bl. [2] 9, 288; 10, 435; A. ch. [4] 20, 398; J. 1867, 709; 1868, 291). Durch Behandeln des Kohlenwasserstoffes C₁₀H₁₂, der aus Naphthalin, Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor bei 215—225° entsteht (S. 492) in CS₂ mit etwas mehr als 2 At.-Gew. Brom und Destillieren des Bromierungsproduktes oder Erhitzen desselben mit alkoh. Kali (Graebe, Guye, B. 16, 3032). — F: 8—10° (Ge., Gu.). Kp: 212° (Gr., Gu.), ca. 205° (B.). — Liefert beim Erhitzen auf Rotglut Naphthalin (B.). Verbindet sich nicht mit Pikrinsäure (B.; Gr., Gu.).

Dichlornaphthalindihydrid, Naphthalindichlorid $C_{10}H_8Cl_2$. B. Entsteht neben anderen Produkten beim Leiten von trocknem Chlor über Naphthalin bei gewöhnlicher Temperatur (Laurent, A. ch. [2] 52, 275; 59, 198; Berzelius' Jahresber. 14, 366; 16, 349), im Sonnenlicht (Læeds, Everehart, Am. Soc. 2, 208), sowie beim Behandeln von geschmolzenem Naphthalin mit Chlor (Faust, Saame, A. 160, 65). — Darst. Man reibt 750 g Naphthalin mit 360 g Kaliumchlorat zusammen und formt aus dem etwas angefeuchteten Gemenge kleine Kugeln, die man allmählich in 3,9 kg konz. Salzsäure einträgt. Es bilden sich Naphthalindichlorid und Naphthalintetrachlorid. Dichlorid ist flüssig und wird durch Abpressen gewonnen; um das in ihm gelöste Tetrachlorid zu entfernen, kühlt man stark ab, vermischt den flüssigen Anteil mit dem doppelten Volum Äther, gibt Alkohol hinzu und versetzt mit kleinen Mengen Wasser. Die ersten Fällungen enthalten noch Tetrachlorid; die späteren, aus Dichlorid bestehenden Fällungen werden wochenlang über Schwefelsäure getrocknet (E. Fischer, B. 11, 735, 1411). — Öl. D^{12,5}: 1,287; D¹⁸: 1,2648 (Gladstone, Soc. 45, 245). Leicht löslich in Alkohol, Ligroin, Benzol, Eisessig (Fl.); in allen Verhältnissen in Äther, unlöslich in Wasser (L., A. ch. [2] 52, 282). $n_{\alpha}^{12,5}$: 1,6122; $n_{\alpha}^{13,5}$: 1,6096; n_{α}^{15} : 1,6247 (Gl.). — Zersetzt sich unter Entwicklung von Chlorwasserstoff langsam schon bei 40—50°, stürmisch bei 250—255°, wobei a-Chlor-naphthalin übergeht (Fl., B. 11, 737; vgl. L., A. ch. [2] 59, 199; Cartus, A. 114, 146). Siedendes Naphthalindhorid wird von Kalium sehr langsam angegriffen (L., A. ch. [2] 59, 199). Wird von Natriumamalgam bei 150° in Naphthalin übergeführt (Fr., B. 11, 738). Vereinigt sich mit Chlor zu Naphthalintetrachlorid (L., A. ch. [2] 59, 199); bei energischerer Chlorierung entstehen unter Entwicklung von HCl

chlorreichere Produkte (L., A. ch. [2] 59, 213; 66, 199); vgl. ferner L., Gm. 4, 38, 47, 52, 53. Einw. von Brom: L., Gm. 4, 73. Liefert beim Kochen mit alkoh. Kali α -Chlor-naphthalin (LAURENT, Gm. 4, 35, 38; vgl. Faust, S.). Bei der Abspaltung von HCl entsteht auch wenig β -Chlor-naphthalin (Armstrong, Wynne, *Chem. N.* 61, 284; B. 24 Ref., 713). Einw. von rauchender Schwefelsäure: L., A. 72, 300.

1.4.x.x.x-Pentachlor-naphthalindihydrid ("β-Trichlornaphthalindichlorid") 1.4.X.X.-rentaemor-naphthalindinydrid ("p.-1 Field of naphthalin (Field of Laurent Lauren Lau

1.5.x.x.x-Pentachlor-naphthalindihydrid ("a-Trichlornaphthalindichlorid") C₁₀H₅Cl₅. B. Durch Sättigen von 1.5-Dichlor-naphthalin in Chloroform mit Chlor unter Kühlung und sofortiges Abdestillieren des Chloroforms (ATTERBERG, WIDMAN, B. 10, 1841; Bl. [2] 28, 507). — Prismen (aus Alkohol). F: 93°. Leicht löslich in Äther und Chloroform. — Zerfällt bei der Destillation oder beim Behandeln mit alkoh. Kali in 1.5.x.x-Tetraehlor-naphthalin (F: 141°) und HCl.

11. 1-Methyl-inden (in der Literatur meist γ -Methyl-inden genannt) $C_{10}H_{10} =$ C_6H_4 CH_2 CH^1). B. Entsteht in geringer Menge bei der Einw. von konz. Schwefelsäure auf Benzylaceton (Syst. No. 640) (v. MILLER, ROHDE, B. 23, 1883). Durch Erhitzen von Inden mit Methyljodid und gepulvertem Atzkali (MARCKWALD, B. 33, 1505; THIELE, BÜHNER, A. 347, 266). Beim Glühen von 1-Methyl-inden-carbonsäure-(2) (Syst. No. 950) mit Natronkalk (v. Pechmann, B. 16, 517; Roser, A. 247, 159; Wallach, Beschke, A. 336, 4). Aus C=CH·CO₂H

Benzofulvencarbonsäure C₆H₄ >CH (Syst. No. 951) oder aus Indenessigsäure

(Syst. No. 950) bei der Destillation mit Natronkalk (Thiele, Rüdiger,

A. 347, 281, 283). — Flüssig. Riecht unangenehm, nach Naphthalin. Kp: $205-206^{\circ}$ (Roser), $199-201^{\circ}$ (v. Pr.), $197-200^{\circ}$ (Ma.). $D_{4}^{g_{1}}$: 0.9682; $n_{\alpha}^{g_{1}}$: 1.55319; $n_{\beta}^{g_{1}}$: 1.55907; $n_{\gamma}^{g_{1}}$: 1.58865(BRÜHL, B. 25, 173). - Absorbiert an der Luft lebhaft Sauerstoff und verharzt (ROSER). Vereinigt sich mit Brom in Chloroform unter Kühlung zu einem zersetzlichen Produkt (ROSER). Verharzt mit konz. Schwefelsäure, ebenso beim Erhitzen mit starker Salzsäure (Roser). Verhalten gegen NOCl und gegen N₂O₃: WA., BE., A. 336, 4, 7. Liefert mit Benzaldehyd in Gegenwart methylalkoholischer Kalilauge 1-Methyl-3-benzal-inden (Syst. No. 486) (Th., Bü.). Gibt mit Oxalester und alkoholischem Natriumäthylat den Methylindenoxalester $C_6H_4 < CH(CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_5) > CH$ (Syst. No. 1297) (Th., Rü.). — 1 Tropfen Methylinden, mit 1 ccm konz. Schwefelsäure übergossen, gibt eine tief bordeauxrote, schwach grün fluorescierende Lösung, die bei langsamem Verdünnen mit Wasser einen anfangs roten, dann weißen amorphen Niederschlag abscheidet (MA.).

Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523. 1-Methyl-inden-Nitrosochlorid C₁₀H₁₀ONCl. Weißes Krystallpulver. Sehr wenig löslich in fast allen Solvenzien (Wallach, Beschke, A. 336, 4).

2-Nitro-1-methyl-inden $C_{10}H_9O_2N=C_6H_4{<}^{CH_2}_{C(CH_3)}{>}C\cdot NO_2$. B. Man löst 1 ccm l-Methyl-inden in einem Gemisch von 4 ccm Eisessig und 7 ccm $90\,{}^0/_0$ igem Alkohol und fügt l,25 g festes Natriumnitrit hinzu. Beim Abkühlen und Rühren wird die Flüssigkeit blau, dann grün. Wenn sich eine Trübung bemerkbar macht, fügt man etwas Wasser hinzu; es erfolgt dann Entwicklung von N₂O, und Nitromethylinden scheidet sieh aus (WALLACH, Везенке, A. 336, 5). — Gelbliche Krystalle mit Krystall-Essigsäure (aus Eisessig). Die im Vakuum über Natronkalk und H₂SO₄ getrocknete Substanz schmilzt bei 107—108°. — Wird durch Zinkstaub und Eisessig zum Öxim des 1-Methyl-hydrindons-(2) (Syst. No. 644) reduziert.

$12. \quad \textit{2-Methyl-inden} \quad C_{10}H_{10} = C_{6}H_{4} < \begin{matrix} CH_{2} \\ CH \end{matrix} > C \cdot CH_{3}.$

5-Chlor-2-methyl-inden $C_{10}H_9Cl = C_6H_3Cl < {CH_2 \atop CH} > C \cdot CH_3$. B. Man erhitzt eine Lösung von 30 g 5-Amino-2-methyl-inden (Syst. No. 1710) in 11/2 Liter Wasser mit 2 Mol.-

¹⁾ Diese Konstitution ist nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Auflage dieses Handbuches [1. I. 1910] von WÜEST (A. 415, 302) bewiesen worden.

Gew. konz. Salzsäure für 1 Mol.-Gew. Amin auf 90°, fügt eine Lösung von 20 g Cuprochlorid in 100 g konz. Salzsäure hinzu und tröpfelt etwas mehr als 1 Mol.-Gew. Natriumnitrit (in 10°/₀iger Lösung) hinzu. Man destilliert im Dampfstrom und reinigt das übergegangene Öl durch wiederholtes Destillieren im Dampfstrome, schließlich durch Lösen in Ather und Waschen mit Sodalösung (v. MILLER, ROHDE, B. 22, 1835). — Dunkelgelbes Öl. Kp₇₂₆: 240° (unkorr.). — Reduziert in der Wärme langsam ammoniakalische Silberlösung. Wird von Salpetersäure zu 4-Chlor-benzol-dicarbonsäure-(1.2) (Syst. No. 975) oxydiert.

- 13. Methylindene $C_{10}H_{10}$ mit unbekannter Methylstellung. Nach Kraemer, Spilker (in Muspratus Encyclopädischem Handbuch der technischen Chemie, 4. Aufl., Bd. VIII [Braunschweig 1905], S. 73—76) ist ein Methylinden (bezw. ein Gemisch isomerer Methylindene) im Leichtöl des Steinkohlenteers enthalten. Nach Bors (B. 35, 1762) läßt sich aus der von Basen und sauren Ölen befreiten Fraktion 200—210° des Steinkohlenteers ein Gemisch isomerer Methylindene als lichtbrechende, sich bald gelb färbende Flüssigkeit (D¹⁵: 0,958) isolieren, die von konz. Schwefelsäure verharzt, von Jodwasserstoffsäure polymerisiert und von siedender Salpetersäure zu Hemimellitsäure $C_6H_3(\mathrm{CO_2}H)_3^{12.3}$ und Trimellitsäure C_6H_3 ($\mathrm{CO_2}H)_3^{12.3}$ oxydiert wird.
 - 14. Isophenylcyclobuten $(C_{10}H_{10})_x$ s. bei Allocinnamylidenessigsäure, Syst. No. 950.

4. Kohlenwasserstoffe $C_{11}H_{12}$.

- 1. 1-[Pentadien-(1¹.1³)-yl]-benzol. α.γ-Pentadienyl-benzol. α-Phenyl-α.γ-pentadien C₁₁H₁₂ = C₆H₅·CH·CH·CH·CH·CH·CH₃. B. Aus der rohen Oxycarbonsäure C₆H₅·CH·CH·CH(OH)·CH(CH₃)·COOH beim Destillieren oder beim Kochen mit 10 % iger Schwefelsäure, neben α-Cinnamal-propionsäure C₁₂H₁₂O₂ (Syst. No. 950) und einem Lacton (Baidangwski, Ж. 37, 900; C. 1906 I, 349). Man läßt auf das γ-Oxy-α-phenyl-α-amylen (Syst. No. 534) HCl einwirken und erwärmt das hierbei entstehende Chlorid mit Pyridin (Klages, B. 40, 1769). Aus Zimtaldehyd und Äthylmagnesiumbromid nach Zersetzung des Reaktionsproduktes durch Eis und verd. Schwefelsäure (K.). Dünnflüssiges Öl. Krystallisiert bei -4° (K.). Kp: 240-260° (B.); Kp₁₆: 116° (korr.) (K.). D!¹: 0,9384 (K.). n²: 1,60167; n²: 1,61114; n²; 1,67038 (K.). Polymerisiert sich beim Aufbewahren zu einer zähen, in Ather nicht klar löslichen Flüssigkeit (K.). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol α-Phenyl-β-amylen (K.). Addiert 4 Atome Brom (B.).
- 2. 1-[1^3 -Metho-butadien-(1^1 . 1^3)-yl]-benzol, [γ -Metho- α . γ -butadienyl]-benzol, β -Methyl- δ -phenyl- α . γ -butadien, δ -Phenyl-isopren $C_{11}H_{12}=C_6H_5$ ·CH: $CH \cdot C(CH_3)$: CH_2 . B. Durch Umsetzen von Benzalaceton mit Methylmagnesiumjodid in Äther und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Essigsäureanhydrid (GRIGNARD, C. 1901 II, 625; A. ch. [7] 24, 486) oder mit Eiswasser und etwas Schwefelsäure (Klages, B. 35, 2651). Krystalle. F: 27°; $K_{P_{18}}$: 115° (G.); $K_{P_{32}}$: 124°; $D_1^{n_2}$: 0,9423 (K., B. 35, 2651). Polymerisiert sich sehr leicht (G.). Wird von Natrium und Alkohol zu β -Methyl- δ -phenyl- β -butylen reduziert (K., B. 35, 2652; 37, 2315).
- 3. $[a.\beta-Dimethylen-propyl]-benzol.$ $\beta-Methyl-\gamma-phenyl-a.\gamma-butadien.$ $\gamma-Phenyl-isopren$ $C_{11}H_{12}=C_6H_5$. $C(:CH_2)\cdot C(:CH_2)\cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Alkalicarbonat auf $\beta.\gamma$ -Dibrom-a.a-dimethyl- β -phenyl-buttersäure (unter Umlagerung und Abspaltung von CO_2 und $2\,H\,Br$), neben etwas β -Oxy-a.a-dimethyl- β -phenyl- γ -butyrolacton: $CH_2Br\cdot CBr(C_6H_5)\cdot C(C(H_3)_2\cdot COOH\rightarrow CH_2Br\cdot C(C_6H_5)(COOH)\cdot CBr(CH_3)_2\rightarrow CH_2Br\cdot CH(C_6H_5)\cdot CBr(CH_3)_2\rightarrow CH_2: C(C_6H_5)\cdot C(CH_3): CH_2$ (COURTOT, Bl. [3] 35, 987). Flüssig. Kp_{24} : 95°. Liefert bei der Einw. von Brom in der Kälte ein flüssiges, nicht unzersetzt siedendes Dibromid, bei der Einw. von 4 Atomen Brom in CS_2 eine Verbindung $C_{11}H_{11}Br_3$ (S. 499).
- 4. 4-Isopropyl-1-acetylenyl-benzol, [4-Isopropyl-phenyl]-acetylen, p-Cumyl-acetylen $C_1H_{12}=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot C$: CH. B. Durch Einwirkung von Natrium auf $(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CCl$: CHCl in Äther (Kunckell, Koritzky, B. 33, 3262). Öl. Kp₁₀: $110-120^6$. D¹⁷: 0,9124.
- l²-Chlor-4-isopropyl-1-acetylenyl-benzol, 4-Isopropyl-1-[ehloracetylenyl]-benzol $C_{11}H_{11}Cl=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot C:CCl.$ B. Aus $(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CC!$: CHCl durch Kochen mit alkoh. Kalilauge (Ku., Ko., B. 33, 3262). Ol. Kp₃₀: 170—180°. D¹⁷: 1,0852.
- 5. 1.3.5-Trimethyl-2-acetylenyl-benzol, [2.4.6-Trimethyl-phenyl]-acetylen $C_{11}H_{12}=(CH_3)_3C_6H_2\cdot C$: CH. B. Durch Einwirkung von Natrium auf 1.3.5-Trimethyl-2-[a. β -dichlor-vinyl]-benzol in Äther (Kunckell, Koritzky, B. 33, 3263). Ätherisch riechendes Öl. Kp₂₀: 168–175°. D¹⁷: 0,8731.

- 2²-Chlor-1.3.5-trimethyl-2-acetylenyl-benzol, 1.3.5-Trimethyl-2-[chloracetylenyl]-benzol $C_{11}H_{11}Cl=(CH_3)_3C_6H_2\cdot C:CCl.$ B. Durch Einwirkung von alkoholischer Kalilauge auf 1.3.5-Trimethyl-2-[a. β -dichlor-vinyl]-benzol (Kunckell, Kortzky, B. 33, 3263). Öl. Kp₂₀: 180—190°. D¹8: 1,0349.
- 6. Phenylcyclopenten $C_{11}H_{12} = \frac{HC CH_2}{HC CH_3}CH \cdot C_8H_5$ oder $H_2C CH_3$ CH · C_8H_5 oder Gemisch beider. B. Beim Erhitzen von 1-Phenyl-cyclopentanol-(3) mit Zinkchlorid (Borsche, Menz, B. 41, 206). Durch 3-stdg. Erwärmen von 3-Brom-1-phenyl-cyclopentan mit wäßr.-alkoh. Kalilauge (B., M.). Leicht bewegliche Flüssigkeit. Kp: 223—225°. D²⁰: 0,965. np: 1,5356. Entfärbt Bromwasser und alkal. Kaliumpermanganatlösung sofort.
- 7. 1.2-Benzo-cycloheptadien-(1.3), "Phenocyclohepten", L. R.-Name: [Benzolo-1.2-cycloheptadien-1.3] $C_{11}H_{12} = CH_2-CH_2-CH_2$. CH₂—CH₂. B. Aus salzsaurem Amino-phenocycloheptan $C_0H_4 < \frac{CH_2}{CH(NH_2)} \cdot \frac{CH_2}{CH_2} \cdot CH_2$ beim Erhitzen auf 240° (Kipping, Hunter, Soc. 83, 247). Naphthalinähnlich riechende, stark lichtbrechende Flüssigkeit. Kp₇₅: 233,5—234°. Di: 1,009. Mit kalter konz. Schwefelsäure entsteht anscheinend ein Kondensationsprodukt. Wird durch Kaliumpermanganat leicht zu y-[o-Carboxy-phenyl]-buttersäure oxydiert. Gibt mit Brom in Chloroformlösung ein Dibromid (?) [farbloses, aromatisch riechendes, mit Dampf flüchtiges Öl; erstarrt nicht bei 0°; zersetzt sich beim Erhitzen; beständig beim Kochen mit Sodalösung].
- 8. Dimethylindene $C_{11}H_{12}$. In der Fraktion vom Siedepunkt 220–230° des Steinkohlenteers ist ein Gemisch von isomeren Dimethylindenen enthalten (Boes, C. 1902 I, 811).
- 9. Kohlenwasserstoff $C_{11}H_{12}$. V. Im Erdöl von Balachany (Baku) (Markownikow, Ogloblin, \mathcal{H}_{0} . 15, 324; M., A. 234, 113). Kp: $250-255^{\circ}$. Liefert mit Brom in Schwefelkohlenstoff unter Kühlung eine Verbindung $C_{11}H_{11}Br$.

5. Kohlenwasserstoffe $C_{12}H_{14}$.

- 2. 1-[I³-Metho-pentadien-(I¹.1³)-yl]-benzol, [y-Metho-a.y-pentadienyl]-benzol, γ -Methyl-a-phenyl-a.y-pentadien $C_{12}H_{14}=C_8H_5\cdot CH:CH\cdot C(CH_3):CH\cdot CH_3.$ B. Aus 1 Mol.-Gew. Benzalaceton und 2 Mol.-Gew. Athylmagnesiumjodid (Klages, B. 35, 2652; 39, 2593; vgl. jedoch Kohler, Am. 38, 530). Öl von terpineolartigem Geruch. Kpg: 130°; D¹: 0,9593; np: 1,5366 (Kl., B. 39, 2593). Verharzt an der Luft (Kl., B. 35, 2652). Gibt bei Einw. von Natrium und Alkohol γ -Methyl- α -phenyl- β -amylen (Kl., B. 39, 2594).
- · 3. 1-[14-Metho-pentadien-(11.13)-yl]-benzol, [5-Metho-a.y-pentadienyl]-benzol, 5-Methyl-a-phenyl-a.y-pentadien $C_{12}H_{14}=C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot C(CH_3)_2$. B. Man erhitzt 100 Tle. Zimtaldehyd mit 15 Tln. Isobuttersäureanhydrid und 7,5 Tln. isobuttersaurem Natrium auf 150° (Perkin, Soc. 35, 141). Kp: 248—250°. Leichter als Wasser. Oxydiert sich rasch. Scheint mit Pikrinsäure eine krystallinische Verbindung zu bilden.
- 4. $1-[I^1.I^8-Dimetho-butadien-(I^1.I^2)-yl]-benzol$, [a.y-Dimetho-a. β -butadienyl]-benzol, β -Methyl- δ -phenyl- β -y-pentadien, Trimethyl-phenyl-allen $C_{12}H_{14}=C_6H_5\cdot C(CH_3)$: C: $C(CH_3)_2$. B. Durch 2-stdg. Erwärmen der Lösung von 38 g Brombenzol und 6 g Magnesium in Äther mit 25 g Mesityloxyd und Zerlegung des Reaktionsproduktes durch Eis und verd. Schwefelsäure (Klages, B. 37, 2305). Nach Citronen riechendes Öl. Kp₂₆: $107-108^{\circ}$; Kp₇₅₁: $218-220^{\circ}$ (Zers.). $D_1^{o_1s}$: 0.9277. $n_2^{o_2s}$: 1.5236. Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in verd. Schwefelsäure sowie mit Chromsäure Acetophenon. Bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol entsteht [a.y-Dimetho- β -butenyl]-benzol. Mit Brom entsteht ein Tetrabromid.
- 5. 1-[I^2 . I^3 -Dimetho-butadien-(I^1 . I^3)-yl]-benzol, [β . γ -Dimetho-a. γ -butadien $C_{12}H_{14} = C_6H_5 \cdot CH \cdot C(CH_3) \cdot CH \cdot CH$

- C(CH₃): CH₂. B. Entsteht aus dem bei der Einw. von Methylmagnesiumjodid auf a-Methylzimtsäure-methylester entstehenden öligen Reaktionsprodukt, wenn dasselbe unter vermindertem Druck auf ca. 150° erhitzt wird (KOHLER, Am. 36, 538). Öl. Kp₃₀: 165°.
- 6. 1-Methyl-4-isopropyl-2-acetylenyl-benzol, [2-Methyl-5-isopropyl-phenyl]-acetylen $C_{12}H_{14}=(CH_3)_2CH\cdot C_eH_3(CH_3)\cdot C:CH$. B. Durch Einw. von Natrium auf in Äther gelöstes $2^1.2^2$ -Dichlor-1-methyl-4-isopropyl-2-vinyl-benzol (Kunckell, Koritzky, B. 33, 3264). Öl. Kp_{50} : $128-130^{\circ}$. D^{17} : 0.8882.
- 2²-Chlor-1-methyl-4-isopropyl-2-acetylenyl-benzol, 1-Methyl-4-isopropyl-2-[chloracetylenyl]-benzol $C_{12}H_{13}Cl = (CH_3)_2CH \cdot C_5H_3(CH_3) \cdot C : CCl.$ B. Durch Einwirkung von alkoh. Kalilauge auf $2^1 \cdot 2^2 \cdot Dichlor-1-methyl-4-isopropyl-2-vinyl-benzol (Kunckell, Koritzky, B. 33, 3263). Öl. Kp₄₀: <math>215^0$. D^{17} : 1,0512.
- 7. 1-Phenyl-cyclohexen-(1) $C_{12}H_{14} = CH_2 < \frac{CH_2 CH}{2} > C \cdot C_6H_3$. B. Aus 1-Phenyl-cyclohexanol-(1) durch Erhitzen mit ZnCl₂ auf 160° oder durch Einw. von Essigsäureanhydrid oder Phenylisocyanat (Sabatter, Mallhe, C. r. 138, 1323; Bl. [3] 33, 76; A. ch. [8] 10, 546). Bewegliche Flüssigkeit von aromatischem, nicht campherartigem Geruch. Kp₂₀: 133° (S., M.). \mathbb{N}_0^{k} : 1,004; \mathbb{N}_1^{k} : 0,994 (S., M.). \mathbb{N}_0^{k} : 1,569 (S., M.). Molekular-Refraktion und Dispersion: Klages, B. 40, 2365.
- 8. 1-Phenyl-cyclohexen-(x) $C_{12}H_{13}=C_6H_9\cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen einer Lösung von Diphenyl in Amylalkohol mit Natrium (Bamberger, Lodter, B. 20, 3077). Zähflüssig. Kp_{716} : 244,8° (B., L., B. 20, 3077). Addiert 2 At. Gew. Brom (B., L., B. 21, 842).
- 9. Derivate von Phenylcyclohexenen $C_{12}H_{14}=C_6H_9\cdot C_6H_5$ mit unbekannter Stellung der Doppelbindung im Cyclohexenring.

Phenyldibromcyclohexen $C_{12}H_{12}Br_2=C_8H_7Br_2\cdot C_8H_5$. B. Beim Vermischen der Lösungen von Phenylcyclohexadien-(x,x) (S. 569) und Brom in Chloroform (Bamberger, Lodter, B. 21, 843). — Gelbes Öl. — Wird durch alkoholische Kalilauge in HBr und Diphenyl zerlegt.

Phenyltribromcyclohexen $C_{12}H_{11}Br_3 = C_8H_8Br_3 \cdot C_6H_5$. B. Aus Phenylbromcyclohexadien (S. 569) und Brom in Chloroform bei 0° (Bamberger, Lodter, B. 21, 845). — Flüssig. — Wird durch alkoh. Kalilauge in HBr und Bromdiphenyl zerlegt.

10. Acenaphthen-tetrahydrid-(3.4.5.11), Tetrahydroacenaphthen C₁₂H₁₄ = H₂C—CH₂

Zur Konstitution vgl. IPATJEW, Ж. 41, 766; B. 42, 2094. — B. Beim Kochen einer Lösung von Acenaphthen in Amylalkohol mit Natrium (BAMBERGER, LODTER, B. 20, 3077). Bei der Reduktion von Acenaphthen mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel (SABATIER, SENDERENS, C. r. 132, 1257; IP.). Aus Acenaphthylen und Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 250° (PADOA, FABRIS, R. A. L. [5] 17 I,114; G. 39 I, 331). — Dickes Öl. Kp₇₁₉: 249,5° (korr.) (B., L.); Kp: 254° (Sa., Se.). — Beim Überleiten der Dämpfe von Tetrahydroacenaphthen mit etwas Wasserstoff (vgl. P., R. A. L. [5] 16 I, 819) über Nickel bei 300° entstehen einerseits gasförmige Kohlenwasserstoffe, anderseits Acenaphthen (P., F.). Liefert (in Chloroform gelöst) mit Brom Dibrom-acenaphthen-tetrahydrid-(3.4.5.11) (s. u.) neben einem öligen Produkt (B., L.). — Verbindung mit Pikrylchlorid. F: 80° bis 81°; 82–83° (P., F.). — Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

Dibrom-acenaphthen-tetrahydrid-(3.4.5.11) $C_{12}H_{12}Br_2$. B. Bei allmählichem Vermischen der gekühlten Lösungen von Tetrahydroacenaphthen und Brom in Chloroform (BAMBERGER, LODTER, B. 21, 840). — Tafeln oder Prismen (aus Benzol). Rhombisch (MAYER, B. 21, 840; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 421). F: 138°; sehr schwer löslich in kaltem Alkohol, leichter in kochendem, sehr leicht in Äther, Chloroform und Benzol (B., L.). — Liefert mit alkoh. Kalilauge Acenaphthen und Bromwasserstoff (B., L.).

11. Acenaphthen-tetrahydrid-(x.x.x.x) $C_{12}H_{14}$.

Dibromacenaphthentetrabromid $C_{12}H_8Br_6=C_{12}H_8Br_2\cdot Br_4\cdot B$. Aus Acenaphthen und Brom in Schwefelkohlenstoff (Blumenthal, B. 7, 1094). — Krystalle. — Bei mehrtägigem Kochen mit Bleioxyd und Wasser entsteht eine Verbindung $C_{12}H_4O_2Br_2$ [Krystalle (aus Alkohol); F: 126—129°] (EWAN, COHEN, Soc. 55, 578).

12. Kohlenwasserstoff C₁₂H₁₄ von unbekannter Struktur (s. auch No. 13). V. Im Erdöl von Balachany (Baku) (Markownikow, Ogloblin, H. 15, 325; M., A. 234, 114).

Wurde aus der Fraktion vom Siedepunkt $240-250^{\circ}$ als Dinatriumsalz der Disulfonsäure $C_{12}H_{12}(SO_3H)_2$ (s. u.) isoliert.

Disulfonsäure $C_{12}H_{14}O_6S_2=C_{12}H_{12}(SO_3H)_2$. Darst. siehe beim Kohlenwasserstoff $C_{11}H_{14}$ (S. 501) (Markownikow, Ogloblin, Ж. 15, 322; M., A. 234, 111). — $Na_2C_{12}H_{12}O_6S_2+3H_2O$. Nadelförmige Krystalle (aus heißem verd. Alkohol). Schwer löslich in siedendem absol. Alkohol, in schwächerem Alkohol leichter löslich als in absolutem; das wasserfreie Salz ist in starkem Alkohol noch schwerer löslich als das wasserhaltige. — $BaC_{12}H_{12}O_6S_2+6H_2O$. Glänzende Täfelchen (aus heißem Wasser). Verliert das Krystallwasser bei 130°. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, etwas leichter in heißem.

13. Kohlenwasserstoff $C_{12}H_{14}$ von unbekannter Struktur (s. auch No. 12). V. In einigen deutschen Erdölen (Kraemer, Böttcher, B. 20, 601). — Kp: $240-245^{\circ}$. D^{15} : 0.982.

14. Kohlenwasserstoff $C_{12}H_{14}$ von unbekannter Struktur.

Perchlorderivat C₁₂Cl₁₄. B. Neben Hexachlornaphthalsäureanhydrid bei der Einw. von Antimonpentachlorid auf Naphthalsäureanhydrid (Francesconi, Recchi, G. 32 I, 50; R. A. L. [5] 10 II, 88). — Krystalle (aus Essigester). Triklin (Мильовечисн, G. 32 I, 50; R. A. L. [5] 10 II, 89); scheint auch in einer metastabilen monoklinen Modifikation zu existieren (M.). Schmilzt bei 135—136°; sehr leicht löslich in Benzin, ziemlich in Äther, schwer in Alkohol, sehr wenig in Essigester. — Gegen Oxydationsmittel äußerst beständig. Bei der Reduktion durch Zinkpulver in essigsaurer Lösung entsteht eine chlorhaltige Substanz [Prismen aus Benzol; F: 225°]. Gibt mit Alkali in alkoholischen Lösungen harzartige Massen.

6. Kohlenwasserstoffe $C_{18}H_{16}$.

- 1. 1-[15-Metho-hexadien-(11.13)-yl]-benzol, [s-Metho-a-y-hexadienyl]-benzol, s-Methyl-a-phenyl-a-y-hexadien $\rm C_{13}H_{16}=\rm C_0H_6\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH_3\cdot CH_3$. B. Durch Eintragen des Reaktionsproduktes aus Isobutylmagnesiumbromid und Zimtaldehyd in kalte 30% jege Schwefelsäure (Klages, B. 40, 1771). Schwach zimtartig riechendes Öl. Kp₁₆: 136%; Kp₂₂: 143%. D₁₅. 0,9248. n₂₅. 1,58727.
- 2. $1-[1^2.1^4-Dimetho-pentadien-(1^1.1^3)-yl]-benzol,$ [$\beta.\delta-Dimetho-\alpha.\gamma-pentadienyl]-benzol,$ $\beta.\delta-Dimethyl-a-phenyl-a.\gamma-pentadien$ $C_{13}H_{16}=C_6H_5\cdot CH:C(CH_3)\cdot CH:C(CH_3)_2$. B. Bei der Destillation von δ -Oxy- $\beta.\delta$ -dimethyl- ϵ -phenyl- β -amylen unter gewöhnlichem Druck (140°) (v. Fellenberg, B. 39, 2065). Flüssig. Kp₇₈₀: 234—236°.
- 3. 1.3.5-Trimethyl-2.4-divinyl-benzol, Divinylmesitylen $C_{13}H_{16} = (CH_3)_3C_6H(CH:CH_2)_2$.
- 2¹.2².4¹.4²-Tetrachlor-1.3.5-trimethyl-2.4-divinyl-benzol, 1.3.5-Trimethyl-2.4-bis-[a. β -dichlor-vinyl]-benzol $C_{13}H_{12}Cl_4=(CH_3)_3C_6H(CCl:CHCl)_2$. B. Durch Erhitzen von Bis-[chlor-acetyl]-mesitylen mit PCl_5 (Kunckell, Hildebrandt, B. 33, 3264 Anm.). Dickes Öl. Kp₁₄: 200—210°. D¹8: 1,350.
- 4. Benzylidencyclohexan, Benzalcyclohexan, Phenyl-cyclohexylidenmethan $C_{13}H_{16} = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > C: CH \cdot C_6H_5$ (vgl. No. 5). B. Durch Erhitzen von Cyclohexylphenylcarbinol mit ZnCl₂ (Sabatier, Mailhe, C. r. 139, 345; Bl. [3] 33, 79; A. ch. [8] 10, 539). Kp_{20} : 138°. D_0^0 : 0,982; D_4^{14} : 0,970. n_0^{14} : 1,545.
- 5. Kohlenwasserstoff $C_{13}H_{16}$ aus 1-Benzyl-cyclohexanol-(1), wahrscheinlich Gemisch von Benzylidencyclohexan $H_2C < \begin{array}{c} CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \end{array} > C: CH \cdot C_6H_5$ und 1-Benzyl-cyclo-
- hexen-(1) $\text{H}_2\text{C} < \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C} + \text{C}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_5$ (Sabatier, Privatmitteilung). B. Aus 1-Benzylcyclohexanol-(1) durch Erhitzen mit ZnCl_2 auf 160° oder durch Einw. von Essigsäureanhydrid oder Phenylisocyanat (S., Maille, C. r. 138, 1323; Bl. [3] 33, 76; A. ch. [8] 10, 547). Bewegliche Flüssigkeit von aromatischem, nicht campherartigem Geruch. Kp₂₀: 148°; D₈°: 0,983; D₄°: 0,973; n₅°: 1,551 (S., M.). Molekularrefraktion: S., M., A. ch. [8] 10, 547; ygl. Klages, B. 40, 2365.
- 6. 1-Methyl-2-phenyl-cyclohexen-(1) $C_{13}H_{16} = H_2C < \frac{CH_2 \cdot C(C_6H_5)}{CH_2} > C \cdot CH_3$. Molekular-Refraktion und -Dispersion: Klages, B. 40, 2365.

- 7. 1-Methyl-2-phenyl-cyclohexen-(2) (?) $C_{13}H_{16} = H_2C < \underbrace{CH:C(C_6H_5)}_{CH_2} > CH \cdot CH_3$ (?). B. Aus 1-Methyl-cyclohexanon-(2) und Phenylmagnesiumbromid (Murat, A. ch. [8] 16, 120). Kp₆: 128°. — Absorbiert energisch Brom unter Violettfärbung.
- 8. 1-Methyl-3-phenyl-cyclohexen-(2 oder 3) $C_{13}H_{16} = H_2C < \frac{C(C_6H_5) \cdot CH}{C(H_2-CH_2)} \cdot CH \cdot CH_3$ oder $HC < \frac{C(C_6H_5) \cdot CH}{CH_2-CH_2} \cdot CH \cdot CH_3$. B. Aus 1-Methyl-3-phenyl-cyclohexanol-(3) durch Erwärmen mit dem doppelten Gewicht $ZnCl_2$ auf 150^o (Wallach, C. 1905 II, 675). Kp: $258-260^o$; Kp₃₅: $154-155^o$. $D_{22,5}$: 0,960. Nitrosochlorid $C_{13}H_{16}ONCl$. F: $124-127^o$ (Zers.). Unlöslich in Methylalkohol. Liefert beim Erwärmen mit Natriummethylat das Oxim $C_{13}H_{15}ON$ eines 1-Methyl-3-phenyl-cyclohexenons $C_1 H_1 O_1 n_2$ weige isomeren Hormen (Wallach C. 1905 II, 676)

cyclohexenons C₁₃H₁₄O in zwei isomeren Formen (Wallach, C. 1905 II, 676).

- 9. 1-Methyl-3-phenyl-cyclohexen-(4 oder 5) $C_{13}H_{16} = HC < \frac{CH(C_6H_5) \cdot CH_2}{CH CH_2} > CH \cdot CH_3$ oder $H_2C < \frac{CH(C_6H_5) \cdot CH_2}{CH CH_3} > CH \cdot CH_3$. B. Aus dem 1-Methyl-3-phenyl-cyclohexanol-(5) durch Erhitzen mit überschüssigem P₂O₅ auf 120° (KNOEVENAGEL, GOLDSMITH, A. 303, 264). — Flüssig. Kp: 248—252°; Kp₁₇: 128—130°. D²: 0,9581. n²⁰: 1,5402. — Entfärbt sofort eine Lösung von Brom in Chloroform sowie verdünnte KMnO₄-Lösung. Oxydiert sich an der Luft.
- 10. 1-p-Tolyl-cyclohexen-(1) $C_{13}H_{16} = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH}{CH_2 \cdot CH_2} > C \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus 1-p-Tolyl-cyclohexanol-(1) durch Erhitzen mit $ZnCl_2$ auf 160° oder durch Einw. von Essignation Frank Phonylisocyanat (Sabatier, Maille, C. r. 138, 1323; Bl. [3] 33, 76; A. ch. [8] 10, 547). — Bewegliche Flüssigkeit von aromatischem, nicht campherartigem Geruch. Kp₃₀: 142°. D³₀: 0,981; D⁴₁: 0,971. n⁵₁: 1,549.
- 11. 1-Methyl-4-phenyl-cyclohexen-(3) [L.R. Bezf.: Methyl-4-phenyl-1- $\texttt{cyclohexen-1} \ \ \textbf{C}_{13}\textbf{H}_{16} = \textbf{C}\textbf{H}_3 \cdot \textbf{C}\textbf{H} < \begin{matrix} \textbf{C}\textbf{H}_2 \cdot \textbf{C}\textbf{H}_3 \\ \textbf{C}\textbf{H}_2 \cdot \textbf{C}\textbf{H} \end{matrix} \\ > \textbf{C} \cdot \textbf{C}_6\textbf{H}_5. \quad \textit{B.} \quad \texttt{Durch Einw. von ZnCl}_2 \ \texttt{auf} \\ > \textbf{C} \cdot \textbf{C}_6\textbf{H}_5 \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{C}_6\textbf{H}_5. \quad \textbf{C} \cdot \textbf{C}_6\textbf{C} \cdot \textbf{C}_6\textbf{C} \\ > \textbf{C} \cdot \textbf{C}_6\textbf{C} \\ > \textbf{C}_6\textbf{C} \\ >$ 1-Methyl-4-phenyl-cyclohexanol-(4) (SABATIER, MAILHE, C. r. 142, 440; A. ch. [8] 10, 563). — Farblose Flüssigkeit. Kp_{23} : 147°. D_4^0 : 0,9846; D_4^{14} : 0,9716. n_D^4 : 1,555.
- 12. Kohlenwasserstoff C₁₃H₁₆ von unbekannter Struktur. B. Entsteht neben C₁₂H₁₆ bei der Destillation von 1 Tl. Alantolacton C₁₅H₂₀O₂ (Syst. No. 2463) mit 1 Tl. P₂O₅ (Bredt, Posth, A. **285**, 379). — Flüssig. Kp: 288°; Kp₁₀: 132°.

7. Kohlenwasserstoffe $C_{14}H_{18}$.

- 1. 1-[I^6-Metho-heptadien-(I^1.I^3)-yl]-benzol, [ζ -Metho-a. γ -heptadienyl]-benzol, ζ -Methyl-a-phenyl-a. γ -heptadien $C_{14}H_{18}=C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Zersetzung des Reaktionsproduktes aus Zimtaldehyd und Isoamylmagnesiumbromid mit kalter verd. Schwefelsäure (Klages, B. 40, 1771). - Öl von zimtähnlichem Geruch. Kp_{15} : 146—1470. D_4^{20} : 0,9508. n_D^{20} : 1,58547.
- $2. \quad a-\textbf{\textit{Phenyl-a-cyclohexyliden-\"athan}} \quad C_{14}H_{18} = H_2C\underbrace{<CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2}_{CCH_2\cdot CH_2} \cdot C:C(CH_3)\cdot C_6H_5$ oder a-Cyclohexyl-a-phenyl- \ddot{a} thylen $C_{14}H_{18} = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > CH \cdot C(:CH_2) \cdot C_6H_5$ oder Gemisch beider. B. Durch Erhitzen von Methyl-cyclohexyl-phenyl-carbinol mit ZnCl2 (Sabatier, Mailhe, C. r. 139, 345; Bl. [3] 33, 79; Å. ch. [8] 10, 540). — Kp_{755} : 260° ; Kp_{38} : 159°. D_0^0 : 0,981; D_4^{11} : 0,970. n_D^{14} : 1,541.
- 3. 1-Methyl-2-benzyl-cyclohexen-(2) (?) $C_{14}H_{18} =$ $\text{H}_{2}\text{C} < \underbrace{\text{CH}: \text{C}(\text{CH}_{2} \cdot \text{C}_{6}\text{H}_{5})}_{\text{CH}_{2}} > \text{CH} \cdot \text{CH}_{3} \ (?). \quad \textit{B.} \quad \text{Aus 1-Methyl-cyclohexanon-(2)} \quad \text{und Benzyl-}$ magnesiumchlorid (Murat, A. ch. [8] 16, 120). — Citronenartig riechende Flüssigkeit. Kp., 170°. D°: 0,99; D¹8: 0,981. np.: 1,453. — Absorbiert Brom unter Blaufärbung.
- 4. 1-Methyl-3-benzyl-cyclohexen-(1) $C_{14}H_{18}=H_2C < CH(CH_2 \cdot C_8H_5) \cdot CH_2 > C \cdot CH_3$. Molekular-Refraktion und -Dispersion: Klages, B. 40, 2365.

- 5. 1-Methyl-4-benzyl-cyclohexen-(3) $C_{14}H_{16} = C_8H_5 \cdot CH_2 \cdot C + CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot$
- 6. 1-Methyl-2-o-tolyl-cyclohexen-(2) (?) $C_{14}H_{18} = H_2C < CH_2 CH_{(CH_3)} > C \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ (?). B. Aus 1-Methyl-cyclohexanon-(2) und o-Tolyl-magnesiumchlorid (Murat, A. ch. [8] 16, 120). Gelbliche Flüssigkeit. Kp₁₂: 158—160°. D°: 0,985; D²⁰: 0,961. n_0^{20} : 1,541. Absorbiert Brom unter Violettfärbung.
- 7. 1-Methyl-2-p-tolyl-cyclohexen-(1) (?) $C_{14}H_{18} = H_2C < \frac{CH_2 CH_2}{CH_2 C(CH_3)} > C \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ (?). B. Man trägt allmählich etwas über 1 Mol.-Gew. P₂O₅ in 1 Mol.-Gew. siedendes n-Hexyl-p-tolyl-keton ein (KIPPING, RUSSEIL, Soc. 67, 507). Flüssig. Kp: $260-262^{\circ}$. Brom wirkt bromierend. Beim Kochen mit verd. Salpetersäure entsteht Terephthalsäure.
- 8. 1.1.2-Trimethyl-2-phenyl-cyclopenten-(4) (?) $C_{14}H_{18} = H_2C \cdot C(CH_3)(C_6H_5) \cdot C(CH_3)_2$ (?). B. Beim Erhitzen von 1.1.2-Trimethyl-2-phenyl-cyclopentan-carbonsäure-(5) (vgl. Eijkman, C. 1907 II, 2046) auf 140° (Blanc, Bl. [3] 21, 840). Kp₄₀: 195-200°.
- 9. Anthracenoktahydrid, Oktahydroanthracen C₁₄H₁₆ =

 Zur Konstitution vgl. Godenot, Bl. [4] 1, 128; A. ch. [8]

 12, 485, 519. B. Durch Hydrieren von Anthracen bei 200°, von Anthracentetrahydrid (F: 89°) bei 190° (G., C. r. 139, 605; Bl. [3] 31, 1340; A. ch. [8] 12, 478) oder von Hexahydroanthron (Syst. No. 648) bei 200° (G., Bl. [4] 1, 712; A. ch. [8] 12, 502) mittels Wasserstoffs und fein verteilten Nickels. Blättchen (aus Alkohol). F: 71°. Sublimiert oberhalb dieser Temperatur. Kp: 292° bis 295° (unkorr.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in heißem Alkohol, Eisessig und Benzol. Färbt sich an der Luft allmählich rosa. Die Lösungen fluorescieren anfangs nicht, sondern erhalten diese Eigenschaft erst nach und nach, anscheinend infolge einer partiellen Oxydation des Kohlenwasserstoffes (G., A. ch. [8] 12, 484). Liefert bei energischer Oxydation mit CrO₃ Anthrachinon, bei gemäßigter Oxydation in Gegenwart von Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur Dihydrooxanthranol C₆H₈<(COH)₂>C₆H₄ (Syst. No. 564) und Hexahydroanthron (G., C. r. 140, 250; A. ch. [8] 12, 496). Kaliumpermanganat oxydiert zu Phthalsäure (G., Bl. [4] 1, 121; A. ch. [8] 12, 494). Anthracenoktahydrid liefert bei 12-stdg. Erhitzen mit der gleichen Menge roten Phosphors und der 4-fachen Menge Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) im zugeschmolzenen Rohr auf 250° oder bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von stark aktivem Nickel bei 180° ein Gemisch von Anthracenperhydrid mit Anthracenoktahydrid (G., C. r. 141, 1029; A. ch. [8] 12, 479, 528). Beim Chlorieren in Eisessig oder Schwefelkohlenstoff entstehen 9.10-Dichlor-anthracenhexahydrid, 9.10-Dichlor-anthracenoktahydrid und 9-Chlor-anthracenoktahydrid; analog reagiert Brom (G., Bl. [4] 1, 703; A. ch. [8] 12, 486). Verbindung von Anthracenoktahydrid mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 9-Chlor-anthracenoktahydrid $C_{14}H_{17}Cl = C_6H_{10} < \begin{array}{c} CHCl \\ CH_2 \\ \end{array} > C_6H_4$. B. Entsteht in geringer Menge neben 9.10-Dichlor-anthracenoktahydrid und 9.10-Dichlor-anthracenhexahydrid bei der Einw. von 2 Mol.-Gew. Chlor auf 1 Mol.-Gew. Anthracenoktahydrid in CS₂ oder CHCl₃ bei gewöhnlicher Temperatur (G., C. r. 139, 606; Bl. [3] 31, 1342; [4] 1, 707; A. ch. [8] 12, 492). Gelbe sirupöse Flüssigkeit. Sehr schwer flüchtig mit Wasserdämpfen. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln. Verliert bei der Destillation HCl unter Bildung von Anthracenhexahydrid $C_6H_{10}<(CH)_2>C_6H_4$. Wird durch Pikrinsäure rot gefärbt.
- 9.10-Diehlor-anthracenoktahydrid C₁₄H₁₆Cl₂ = C₆H₄₀CHCl C₆H₄. B. Durch Einw. von Chlor auf Anthracenoktahydrid in Schwefelkohlenstoff oder Chloroform bei gewöhnlicher Temperatur, neben 9.10-Diehlor-anthracenhexahydrid und wenig 9-Chlor-anthracenoktahydrid (Godchot, C. r. 139, 606; Bl. [3] 31, 1342; [4] 1, 706; A. ch. [8] 12, 492).

Aus Anthracenhexahydrid $C_8H_{10} < (CH)_2 > C_8H_4$ und Chlor in Eisessig- oder Chloroform-lösung (G., C. r. 142, 1204; A. ch. [8] 12, 505). — Nadeln (aus Eisessig). F: 192° (korr.). — Gleicht in seinem chemischen Verhalten der entsprechenden Dibrom-Verbindung.

- 9-Brom-anthracenoktahydrid $C_{14}H_{17}Br=C_6H_{10} < {}^{\text{CHBr}}_{\text{CH}_2} > C_6H_4$. B. Wie die entsprechende Chlorverbindung (Goddhot, C. r. 139, 606; Bl. [3] 31, 1341; [4] 1, 703; A. ch. [8] 12, 489). Gelbe, mit Wasserdämpfen schwerflüchtige Flüssigkeit. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln. Verliert bei der Destillation, selbst im Vakuum, ebenso beim Erhitzen mit wäßr. oder alkoh. Kalilauge auf 150°, HBr unter Bildung von Anthracenhexahydrid $C_6H_{10} < (CH)_2 > C_6H_4$. Wird durch CrO₃ in Eisessig-Lösung zu Dihydro-oxanthranol $C_6H_6 < (C\cdot OH)_2 > C_6H_4$ (Syst. No. 564) oxydiert. Färbt sich mit Pikrinsäure rot.
- 9.10-Dibrom-anthracenoktahydrid $C_{14}H_{16}Br_2 = C_6H_{10} < \begin{array}{c} CHBr \\ CHBr \\ \end{array} > C_6H_4$. B. Aus Anthracen-oktahydrid (Godchot, C. r. 139, 605; Bl. [3] 31, 1341; [4] 1, 704; A. ch. [8] 12, 489) und aus Anthracenhexahydrid (G., C. r. 142, 1204; A. ch. [8] 12, 490, 505) wie die entsprechende Dichlor-Verbindung. Nadeln. F: 194° (korr.). Leicht löslich in heißem Essigester, Benzol und Chloroform, sehr wenig in Alkohol und Eisessig. Beständig gegen wäßr. und alkoh. Kalilauge bei 250°. Wird durch CaO bei Rotghtt zersetzt und durch CrO3 in siedender Eisessiglösung allmählich zu Anthrachinon oxydiert.
- 10. Phenanthrenoktahydrid, Oktahydrophenanthren C₁₄H₁₈, dargestellt von Graebe (vgl. Nr. 11 und 12). B. Beim Erhitzen von Phenanthren mit Jodwasserstoff und Phosphor (Graebe, A. 167, 154). Darst. Man erwärmt 6 g Phenanthren mit 7 g Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und 3 g rotem Phosphor in einem mit Kohlendioxyd gefüllten Rohr, so daß die Temperatur innerhalb 3 Stdn. auf 200° steigt, und hålt dann 7 Stdn. auf dieser Temperatur (J. Schmidt, Mezger, B. 40, 4253). F: —12° bis —11°; Kp₇₈₇; 282° (korr.); D²⁰; 1,012; mischbar in allen Verhältnissen mit Äther, Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Eisessig, Ligroin und Benzol; löslich in ca. 15 Tln. Methylalkohol und ca. 10 Tln. Åthylalkohol; n²⁰: 1,5599 (Sch., M.). Wird durch Chromsäure und Eisessig zu Phenanthrenchinon oxydiert (G.; vgl. indessen Sch., M.). Wird durch warme konz. Salpetersäure nitriert (Sch., M.). Gibt mit warmer konz. Schwefelsäure eine zunächst weinrote, dann braunschwarze, mit konz. Schwefelsäure und Kaliumdichromat eine grünschwarze Lösung (Sch., M.).
- 11. Phenanthrenoktahydrid, Oktahydrophenanthren C₁₄H₁₈, dargestellt von Breteau (vgl. Nr. 10 und 12). B. Entsteht neben dem Hexahydrid beim Überleiten von mit Phenanthrendämpfen beladenem Wasserstoff über feinverteiltes Nickel bei einer etwas unterhalb 200° liegenden Temperatur (Br., C.r. 140, 942). Flüssig, Erstarrt bei —10° noch nicht. Kp₇₈₀: 280—285°; Kp₁₃: 123—124°. D°: 1,006; D¹⁸: 0,993. n¹⁸: 1,537. Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Alkohol, leicht in Äther, Benzol und Chloroform. Wird durch Oxydationsmittel leicht angegriffen, ohne daß Phenanthrenchinon gebildet wird. Bildet bei der Einw. von Brom in Eisessig flüssige, wenig beständige Bromderivate.
- 12. Phenanthrenoktahydrid, Oktahydrophenanthren $C_{14}H_{18}$, dargestellt von IPATJEW, JAKOWLEW, RAKITIN (vgl. Nr. 10 und 11). B. Beim Erhitzen von Phenanthrentetrahydrid in komprimiertem Wasserstoff in Gegenwart von Nickeloxyd auf 360° (IP., Ja., Ra., JK. 40, 499; B. 41, 1000). Flüssigkeit. Erstarrt in einem Gemisch von Schnee und Kochsalz. Schmilzt um -4° .
- 13. 3-Methyl-fluorenhexahydrid, Hexahydro-3-methyl-fluoren $C_{14}H_{18}=CH_2$ B. Beim Erwärmen von 1-Methyl-4-benzyl-cyclohexanol-(3) (vgl. HALLER, MARCH, C.r. 140, 625; Bl. [3] 33, 708) mit P_2O_5 (Wallach, B. 29, 2962). Flüchtig mit Wasserdämpfen; Kp_{14} : 128°; D. 0,99; n_D^{28} : 1,5455 (W.). Entfärbt weder Brom noch Permanganat (W.).

8. Kohlenwasserstoffe $C_{16}H_{22}$.

1. $1-[I^3.I^7-Dimetho-octadien-(I^1.I^*)-yl]-benzol,$ fy. η -Dimetho-a.x-octadienyl]-benzol, y. η -Dimethyl-a-phenyl-a.x-octadien (x = 5 oder 6 oder 7 bezw. = ε oder ζ oder η) $C_{16}H_{22} = C_6H_6$. CH: CH: CH: CH(CH₃)· CH₂· C₅H₉. Linksdrehende Form. B. Bei 5-stdg. Erhitzen von $1^1.1^*$ -Dichlor- $1\cdot[1^3.1^7$ -dimetho-octyl]-benzol (x = 6 oder 7 oder 8) (S. 470) mit Pyridin (Klages, Sautter, B. 39, 1940). — Geruchloses Öl. Kp_{9.5}: 152°. D'': 0,8947. n_D^{tr} : 1,5276. [a_D^{tr} : -65,11°. — Wird durch Erhitzen mit Oxalsäure in einen isomeren Kohlenwasserstoff (s. den nächsten Artikel) umgewandelt. Wird durch Natrium in Alkohol zu $1\cdot[1^3.1^7$ -Dimetho-octen-(1')-yl]-benzol (x = 5 oder 6 oder 7) reduziert. Brom wird energisch addiert und wirkt gleichzeitig auch in der Kälte substituierend.

- 2. 1-Methyl-4-isopropyl-3-phenyl-cyclohexen-(4) $C_{16}H_{22} = (CH_3)_2CH \cdot C < \frac{CH(C_6H_5) \cdot CH_2}{CH} > CH \cdot CH_3$ oder 1-Methyl-3-phenyl-4-isopropyliden-cyclohexan $C_{16}H_{22} = (CH_3)_2C \cdot C < \frac{CH(C_6H_5) \cdot CH_2}{CH_2} > CH \cdot CH_3$ oder 1-Methyl-4-isopropenyl-3-phenyl-cyclohexan $C_{16}H_{22} = CH_3 \cdot C(:CH_2) \cdot CH < \frac{CH(C_6H_5) \cdot CH_2}{CH_2} > CH \cdot CH_3$. Rechtsdrehende Form. B. Durch Erhitzen von 1-[13,17-Dimetho-octadien-(11,1*)-yl]-benzol (S. 527) mit Oxalsäure (KLAGES, SAUTTER, B. 39, 1940). Öl. Kp₁₀: 139—140°. $D_4^{15,7}$: 0,9462. $D_{12} = D_{12} = D_{12} = D_{13} = D_{14} = D$
- 3. 1-Methyl-3-[4-isopropyl-phenyl]-cyclohexen-(4 oder 5) $C_{16}H_{22} = CH_3 > CH \cdot C_6H_4 \cdot HC < CH_2 \cdot CH(CH_3) > CH_2$ oder $CH_3 > CH \cdot C_6H_4 \cdot HC < CH_2 \cdot CH(CH_3) > CH$.

 B. Aus 1-Methyl-3-[4-isopropyl-phenyl]-cyclohexanol-(5) durch Erhitzen mit P_2O_5 oder Kochen mit Schwefelsäure (Knoevenagel, Giese, Wedemeyer, A. 303, 272). Aromatisch riechende Flüssigkeit. Kp_{12} : 149-150°; Kp_{14} : 157-158°. D_1^{tit} : 0,9376. n_2^{tit} : 1,5283.
- 4. Kohlenwasserstoff $C_{16}H_{23} = C_6H_5 \cdot C_{10}H_{17}$ ("Phenyldihydropinen"). B. Aus Pinenhydrochlorid, Benzol und AlCl₃ (Konowalow, Ж. 34, 31; C. 1902 I, 1296). Kp_{745} : 286—291°. D_5^{50} : 0,9594. n_5^{50} : 1,52691. Hat gesättigten Charakter.

9. 1-Methyl-4-isopropyl-fluoren-hexahydrid $C_{17}H_{24}=$ B. Beim Erhitzen von inakt. Benzylmenthol (Syst. No. 534) mit dem doppelten Gewicht P_2O_5 zuerst auf 140° und dann auf 175° im Vakuum $CH \cdot CH[CH(CH_3)_2] \cdot CH_2$ (12 mm) (Wallach, A. 305, 264). — Öl. Kp₁₀: $153-155^\circ$.

10. Kohlenwasserstoffe $C_{19}H_{28}$.

1. Dicyclohexyl-phenyl-methan $C_{19}H_{28} = \left(H_2C < \frac{CH_2 - CH_2}{CH_2 - CH_2} > CH - \right)_2^2 + C_6H_5$. B. Durch Überleiten von Triphenylmethan in einem Wasserstoffstrom über fein verteiltes, auf 220° erhitztes Nickel (Godchot, C. r. 147, 1058; Bl. [4]7, 958). — Kp₂₀: 210-212°; D¹³: 0,9894 (G.). — Wird durch 5 Tle. rauchende Salpetersäure bei 10° in ein Mononitroderivat (s. u.) verwandelt (G., C. r. 149, 1137; Bl. [4] 7, 960).

Mononitroderivat C₁₉H₂₇O₂N = (C₆H₁₁)₂CH·C₆H₄·NO₂ (?). B. Aus Dicyclohexylphenylmethan und 5 Tln. rauchender Salpetersäure bei 10° (Gорснот, C. r. 149, 1138; Bl. [4] 7, 960). — Schwach gelbliche Nadeln. F: 113°.

- 2. Abietin C₁₉H₂₈. B. Man behandelt Abietinsäure mit PCl₅ und destilliert das entstandene Chlorid im Vakuum (Levy, B. 39, 3045). Gewinnung aus Harzöl durch Destillation: Levy, B. 40, 3659; vgl. Kraemer, Spilker, B. 32, 2953, 3614. Farbloses, intensiv blau fluorescierendes Öl. Kp₁₇: 200–202° (L., B. 39, 3045); Kp_{14.5}: 200–202° (L., B. 40, 3659). Verhält sich gegen organische Lösungsmittel dem Abieten (S. 508) ganz ähnlich (L., B. 39, 3045).
 - 3. Kohlenwasserstoff $C_{19}H_{28}$ aus Cholesterylchlorid s. Syst. No. 4729 c.

11. Kohlenwasserstoffe $C_{20}H_{30}$.

 $\begin{array}{ll} 1. & \textbf{2.2'-Dimethyl-5.5'-diisopropenyl-diphenyloktahydrid-(1.4.5.6.} \\ \textbf{1'.4'.5'.6')}, & & \textbf{.Biscarven''} & \textbf{C}_{20}\textbf{H}_{30} & = \\ \textbf{CH}_3 \cdot \textbf{C}(:\textbf{CH}_2) \cdot \textbf{CH} < \begin{matrix} \textbf{CH}_2 \cdot \textbf{CH}_2 \\ \textbf{CH}_2 \cdot \textbf{CH}_3 \end{matrix} \\ \textbf{CH}_3 \cdot \textbf{C} < \begin{matrix} \textbf{CH} \cdot \textbf{CH}_2 \\ \textbf{CH} \cdot \textbf{CH}_2 \end{matrix} \\ \textbf{CH}_3 \cdot \textbf{C}(:\textbf{CH}_2) \cdot \textbf{CH}_3 \\ \textbf{CH}_3 \cdot \textbf{C}(:\textbf{CH}_2) \cdot$

Erwärmen von Dicarvelol (Syst. No. 557) mit P₂O₅ auf 100-110°, neben Cymol (?) (Harries, B. 32, 1316; H., Kaiser, B. 32, 1325). — Lichtgelbe Flüssigkeit von schwach kautschukartigem Geruch. Kp₁₁: 169-171°. Leichter als Wasser. Schwer löslich in kaltem Alkohol. — Brom färbt die Eisessiglösung dunkelviolett. Mit Eisessig-Schwefelsäure oder konz. Schwefelsäure entsteht eine tiefrote, auf Zusatz von Wasser verschwindende Färbung.

2. **Pinakonen** $C_{20}H_{30}$. B. Entsteht, neben Campherpinakonäthyläther, aus Campherpinakon (Syst. No. 557) und verd. Schwefelsäure + Alkohol (Beckmann, B. 27, 2349). Bei 3-stdg. Erhitzen von Chlorpinakonan (S. 509) mit Sodalösung auf 130 $^{\circ}$ (B., A. 292, 17). Beim

Kochen von Pinakonanol (Syst. No. 534) oder dessen Propyläther (gelöst in Aceton) mit verd. Schwefelsäure (1:6) (B., A. 292, 18). — Federförmige Krystalle (aus Aceton + Alkohol). F: 55—56° (B., A. 292, 18). D⁵¹; 0,93046 (B., A. 292, 23). Schwer löslich in Methylalkohol und Äthylalkohol, leicht in Äther, Benzol, Petroläther und Aceton (B., A. 292, 18). n⁵¹; 1,50233 (B., A. 292, 23). — Beim Kochen mit Chromsäuregemisch entsteht eine Verbindung C₂₀H₃₀O [Krystalle (aus Petroläther); F: ca. 70°; sehr leicht löslich in Methylalkohol, Äther und Petroläther] (B., A. 292, 22). Pinakonen verbindet sich mit HCl bezw. HBr zu Chlorbezw. Brom-pinakonan und mit Brom zu Dibrompinakonan (S. 509) (B., B. 27, 2350; A. 292, 19, 20). Jodwasserstoffsäure erzeugt in ätherischer Lösung Pinakonan (S. 509) (B., B. 27, 2350; A. 292, 22).

Nitrosochlorid C₂₀H₃₀ONCl. F: 150° (Zers.) (B., B. 27, 2350; A. 292, 19).

- 12. Piceneikosihydrid $C_{22}H_{34}$. B. Entsteht neben beträchtlich mehr Picenperhydrid bei 12—16-stündigem Erhitzen von 1 Tl. Picen (Syst. No. 491) mit 5—6 Tln. Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und $1^{1}/_{4}$ Tln. rotem Phosphor auf $250-260^{\circ}$ (Liebermann, Spiegel, B. 22, 780). Flüssig. Siedet oberhalb 360° .
- 13. 1.3.5-Triphenyl-benzol-eikosihydrid $C_{24}H_{38}$. B. Bei 32-stündigem Erhitzen von Triphenylbenzol mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf 270—280° (MELLIN, B. 23, 2534). Dickes Öl.
- 14. Kohlenwasserstoffe $C_{27}H_{44}$ bezw. Substitutionsprodukte von solchen, erhalten aus Verbindungen der Steringruppe s. Syst. No. 4729a-c.
- 15. Kohlenwasserstoff $C_{30}H_{50}$. B. Bei mehrwöchigem Stehen von Jod-dihydroisocaryophyllen $C_{15}H_{25}I$ (S. 172), gelöst in absol. Äther, mit Natrium (Wallach, A. 271, 293; Wallach, Tuttle, A. 279, 393). Prismen (aus absol. Alkohol). F: $144-145^{\circ}$ (W., T.). Beständig gegen Oxydationsmittel (W., T.).

G. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-12}

Der wichtigste Vertreter dieser Reihe ist das Naphthalin $C_{10}H_8$ — der Stammkörper einer außerordentlich durchgearbeiteten Verbindungsgruppe und zugleich der bekannteste Typ der zweikernig orthokondensierten Ringsysteme (vgl. S. 11-12), an welchen die theoretischen Betrachtungen über Ringkondensation in erster Linie angeknüpft haben.

Über die Konstitution des Naphthalins sprach zuerst Erlenmeyer (A. 187, 346 Anm.) 1866 die Annahme aus, daß sein Molekül aus zwei Benzolkernen besteht, die derart miteinander verschmolzen sind, daß beiden zwei benachbarte Kohlenstoffatome gemeinsam sind. Die ersten experimentellen Beweise für diese Annahme brachte kurz darauf Graebe (B. 1, 36; A. 149, 20); weitere Beweise sind von Reverdin und Noelting in der Monographie "Sur la constitution de la naphtaline et de ses dérivés" [Mulhouse 1888] auf S. 12—13 zusammengestellt.

Zu welchen Anschauungen man über die Bindungsverhältnisse innerhalb des bicyclischen Naphthalinsystems gelangt, hängt demnach natürlich davon ab, welche Auffassung man für die Konstitution des Benzols zugrunde legt (vgl. S. 173—174). Von der Kekuléschen Formel ausgehend, gelangt man zu der gebräuchlichsten Naphthalin-Formel I (s. u.), welcher Marckwald (A. 274, 334; 279, 3; Ahrenssche Sammlung chemischer und chemisch-

technischer Vorträge, Bd. II [Stuttgart 1898], S. 25) eine bestimmtere Deutung durch Hinzufügung der Annahme gibt, daß die Oszillation der Doppelbindungen durch den Zusammenschluß der beiden Benzolkerne aufgehoben ist (vgl. dagegen Erdmann, A. 275, 191), das Molekül also dauernd die Bindungsverteilung entsprechend I — mit Doppelbindung zwischen den beiden gemeinsamen C-Atomen — besitzt. Die zentrische Benzol-Formel führte Bam-

BERGER (A. 257, 14 ff., 40 ff.) zu der Naphthalin-Formel II (vgl. auch Thomsen, B. 19, 2949); über Modifikationen dieser Formel s.: Armstrong, B. 24 Ref., 728; Harries, A. 343, 337; Baly, Tuck, Soc. 93, 1905. Auf Grund der Theorie der Partialvalenzen stellte Thiele (A. 306, 136; vgl. dazu: Knoevenagel, A. 311, 228; Michael, J. pr. [2] 68, 510; s. auch Oddo, R. A. L. [5] 15 II, 447 Anm.) die Formel III auf.

Zur räumlichen Auffassung des Naphthalinmoleküls s.: Sachse, B. 21, 2533; Ciamician, G. 21 II, 106; Knoevenagel, A. 311, 228; Erlenmeyer jun., A. 316, 70; Thiele, A. 319, 138; Kaufler, A. 351, 154; B. 40, 3251.

Zur Ableitung der Isomerie-Möglichkeiten für Substitutions-Derivate des Naphthalins benutzt man das vereinfachte Schema IV. Es ist daraus ersichtlich, daß die 8 Orte, die für Eintritt von Substituenten in Betracht kommen, in 2 Gruppen zerfallen; solche, welche der Vereinigungsstelle der beiden Benzolkerne benachbart sind (1, 4, 5 und 8), und solche, welche mit ihr nicht in unmittelbarer Bindung stehen (2, 3, 6 und 7). Dementsprechend können Monoderivate in Übereinstimmung mit der Erfahrung — in je 2 iso-

meren Formen bestehen, die man durch die griechischen Buchstaben a und β zu unterscheiden pflegt (vgl. Merz, Z. 1868, 394). Mehrere experimentelle Beweise (vgl. Liebermann, A. 183, 228, 254; Reverdin, Noelting, B. 13, 36; Bl. [2] 83, 107; Fittig. H. Erdmann, B. 16, 43) sind dafür erbracht worden, daß die a-Derivate den Substituenten benachbart der Vereinigungsstelle enthalten, daß die a- und β -Orte also entsprechend dem Schema V zu verteilen sind. Beweise für die Existenz von vier a-Orten im Naphthalin-Molekül: Atterberg, B. 9, 1734; 10, 547.

Zur Stellungsangabe für Derivate mit mehreren Substituenten benutzt man jetzt fast ausschließlich die in IV eingetragene, von Graebe (A. 149, 26) eingeführte Bezifferung durch arabische Ziffern. In der älteren Literatur wird vorzugsweise das Schema VI gebraucht; in englischen Zeitschriften findet man vielfach das Schema VII.

Diderivate existieren hei Gleichheit der beiden Substituenten in 10, bei Ungleichheit in 14 isomeren Formen. Die Bezeichnung der gegenseitigen Stellung zweier Substituenten in einem Benzolkern durch ortho ist hier nicht eindeutig, da sie zwei verschiedenartige Fälle — 1.2 (= 3.4) und 2.3 — umfaßt; eindeutig sind aber auch beim Naphthalin die Bezeichnungen meta — 1.3 (= 2.4) — sowie para (1.4). Man hat auch für die Stellungsmöglichkeiten, die sich bei Verteilung zweier Substituenten auf die beiden Benzolkerne ergeben, besondere Präfixe vorgeschlagen (H. Erdmann, A. 275, 188), die aber nicht gebräuchlich geworden sind; nur für die 1.8-Stellung (= 4.5) hat sich die Bezeichnung peri (Bamberger, Philip, B. 20, 241) eingebürgert.

Bei Gleichheit der Substituenten sind Triderivate in 14, Tetraderivate in 22 isomeren Formen möglich. Mathematische Berechnung der Anzahl isomerer Naphthalinderivate: Rey, B. 33, 1910; H. KAUFFMANN, B. 33, 2131.

Zusammenfassende Besprechung der Konstitution und Isomerie-Verhältnisse der Naphthalin-Verbindungen: Reissert in Meyer-Jacobsons Lehrbuch der organischen Chemie, Bd. II, Tl. II [Leipzig 1903], S. 294-313.

Literatur über die Naphthalingruppe: REVERDIN, NOELFING, Sur la constitution de la naphtaline et de ses dérivés [Mulhouse 1888]; REVERDIN, FULDA, Tabellarische Übersicht der Naphthalinderivate [Basel, Genf, Lyon 1894]; Täuber, Norman, Die Derivate des Naphthalins, welche für die Technik Interesse besitzen [Berlin 1896]. Siehe auch Frdl. 4, 623—643.

Im Verhalten ähneln das Naphthalin und seine Derivate den entsprechenden Vertretern der Benzolreihe. Doch bestehen auch deutliche Verschiedenheiten, z. B. in der Reaktionsfähigkeit der im Kern gebundenen Hydroxyle, die in der Naphthalinreihe erheblich größer als in der Benzolreihe ist (vgl. dazu Obermiller, J. pr. [2] 75, 20). Allgemein zeigen die Naphthalin-Körper die Neigung, leicht 4 Wasserstoffatome aufzunehmen, wobei die addierten H-Atome sämtlich in eine und dieselbe Hälfte des Moleküls eintreten. Durch diese Hydrierung verschwinden jene Verschiedenheiten des chemischen Verhaltens, welche die Naphthalin-Körper vor den entsprech nden Benzol-Körpern auszeichnen. Denn die Tetrahydride verhalten sich wie wahre Benzol-Körper, in denen der hydrierte Molekülteil die Stelle von ali-

phatischen Seitenketten vertritt. Untersuchungen und Betrachtungen über diese Verhältnisse: Bamberger, A. 257, 1. Die Abkömmlinge des Naphthalintetrahydrids werden, je nachdem sie die substituierende Gruppe im nichthydrierten oder im hydrierten Sechsring enthalten, als "aromatische" (= ar.) oder "alicyclische" (= ac.) unterschieden, z. B.:

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH} - \text{NH}_2 \\ \text{CH}_2 \\ \end{array} \\ \end{array}.$$

ar. Tetrahydro-β-naphthylamin

ac. Tetrahydro-β-naphthylamin.

Die Anlagerung weiterer ringförmiger Komplexe durch Brückenbildung zwischen zwei Orten des bicyclischen Naphthalins erfolgt nicht nur, wie in der Benzolreihe (vgl. S. 177), in der ortho-Stellung, sondern mit großer Leichtigkeit auch in der peri-Stellung, z. B.:

$$NH_{2} + 0 NH_{2} + 10 N = 2 H_{2} 0 + NH^{N}$$

Vgl. hierüber: Ekstrand, B. 18, 2883, 2886; Bamberger, Philip, B. 20, 238, 241; F. Sachs, A. 365, 59, 78.

1. Naphthalin, L. R.-Name: [Benzolo-benzol]
$$C_{10}H_8 = \begin{bmatrix} 7 & & & 1 \\ 6 & & & 3 \\ & 5 & & 4 \end{bmatrix}$$
.

Über Konstitution, Bezifterung und Literatur-s. S. 529-530.

Vorkommen und Bildung.

Naphthalin findet sich in einigen ätherischen Ölen (Nelkenstielöl, Storaxrindenöl) (v. Soden, Rojahn, C. 1902 II, 1117). Im Erdöl von Ölheim (Kraemer, Sitzungsberichte des Vereins zur Beförderung des Gewerhsteißes 1885, 299). Im Erdöle von Rangoon (Warren, Storer, Z. 1868, 232; J. 1868, 332). Im californischen Erdöle von Puente Hills (Mabery, Hudson, Am. 25, 284). Im Erdöl von Borneo (Jones, Wootton, Soc. 91, 1149). Im Bitumen eines Feuerbrunnens (puits de feu) von Ho-Tsing (Provinz Szu-Tschuan, China) (Boussingault, C. r. 96, 1452). — Naphthalin entsteht neben anderen Kohlenwasserstoffen bei der Verhüttung (Destillation) der Quecksilbererze von Idria, findet sich daher im "Stuppfett" (Goldschmiedt, M. v. Schmidt, M. 2, 11) [über die Zusammensetzung dieses letzten s. Go., v. Sch.]. Naphthalin bildet sich bei der trocknen Destillation der Steinkohle; ist daher im Steinkohlenteer enthalten (Kidd, Berzelius' Jahresber. 3, 186). Entsteht bei der Braunkohlenschwelerei, ist daher im Braunkohlenteer enthalten (wurde aber nicht im Vorlauf des Teers aus bituminösem Schiefer gefunden) (Heusler, B. 25, 1677; 30, 2744). Bei der destruktiven Destillation von Braunkohlenteeröl (Schultz, Würth, C. 1905 I, 1444). Beim Erhitzen von Holzteer und weniger flüchtigem Holzteeröl in glühenden, mit Koks gefüllten Röhren (Atterberg, B. 11, 1222). Beim Durchleiten von Bakuer Petroleumrückständen durch eine glühende, mit verkohltem Holz gefüllte Retorte (Letny, B. 11, 1210). Naphthalin findet sich im Teer, der bei der trocknen Destillation von Korkabfällen erhalten wird (Bordet, C. r. 92, 728; J. 1881, 1322).

Naphthalin entsteht aus Carbiden und Hydroxyden bei 800—1000° (Bradley, Jacobs, D. R. P. 125936; C. 1902 I, 77). Aus Methan bei hohem Erhitzen im zugeschmolzenen Rohr (Berthelot, A. 123, 211). Aus Athylen beim Durchleiten durch ein glühendes Rohr (Berthelot, A. 5pl. 6, 251; Norton, Noyes, Am. 8, 363). Aus Acetylen beim Erhitzen auf hohe Temperatur (Berthe, Bl. [2] 7, 308). Aus Alkohol beim Durchleiten durch ein glühendes, mit Bimsstein gefülltes Rohr (Berthe, A. ch. [3] 33, 296; J. 1851, 504; vgl. Reichenbach, Berzelius' Jahresber. 12, 307). Aus Ather beim Durchleiten durch ein glühendes Rohr (Reich). Aus Essigsäure beim Durchleiten durch ein glühendes, mit Bimsstein gefülltes Rohr (Berthe, A. ch. [3] 33, 300; J. 1851, 437). — Aus a.-Cyclooctadien-bis-hydrobromid (S. 35) beim Erhitzen mit Chinolin auf 250—300° (Willstätter, Veraguth, B. 40, 964). Beim Leiten von Cyclopentadien durch schwachglühende Röhren (Weger, Z. Ang. 22, 344). Aus Terpentinöl beim Eintropfen in ein glühendes eisernes Rohr (Schultz, B. 9, 548; 10, 116). — Beim Durchleiten eines Gemisches von Benzol und Äthylen durch ein rotglühendes Rohr als Hauptprodukt (Berthe, C. r. 63, 792; Bl. [2] 7, 278; A. 142, 257). Aus Toluol beim Durchleiten durch ein glühendes Rohr (Berthe, C. r. 63, 790; Bl. [2] 7, 221; A. 142, 254). Aus Teerxylol beim glühendes Rohr (Berthe, C. r. 63, 790; Bl. [2] 7, 221; A. 142, 254).

Durchleiten durch ein glühendes Rohr (Berth., Bl. [2] 7, 227). Beim Erhitzen von o-Xylylenbromid mit Chinolin auf 180–270° (Will., Ver.). Beim Überleiten von Isobutylbenzol über erhitztes Bleioxyd (Wreden, Znatovicz, B. 9, 1606). Beim Erhitzen eines [Dibrom-butyl]-benzols (S. 413, Z. 15 v. u.), erhalten durch Addition von Brom an das Butenylbenzol, welches aus Benzylchlorid und Allyljodid durch Natrium entsteht, mit Kalk (Aronheim, A. 171, 233). Aus [α,β-Dibrom-butyl]-benzol (S. 413, Z. 28 v. u.) beim Glühen mit Kalk (Radziszewski, B. 9, 261). Beim Durchleiten von Styrol mit Äthylen durch ein glühendes Rohr, in reichlicher Menge (Berth., C. r. 63, 835; Bl. [2] 7, 285; A. 142, 261). Beim Durchleiten von Styrol mit Acetylen durch ein glühendes Rohr (Berthelot, Bl. [2] 7, 288; C. r. 63, 835; A. 142, 261). Beim Durchleiten eines Gemisches von Styrol und Benzol durch ein glühendes Rohr (Berthelot, Bl. [2] 7, 288; C. r. 63, 835; A. 142, 261). Beim Durchleiten von α-Phenyl-α,y-butadien durch ein glühendes Rohr (Liebermann, Riiber, B. 35, 2697). Aus Anthracen und Athylen beim Überhitzen, in reichlicher Menge (Berth., C. r. 63, 999). Aus Chrysen und Athylen beim Überhitzen, in geringer Menge (Berth., C. r. 63, 999). — Aus Phenol, das mit etwas Wasser verflüssigt ist, durch Eintropfen in ein eisernes, auf Gelbglut erhitztes Rohr (Kramers, A. 189, 131). Aus Campher beim Überleiten seiner Dämpfe über rotglühendes Eisen (Regnault, A. 28, 84) oder glühenden Kalk (Frémy, A. 15, 288). Aus 1.1.2-Trimethyl-2-phenyl-cyclopentan-carbonsäure-(5) (Syst. No. 949) durch allmähliches Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 2) bis auf 220° (Blanc, Bl. [3] 18, 216). Durch Erhitzen gleichmole-kularer Mengen von Dimethylanilin und Brom auf 110—120° (Brunner, Brandenburg, B. 11, 698). Auch beim Erhitzen von p-Brom-dimethylanilin mit Bromwasserstoff auf 180° wird etwas Naphtbalin gebildet (Bru., Bra., B. 11, 700). Naphthalin entsteht neben α-Naphthoesäure, Benzoesäure und Salmiak durch 18-stdg. Erhitzen von Cinnamal-hippursäure (Syst. No. 1296

Durch Destillieren von a-Naphthol über roten Phosphor (WICHELHAUS, B. 36, 2943; 38, 1725). Aus β-Naphthol beim Erhitzen mit rotem Phosphor im geschlossenen Rohr auf 200° (WICH., B. 36, 2943). Aus β-Naphthol durch Destillation mit Zinkstaub (E. Fischer, Anleitung zur Darstellung organischer Präparate, 8. Aufl. [Braunschweig 1908], S. 57). — Man destilliert Juglon (Syst. No. 778) über Zinkstaub (Berntheen, B. 17, 1946). — Aus Naphthalin-a-carbonsäure durch Destillation mit Ätzbaryt (A. W. Hofmann, B. 1, 41). Beim Durchleiten des Anhydrids der Naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4)-dicarbonsäure-(2.3) durch ein glühendes Rohr oder beim Erhitzen des Silbersalzes dieser Säure (Baryer, Perkin, B. 17, 451). — Aus α-Naphtbalinsulfonsäure durch Erhitzen mit KSH-Lösung unter Druck auf Temperaturen oberhalb 220° (Schwalbe, B. 39, 3104). Aus α-Naphtbylamin durch Diezotierung und Behandlung der Diazoniumchloridlösung mit unterphosphoriger Säure (Mai, B. 35, 163).

Darstellung.

Zur technischen Gewinnung von Naphthalin dienen das "Leichtöl" und das "Schweröl" der Steinkohlendestillation. Schweröl, einer Fraktionierung unter vermindertem Druck unterworfen, wird in Carbolöl (Kp: bis 195°), "Naphthalinöl I" (Kp: 195-230°), "Naphthalinöl II" (Kp: 230-280°) und einen Rückstand (Antbracenöl) zerlegt. Das Leichtöl, das ca. 40% Naphthalin enthält, scheidet bei direkter Abkühlung ca. $^4/_5$ seines Naphthalingehalts ab, wird aber häufig erst durch Destillation in Rohbenzol II (Kp: bis 165°), Carbolöl (Kp: 165-195°), Naphthalinöl (Kp: 195-220°) und einen Rückstand, der mit dem Schweröl vereinigt wird, gespalten. Die vereinigten Carbolöle sowie die Naphthalinöle werden in ein Kühlhaus gebracht, in dem sich das Naphthalin ausscheidet. Das erhaltene Rohprodukt enthält noch $10-15°/_0$ ölige Bestandteile, die durch Zentrifugieren oder besser durch Abpressen in hydraulischen, erwärmten Pressen fast völlig entfernt werden. Das Naphthalin destilliert jetzt zu 95,6°/_0 bei 216,6-218,6° über, ist aber zur Verarbeitung auf Farbstoffzwischenprodukte noch nicht rein genug. Es wird deshalb im geschmolzenen Zustand einer mehrmaligen Behandlung mit geringen Mengen (5 $-6°/_0$) 60° be starker Schwefelsäure unterworfen, dann mit (2°/_0) 20° Bé starker Natronlauge gewäschen und schließlich nochmals destilliert, zum Teil auch durch Sublimation weiter gereinigt oder — für präparative Zwecke — aus leichten Steinkohlenteerdestillaten umkrystallisiert (G. Lunge, H. Köhler, Die Industrie des Steinkohlenteers und des Ammoniaks, Bd. I, Steinkohlenteer [Braunschweig 1912], S. 627, 724, 786). Auch bei der Kokerei der Steinkohle wird Naphthalin als Nebenprodukt gewonnen (vgl. W. Bertelsmann in F. Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. VII [Berlin-Wien 1919], S. 124).

Reinigung des Naphthalins durch Erhitzen mit Schwefelsäure: STENHOUSE, GROVES, B. 9, 683; Ballo, J. 1871, 755, durch Erhitzen mit Schwefelsäure und Braunstein: LUNGE, B. 14, 1756, durch Erhitzen mit Schwefel: Dehnst, D. R. P. 47364; Frdl. 2, 7.

Physikalische Eigenschaften.

(Eigenschaften von Gemischen des Naphthalins s. im nächstfolgenden Abschnitt.)

Farblose Tafeln (aus Alkohol) von charakteristischem Geruch. Monoklin prismatisch (Groth, J. 1870, 4; Negri, G. 23 II, 379; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 363). — F: 80,98° (Ssobolewa, Ph. Ch. 42, 80), 80,8° (korr.) (Kempf, J. pr. [2] 78, 256), 80,4° (V. Meyer, Riddle, 246), 80,061° (Mills, Phil. Mag. [5] 14, 27; J. 1882, 104), 80,05° (Bogojawlenski, C. 1805 II, 946), 80,05° (Wasserstoffthermometer) (Jaquerod, Wassmer, C. 1904 II, 337; B. 37, 2532), 79,9—80° (R. Schiff, A. 223, 262), 79,60—79,64° (Noves, Abbot, Ph. Ch. 23, 63). Sanderungen des Schmelzpunktes durch Druck: Hulett, Ph. Ch. 28, 664. Krystallisationsgeschwindigkeit und Krystallüherhitzung bei der Schmelzung: Tammann, Ph. Ch. 68, 262. Erstarrung von unterkühltem Naphthalin: Füchtbauer, Ph. Ch. 48, 564. — Kp₇₀₀: 217,94° (Callendar, Griffiths, Chem. N. 63, 2), 216,89° (Mensching, V. Meyer, Ph. Ch. 1, 156); Kp_{740,35}: 216,4—216,8° (Kopf, A. 95, 330); Kp_{780,53}: 218,5°; Kp_{780,54}: 218,21°; Kp_{780,56}: 217,5°; Kp_{740,35}: 216,69°; Kp_{780,31}: 216,3°; Kp_{720,33}: 215,7° (Crafts, Bl. [2] 39, 282); Kp₈₀₀: 219,95°; Kp₇₈₀: 221,68°; Kp₇₈₀: 214,14°; Kp₈₀₀: 210,94°; Kp₈₀₀: 207,55°; Kp₅₅₀: 203,91°; Kp₈₀₀: 200,00°; Kp₄₅₀: 195,70°; Kp₄₀₀: 191,00° (Jaquerod, Wassmer, C. 1904 II, 337; B. 37, 2533). Dampfdrucke bei 0° und 15°: Rolla, R. A. L. [5] 18 II, 371; zwischen 15° und 75°: Allen, Soc. 77, 400; Dampfdruck bei 70°: Perman, Davier, Soc. 91, 1114; zwischen 60° und 80°: Sferanski, Ph. Ch. 46, 74. Naphthalin sublimiert schon bei einer wenig über dem Schmelzpunkt liegenden Temperatur (Kopp, A. 95, 329). Sublimationsgeschwindigkeit: Kempf, J. pr. [2] 78, 233. Naphthalin verflüchtigt sich in Ammoniakgas leichter als in Luft, Wasserstoff usw. (Theffunk, J. 1878, 123; B. 11, 1466). Naphthalin ist mit Wasserdämpfen leicht flüchtig (Brocke, Berzelius Jahresber, 12, 308). — D ¹⁸⁸: 1,2355 (Dewar, Chem. N. 91, 218); D¹⁵: 1,1617 (Vohl, J. pr. [1] 102, 30; J. 1867, 709); D²⁵: 1,168 (Forch, Ann. d. Physik [4] 17, 1014); D³⁶: 0,982 (Lossen, Zander, A. 225, 11

 n_{α}^{84} : 1,57456; n_{Δ}^{85} : 1,58232; n_{β}^{85} : 1,60310 (Nasini, Bernheimer, G. 15, 85). Molekular-refraktion, Fluorescenzspektrum und Absorptionsspektrum in Lösung s. unten. — Oberflächenspannung und Binnendruck: Walden, Ph. Ch. 66, 394; Dutoit, Friderich, C. r. 130, 329. — Latente Schmelzwärme: Bogojawlenski, C. 1905 II, 946. Latente Verdampfungswärme: Kurbatow, Æ. 40, 1474; C. 1909 I, 635. Spezifische Wärme: Bog., C. 1905 II, 946. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck 1233,6 Cal. (Leroux, C. r. 151, 384), 1241,1 Cal. (Berthelot, Recoura, A. ch. [6] 13, 303), 1243,0 Cal. (Riiber, Scheffelig, Ph. Ch. 48, 349), 1233,6 Cal. (Stohmann, Kleber, Langbein, J. pr. [2] 40, 90), bei konstantem Volumen: 1240,1 Cal. (Be., Re.), 1241,8 Cal. (Rii., Sche.), 1232,4 Cal. (St., Kl., La.), 1237,5 Cal. (E. Fischer, Wrede, C. 1904 I, 1548). Wärmeleitfähigkeit: Lees, C. 1905 I, 652. Kritische Konstanten: Guye, Mallet, C. r. 133, 1287; C. 1902 I, 1314. — Dielektrizitätskonstante: Rudolfi, Ph. Ch. 66, 715. Luminescenz unter dem Einflußelektrischer Schwingungen: Kauffmann, Ph. Ch. 26, 724; Wiedemann, G. C. Schmidt, Ann. d. Physik [N. F.] 56, 22; Ph. Ch. 27, 343. Kathodenluminescenz: O. Fischer, C. 1908 II, 1406. Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 69, 1195.

Naphthalin in Lösung, in Mischung und als Lösungsmittel.

Molekulare Gefrierpunktsdepression: 68,9 (Auwers, Innes, Ph. Ch. 18, 598; vgl. Eijkman, Ph. Ch. 3, 114).

Geschmolzenes Naphthalin absorbiert Luft, die es kurz vor dem Erstarren, angereichert an Sauerstoff, wieder abgibt (VOHL, J. pr. [1] 102, 30). — Geschmolzenes Naphthalin löst Selen (Saunders, Journ. Physical Chem. 4, 474), Jod, Schwefel, Phosphor, arsenige Säure, Schwefelarsen, Schwefelantimon, Schwefelzinn, Quecksilberchlorid, Quecksilberjodid, wenig Bleichlorid, Bleijodid und Quecksilbercyanid (VOHL, J. pr. [1] 102, 30, 31).

Naphthalin löst sich spurenweise in kochendem Wasser (Kidd, Berzelius' Jahresber. 3, 186; Lupton, Chem. N. 33, 90). Es ist schwer löslich in verflüssigtem Kohlendioxyd (Büchner, Ph. Ch. 54, 676), leicht löslich in verflüssigtem Schwefeldioxyd mit grünlichgelber Farbe (Walden, B. 32, 2864). Löslichkeit in verflüssigtem Ammoniak: Centnerszwer, Ph. Ch. 46, 460.

100 Tle. einer gesättigten Chloroformlösung enthalten bei 0° 19,5 Tle. Naphthalin, bei 10° 25,5 Tle., bei 20° 31,8 Tle., bei 30° 40,1 Tle., bei 40° 49,5 Tle., bei 50° 60,3 Tle., bei 60° 73,1 Tle., bei 70° 87,2 Tle. (Étard, Bl. [3] 9,86). Über die Löslichkeit des Naphthalins in Chloroform s. ferner;

Speyers, C. 1902 II, 1239. Wärmetönung heim Lösen von Naphthalin in Chloroform: Forch, SPEYERS, U. 1902 11, 1239. Warmetonung heim Lösen von Naphthalin in Chloroform: FORCH, Ann. d. Physik [4] 12, 216. Spezifisches Gewicht der Lösungen in Chloroform hei 16—20°: FORCH, C. 1904 I, 1445. Löslichkeit von Naphthalin in Tetrachlorkohlenstoff: SCHRÖDER, Ph. Ch. 11, 459. 100 Tle. einer gesättigten Hexanlösung enthalten bei 0° 5,5 Tle. Naphthalin, bei 10° 9,0 Tle., bei 20° 14,1 Tle., bei 30° 21,0 Tle., bei 40° 30,8 Tle., bei 50° 43,7 Tle., bei 60° 60,6 Tle., bei 70° 78,8 Tle. (Étard, Bl. [3] 9, 86). — Bei 19,5° lösen 100 Tle. Methylalkohol 8,1 Tle. Naphthalin (Lobry de Bruyn, Ph. Ch. 10, 784). Über die Löslichkeit des Naphthalins in Methylalkohol 8, ferner SPEYERS, C. 1902 II, 1239. Wärmetönung beim Lösen von Naphthalin in Methylalkohol: Thoure in C. 1905 II, 436. Dichte der gesättigten Lösungen thalin in Methylalkohol: Timofejew, C, 1905 II, 436. Dichte der gesättigten Lösungen in Methylalkohol hei verschiedenen Temperaturen: Speyers, C. 1902 II, 1239. absoluten Alkohols lösen bei 15° 5,29 Tle. Naphthalin; beim Siedepunkt löst sich Naphthalin in jedem Verhältnis in absol. Alkohol (v. Весні, В. 12, 1978). Bei 19,5° lösen 100 Tle. Alkohol 9,5 Tle. (Lob. de Br., $P\overline{\hbar}$. Ch. 10, 784). Über die Lösichkeit in Athylalkohol s. ferner Spey., C. 1902 II, 1239. Wärmetönung beim Lösen von Naphthalin in Athylalkohol: Tim., C. 1905 II, 436. Dichte der gesättigten Lösungen in Äthylalkohol bei verschiedenen Temperaturen: SPEY., C. 1902 II, 1239. Molekularrefraktion des Naphthalins in alkoh. Lösung: KANONNIKOW, Ж. 15, 476; J. pr. [2] 31, 348. Fluorescenzspektrum in alkoh. Lösung: Stark, R. Meyer, C. 1907 I, 1526. Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: Haetley, Soc. 39, 161; Bally, Tuck, Soc. 93, 1903; Stark, Streubing, C. 1908 II, 752. Naphthalin ist sehr leicht löslich in Ather (Kidd, Berzelius' Jahresber. 3, 186). Wärmetönung beim Lösen in Äther: Forch, Ann. d. Physik [4] 12, 216. Spezifisches Gewicht der Lösungen in Ather bei 16-20°: FORCH. C. Physik [4] 12, 216. Spezifisches Gewicht der Lösungen in Äther bei 16-20°: FORCH, C. 1904 I, 1445. Löslichkeit des Naphthalins in Propylalkohol: Spey., C. 1902 II, 1239. Wärmetönung beim Lösen in Propylalkohol: Tim., C. 1905 II, 436. Dichte der gesättigten Lösungen in Propylalkohol bei verschiedenen Temperaturen: Spey., C. 1902 II, 1239. Wärmetönung beim Lösen von Naphthalin in Isobutylalkohol: Timofejew, C. 1905 II, 436. — Molekularrefraktion des Naphthalins in Acetonlösung: Zoppellar, G. 35 I, 355. — Naphthalin löst sich reichlich in heißer Ameisensäure und in heißem Eisessig (Otto, Möries, A. 147, 177 Anm.). Wärmetönung beim Lösen von Naphthalin in Äthylacetat: Tim., C. 1905 II, 436. Löslichkeitskurven für Gemische von Naphthalin mit Chloressigsäure und Überlöslichkeitskurven für diese Mischungen: Miers, Isaac, C. 1909 II, 116. 100 Tle. einer gesättigten Schwefelkohlenstofflösung enthalten bei 0° 19,9 Tle. Naphthalin, bei 10° 27,5 Tle., bei 20° 36,3 Tle., bei 30° 40,0 Tle., bei 40° 57,2 Tle., bei 50° 67,6 Tle., bei 60° 79.2 Tle.. bei 70° 90.3 Tle. (Étard. Bl. [3] 9. 86). Wärmetönung beim Lösen von bei 60° 79,2 Tle., bei 70° 90,3 Tle. (ÉTARD, Bl. [3] 9, 86). Wärmetönung beim Lösen von Naphthalin in Schwefelkohlenstoff: Forch, Ann. d. Physik [4] 12, 216. Spezifisches Gewicht der Lösungen in Schwefelkohlenstoff bei 16-20°: FORCH, C. 1904 I, 1445. - 100 Tle. Benzol lösen bei 15,55° 45,8° Tle. Naphthalin (SMITH, Journ. Soc. Chem. Ind. 21, 1225; vgl. SCHRÖDER, Ph. Ch. 11, 457). Wärmetönung beim Lösen von Naphthalin in Benzol: Force, Ann. d. Physik **ROBIN ASTATION WARMSTONIANG BORN LOSEN VON NAPISTIANI III BERIZOLI: FORCH, Mail. 6. Physic [4] 12, 216; Tim., C. 1905 II, 436. Molekularrefraktion des Naphthalins in Benzollösung: KANONNIKOW, JK. 15, 476; J. pr. [2] 31, 348; ZOPPELLARI, G. 35 I, 355. Löslichkeit von Naphthalin in Chlorbenzol: Schröder, Ph. Ch. 11, 458. Schmelzpunkte der Gemische von Naphthalin mit Dinitrobenzolen: KREMANN, RODINIS, M. 27, 144. 100 Tle. Toluol lösen bei 15,55° 32 Tle. Naphthalin (SMITH, Journ. Soc. Chem. Ind. 21, 1225). 100 Tle. Toluol lösen hei 16,5° 31,94 Tle.; bei 100° löst sich Naphthalin in jedem Verhälten in Toluol (V. Becht, B. 18, 1078). 12, 1978). Über die Löslichkeit in Toluol s. ferner Speyers, C. 1902 II, 1239. Wärmetönung beim Lösen von Naphtbalin in Toluol: Forch, Ann. d. Physik [4] 12, 216. Dichte der Lösungen in Toluol: Spey., C. 1902 II, 1239; Forch, C. 1904 I, 1445; Lumsden, Soc. 91, 26. Schmelzpunkte der Gemische von Naphthalin mit Dinitrotoluolen: Krem., Rod., M. 27, 170. 100 Tle. Cumol lösen bei 15,55° 30,10 Tle. (Smith, Journ. Soc. Chem. Ind. 21, 1225). Schmelzpunkte, Dichten und Dielektrizitätskonstanten der Gemische von Naph-21, 1225). Schmelzpunkte, Diehten und Dielektrizitätskonstanten der Gemische von Naphthalin mit Anthracen und mit Phenanthren: Rudolff, Ph. Ch. 66, 705. — Schmelzpunkte der Gemische von Naphthalin mit Nitrophenolen: Ssaposhnikow, \mathcal{H} . 35, 1072; Ph. Ch. 49, 688; C. 1904 I, 1343. Schmelzpunkte, Dichten und Dielektrizitätskonstanten der Gemisch von Naphthalin und Pikrinsäure: Rudolff. Überlöslichkeitskurve, Schmelzpunkts- unde Erstarrungspunktskurve der Gemische von Naphthalin und β -Naphthol: Miers, Isaac, Soc. 93, 927. Schmelzpunkte, Diehten und Dielektrizitätskonstanten der Gemische von Naphthalin und β -Naphthol: Diehten und Dielektrizitätskonstanten der Gemische von Naphthalin und β -Naphthol: Rudolff. — Schmelzpunkte, Dichten und Dielektrizitätskonstanten der Gemische von Naphthalin mit Bromcampher, mit p-Toluidin, mit a-Naphthylamin und mit β -Naphthylamin: RUDOLFI.

Gleichgewicht von Naphthalin mit Wasser und Aceton: Cady, C. 1898 II, 209. Gleichgewicht von Naphthalin mit Wasser und β -Naphthali: Küster, Ph. Ch. 17, 359, 364. Löslichkeit von Kohlenoxyd in Naphthalin-Aceton, in Naphthalin-Benzol und in Naphthalin-Toluol: Skierow, Ph. Ch. 41, 144.

Chemisches Verhalten.

Einwirkung der Wärme. Beim Leiten von Naphthalindämpfen durch ein glühendes Rohr entsteht in geringer Menge $\beta.\beta$ -Dinaphthyl; vgl. auch S. 537 (SMITH, Soc. 32, 551; FERKO, B. 20, 662).

Oxydation. Naphthalin verbrennt unter starker Rußentwicklung. Grenze der Brennbarkeit: Pelet, Jomini, Bl. [3] 27, 1209. Naphthalin gibt mit Luft bei 150—300° in Gegenwart von Kohle oder Torf Naphthochinon-(1.4) und Phthalsäureanhydrid (Dennstedt, Hessler, D. R. P. 203848; C. 1908 II, 1750). Bei der Einw. von Ozon auf Naphthalin in Chloroformlösung entsteht das Diozonid C₁₀H₈O₆ (S. 540) (Harries, Weiss, A. 343, 372). Die elektrolytische Oxydation des Naphthalins in Aceton + Schwefelsäure in der Kälte liefert etwas Naphthochinon (1.4); bei der elektrolytischen Oxydation in Eisessig-Schwefelsäure bei 85° entsteht Phthalsäure (Panchaud de Bottens, Z. El. Ch. 8, 673). Naphthalin läßt sich durch Cerisulfat in 15-20% iger Schwefelsäure je nach den Mengenverhältnissen zu Naphthochinon (1.4) oder zu Phthalsäure oxydieren (Höchster Farbw., D. R. P. 158609; C. 1905 I, 840). Elektrolytische Oxydation in 20% geer Schwefelsäure bei Gegenwart von Cerverbindungen bei 40 -- 60° zu Naphthochinon-(1.4) und zu Phthalsäure: Höchster Farbw., D. R. P. 152063; C. 1904 II, 71. Bei der Oxydation von Naphthalin mit Manganisalzen entsteht Naphthochinon (1.4) (Lang, D. R. P. 189178; C. 1908 I, 73). Beim Erhitzen von Naphthalin mit Braunstein und verd. Schwefelsäure entstehen Phthalsäure, a.a. Dinaphthyl und ein gelbbrauner harziger Körper (LOSSEN, A. 144, 77, 85; SMITH, Soc. 35, 225). Durch Oxydation des Naphthalins mit kochender Kaliumpermanganat- oder Kaliummanganatlösung entsteht Phenylglyoxyl-o-carbonsäure (Phthalonsäure) (Syst. No. 1336) neben wenig Phthalsäure (TSCHERNIAC, D. R. P. 79693, 86914; Frdl. 4, 162, 163; B. 31, 139; GRAEBE, Trümpy, B. 31, 370). In gleicher Weise verläuft die Oxydation mit Kaliumpermanganat bei Zusatz von Kalilauge; dagegen liefert Calciumpermanganat nur Phthalsäure (Ullmann, Uzbachian, B. 36, 1805). Geschwindigkeit der Oxydation zu Phthalonsäure mit KMnO₄ in Gegenwart von überschüssiger Natriumdicarbonatlösung: Daly, C. 1907 II, 67. Von Kaliumdichromat und Schwefelsäure wird Naphthalin zu Phthalsäure oxydiert (F. Lossen, A. 144, 73). Die Oxydation mit CrO₃ in Essigsäure führt zu Naphthochinon-(1.4) (GROVES, A. 167, 357) und zu Phthalsäure (BEILSTEIN, KURBATOW, A. 202, 215). Bei der Einw. von Chromylchlorid auf Naphthalin in Eisessig entsteht 2.3-Dichlor-naphthochinon-(1.4) (Syst. No. 674) (Carstanjen, B. 2, 633). Verdünnte Salpetersäure oxydiert Naphthalin beim Erhitzen auf 130° zu Phthalsäure (Syst. No. 970) (Beilstein, Kurbatow, A. 202, 215; vgl. Boswell, C. 1907 II, 67). NO₂ liefert mit Naphthalin in der Wärme außer Nitrierungsprodukten (s. S. 536) auch 1.2.3.4-Tetraoxy-naphthalin (Syst. No. 596) und 1.2.3.4-Tetraoxo-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Syst. No. 719) (Leeds, Am. Soc. 2, 284). Beim Erhitzen von Naphthalin mit rauchender Schwefelsäure und Quecksilber oder Quecksilbersulfat über 300° erhält man Phthalsäureanliydrid, bei niedrigerer Temperatur (250°) enthält die Reaktionsmischung Sulfophthalsäuren (Bad. Anilin- und Sodafabr., D. R. P. 91202; Frdl. 4, 164; Winteler, Ch. Z. 32, 603). Über die katalytische Oxydation von Naphthalin zu Phthalsäure durch Schwefelsäure und Quecksilbersulfat vgl. auch Bredig, Brown, Ph. Ch. 46, 502. Oxydation zu Phthalsäure mit konz. Schwefelsäure bei Gegenwart der Oxyde oder Salze der seltenen Erden: Drzz, Ch. Z. 29, 581. Bei der Einw. von Kaliumchlorat und Schwefelsäure auf Naphthalin entstehen eine Verbindung C₁₀H₂O₅Cl (S. 540), eine Säure C₁₀H₅O₅ClS (S. 540), Phthalsaure und Dichlornaphthaline (Hermann, A. 151, 63); s. auch Einw. von Halogenen S. 536.

Hydrierung. Beim Erhitzen von Naphthalin mit Kalium entsteht eine kaliumhaltige Verbindung, welche bei der Zersetzung durch Wasser ein Naphthalindihydrid (S. 519) liefert (Berthelot, A. ch. [4] 12, 157, 205; A. 143, 98; A. Spl. 5, 370). Durch Reduktion von Naphthalin mit Natrium und siedendem absol. Alkohol wurde Naphthalin-dihydrid-(1.4) (S. 518) (Bamberger, Lodter, B. 20, 3075; A. 288, 75) erhalten. Mit Natrium und siedendem Amylalkohol behandelt, gibt Naphthalin Naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (S. 491–492) (Bamberger, Kitschelt, B. 23, 1561; Leroux, C. r. 151, 384). Reduziert man Naphthalin mit Wasserstoff bei 200° in Gegenwart von bei 280° reduziertem Nickel, so entsteht Naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4), während bei 160° und mit Hilfe von bei 250° reduziertem Nickel Naphthalindekahydrid (S. 92) gebildet wird (Ler, C. r. 139, 673; A. ch. [8] 21, 465, 466; vgl. Sabatter, Senderens, C. r. 132, 1257). Naphthalin wird bei ca. 300° von Wasserstoff in Gegenwart von Nickel nicht mehr hydriert (Padoa, Fabris, R. A. L. [5] 17 I, 113; G. 39 I, 329). Erhitzt man Naphthalin mit komprimiertem Wasserstoff in Gegenwart von Ni₂O₃ auf 260°, so erhält man Naphthalin-tetrahydrid (Kp: 208–212°), das, nochmals der gleichen Behandlung bei 230° unterworfen, Naphthalindekahydrid liefert (Ipatjew, B. 40, 1286; Ж. 39, 698). — Beim Erhitzen von 1 Tl. Naphthalin mit 20 Tln. bei 0° gesättigter Jodwasserstoffsäure auf 280° erhielt Berthelot (Bl. [2] 9, 287) Naphthalindhydrid (?) (S. 519); bei Verwendung von 80 Tln. Jodwasserstoffsäure wurde ein Kohlenwasserstoff C₁₀H₂₀

(S. 540) erhalten (Ber., Bl. [2] 9, 285; Wreden, Znatovicz, A. 187, 164). Beim Erhitzen von Naphthalin mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf Temperaturen zwischen 220° und 245° wurden als Reaktionsprodukte beobachtet: Naphthalintetrahydrid (S. 492), -hexahydrid (?) (S. 433), -oktahydrid (?) (S. 142) (Kp: 185—190°; D°: 0,910) und -dekahydrid (?) (S. 92) (Graebe, Guye, B. 5, 678; 16, 3028; Wreden, K. 8, 149; Wr., Znatovicz, K. 9, 183; B. 9, 1606; Agrestini, G. 12, 495; B. 16, 796).

Einwirkung von Halogenen und anorganischen Halogenverbindungen. Bei der Einw. von trocknem Chlor auf Naphthalin im Sonnenlicht entstehen Naphthalindichlorid (S. 519), Naphthalin-tetrachlorid (1.2.3.4) (S. 493), [a-Chlor-naphthalin]-tetrachlorid (S. 493) und [1.4-Dichlor-naphthalin]-tetrachlorid (S. 493—494) (Leeds, Everhart, Am. Soc. 2, 208; vgl. Laurent, A. ch. [2] 52, 275, 282; 59, 198). Auch beim Leiten von Chlor in geschmolzenes Naphthalin wurden Naphthalintetrachlorid, Chlornaphthalintetrachlorid und Dichlornaphthalintetrachlorid. thalintetrachlorid erhalten (FAUST, SAAME, A. 180, 67). Leitet man 1 Mol.-Gew. Chlor in kochendes Naphthalin, so erhält man a-Chlor-naphthalin (RYMARENKO, K. 8, 141). Bei andauerndem Behandeln von Naphthalin mit Chlor, zuletzt in Gegenwart von SbCl3, entsteht Perchlornaphthalin C₁₀Cl₈ (Berthelot, Jungfleisch, Bl. [2] 9, 446). Beim Einleiten von Chlor in eine Chloroformlösung von Naphthalin erhält man Naphthalin-tetrachlorid-(1.2.3.4) (Schwarzer, B. 10, 379). Trägt man gepulvertes Naphthalin in eine ziemlich konz. Lösung von unterchloriger Säure ein, so entsteht Dichlordioxynaphthalintetrahydrid ("Naphthendichlorhydrin") $C_{10}H_{10}O_3Cl_2$ (Syst. No. 560a) (Neuhoff, A. 136, 342). Beim Eintragen eines Gemisches von Naphthalin und KClO3 in konz. Salzsäure entstehen Naphthalindicklorid und Naphthalintetrachlorid (E. Fischer, B. 11, 735, 1411). Behandelt man Naphthalintetrachlorid (E. Fischer, B. 11, 735, 1411). thalin in 50% iger Schwefelsäure mit KClO3 bei einer 40% nicht übersteigenden Temperatur, so entstehen Dichlornaphthaline, eine Verbindung C₁₀H₂O₅Cl (S. 540), eine Säure C₁₀H₂O₆ClS (S. 540) und Phthalsäure (Hermann, A. 151, 64, 80). Beim Erhitzen von Naphthalin mit Chlorschwefel wird Dichlornaphthalin gebildet (Laurent, A. 76, 301; J. 1850, 500). Beim Erhitzen von Naphthalin mit Sulfurylchlorid entsteht a-Chlor-naphthalin, daneben etwas α -Naphthalinsulfonsäurechlorid (Töhl, Eberhard, B. 26, 2945). Beim Erhitzen von Naphthalin n it PbCl₄·2NH₄Cl auf 140—150° (Temp. des Bades) erhält man α -Chlor-naphthalin (SEYEWETZ, BIOT, C. r. 135, 1122). Einw. von CrO₂Cl₂ auf Naphthalin s. unter Oxydation, S. 535. — Bei Einw. von 1 Mol. Gew. Brom auf die Lösung von Naphthalin in CS₂ entsteht a-Brom-naphthalin (Glaser, A. 135, 41; vgl. Laurent, A. ch. [2] 59, 216; Wahlforss, Z. 1865, 3). Behandelt man Naphthalin mit 2 Mol.-Gew. Brom, so entstehen 1.4- und 1.5-Dibrom-naphthalin (Guareschi, A. 222, 265, 268; Armstrong, Rossiter, Chem. N. 65, 58). Beim Eintragen von Naphthalin in überschüssiges, mit etwas AlCl₃ versetztes Brom entsteht Hexabromnaphthalin (F: 252°) (Roux, A. ch. [6] 12, 347 Anm.). Setzt man gepulvertes Naphthalin zu einer Lösung von Brom in der berechneten Menge kalter verdünnter Natronlauge, säuert mit verdünnter Salzsäure an, wäscht das ausgeschiedene Öl mit Wasser und Sodalösung und erhitzt es nach dem Trocknen auf 2000, so erhält man a-Brom-naphthalin (Gnehm; vgl. Merz, Weith, B. 15, 2721). Läßt man zu 100 g gepulvertem Naphthalin, das mit etwas Eis und 200 ccm 4% leger Natronlauge angerührt ist, 150 g Brom unter Kühlung tropfen, so entsteht Naphthalin-tetrabromid-(1.2,3,4) (ORNDORFF, MOYER, Am. 19, 262). Bei der Einw. von Bromschwefel auf eine gut gekühlte, mit Salpetersäure (D: 1,4) unterschichtete Lösung von Naphthalin in Benzin wird a-Brom-naphthalin neben etwas Nitronaphthalin gebildet (Edinger, Goldberg, B. 33, 2885). — Verhalten von Naphthalin gegen Jod bei 250°: Bleunard, Vrau, J. 1882, 428. Beim Erwärmen von Naphthalin, gelöst in Benzin, mit Jodschwefel und Salpetersäure (D: 1,34) gewint man a- und wenig β-Jod-naphthalin, neben Nitronaphthalin (Edinger, Goldberg, B. 33, 2882).

Nitrierung. Die Einw. von NO₂ auf Naphthalin liefert α-Nitro-naphthalin, 1.5- und 1.8-Dinitro-naphthalin, in der Wärme außerdem 1.2.3.4-Tetraoxy-naphthalin (Syst. No. 596) und 1.2.3.4-Tetraoxy-naphthalin, in der Wärme außerdem 1.2.3.4-Tetraoxy-naphthalin (Syst. No. 596) und 1.2.3.4-Tetraoxo-naphthalin-tetrahydrid (1.2.3.4) (Syst. No. 719) (Leeds, Am. Soc. 2, 283). — Während Naphthalin von einer Salpetersäure [D: 1,25] nicht mehr gelöst und selbst in der Wärme nicht angegriffen wird, erfolgt Nitrierung zu α-Nitro-naphthalin, wenn gleichzeitig ein elektrischer Strom durch die Säure geleitet wird (Triller, D. R. P. 100417; C. 1899 I, 720). Von kalter Salpetersäure (D: 1,33) wird Naphthalin in α-Nitro-naphthalin übergeführt (Phria, A. 78, 32; vgl. Laurent, A. ch. [2] 59, 376), und zwar, ohne daß ein Isomeres entsteht (Beilstein, Kuhlberg, A. 169, 83). Auch beim Erhitzen von Naphthalin mit KHSO₄ und KNO₃ auf 150—160°, oder mit NaHSO₄ und KNO₃ bis 350° (Rohr) entsteht nur α-Nitro-naphthalin, nicht β-Nitro-naphthalin (Näcell, Bl. [3] 21, 786). Bei Einw. von kochender rauchender Salpetersäure liefert Naphthalin ein Gemisch von 1.5- und 1.8-Dinitro-naphthalin (Beilstein, Kuhlberg, A. 169, 85; vgl. de Aguiae, B. 5, 371). Diese beiden Dinitronaphthaline entstehen auch, wenn man Naphthalin erst mit Salpetersäure behandelt und dann mit Salpeterschwefelsäure erwäimt (Gassmann, B. 29, 1244, 1522; vgl. Beilstein, Kurbatow, A. 202, 219). Trägt man Naphthalin und 1.5-Dinitro-naphthalin in beträchtlicher

Menge 1.3-Dinitro-naphthalin (PICTET, C. r. 116, 815). Bei 12-14-tägigem Kochen von Naphthalin mit rauchender Salpetersäure erhält man 1.3.8-Trinitro-naphthalin (LAUTE-MANN, DE AGUIAR, Bl. [2] 3, 256; vgl. LAURENT, A. 41, 98). Bei der Einw. von 50% iger Salpetersäure auf Naphthalin in Gegenwart von Quecksilber oder Quecksilberverbindungen

Sapetersatre auf Naphthalin in Gegenwart von Queeksinder oder Queeksinderverdindungen in der Wärme entstehen Nitronaphthale neben Nitronaphthalin (Wolffenstein, Böters, D. R. P. 194883; C. 1908 I, 1005).

Sulfurierung. Beim Lösen von Naphthalin in konz. Schwefelsäure entstehen a- und β-Naphthalinsulfonsäure (Faraday, Ann. d. Physik 7, 104; Berzelius, Ann. d. Physik 44, 377; vgl. Liebig, Wöhler, Ann. d. Physik 24, 169). Beim Erhitzen von 8 Tln. Naphthalin mit 3 Tln. konz. Schwefelsäure auf 180–200° entstehen neben Naphthalinsulfonsäuren 2008. $\beta.\beta$ -Dinaphthylsulfon und $\alpha.\beta$ -Dinaphthylsulfon (Syst. No. 538) (STENHOUSE, GROVES, B. 9, 682; Keafft, B. 23, 2365). α -Naphthalinsulfonsäure (Syst. No. 1526) bildet sich in ganz überwiegender Menge, wenn man Naphthalin mit etwa der gleichmolekularen Menge konz. oder 100% jer Schwefelsäure auf niedrige Temperatur (etwa 80°) erwärmt (Merz, Z. 1868, 394; Merz, Weith, B. 3, 195; Euwes, R. 28, 337). Auch bei einer unterhalb des Schmelzpunktes des Naphthalins liegenden Temperatur liefert Naphthalin, und zwar sowohl mit konz, wie mit rauchender Schwefelsäure (höchstens 1 Mol.-Gew. SO₃ auf 1 Mol.-Gew. Naphthalin) ausschließlich a-Naphthalinsulfonsäure (Landshoff & Meyen, D. R. P. 50411; Frdl. 2, 241). Mit steigender Reaktionstemperatur nimmt die Menge der β -Sulfonsäure zu und ändert sich von $150-160^{\circ}$ nicht mehr; β -Naphthalinsulfonsäure bildet sich deshalb vorwiegend, wenn man Naphthalin mit etwa der gleichmolekularen Menge konzentrierter oder 100 % ger Schwefelsäure auf 150–160 erwärmt (Merz, Weith; Euwes). Bei höherer Temperatur bilden sich in wachsenden Mengen Disulfonsäuren und Sulfone (Euwes). Zusatz von SO₂ verursacht die Bildung von Disulfonsäure, Zusatz von P₂O₅ die Bildung von Sulfonen (Euwes). Bei 4-stdg. Erhitzen von Naphthalin mit 5 Tln. konz. Schwefelsäure auf 160° entstehen in etwa gleicher Menge Naphthalin-disulfonsäure (2.6) und -(2.7) (Syst. No. 1541) (Merz, Ebert, B. 9, 592), meben Naphthalin-disulfonsäure-(2.6) und -(2.7) (Syst. No. 1541) (MERZ, EBERT, B. 9, 592), neben Naphthalin-disulfonsäure-(1.6) (ARMSTRONG, B. 15, 204), während sich bei 180° fast ausschließlich die Disulfonsäure-(2.6) bildet (MERZ, EBERT; vgl. LANDSHOFF & MEYER, D. R. P. 48053; Frdl. 2, 243). Behandelt man Naphthalin mit ea. der 5-fachen Menge rauchender Schwefelsäure (23°/₀ SO₃) unter Kühlung, so entsteht Naphthalin-disulfonsäure-(1.5) neben etwa der doppelten Menge Naphthalin-disulfonsäure-(1.6) (Akt. Ges. f. Anilinf., D. R. P. 45776; Frdl. 2, 253). Sulfuriert man Naphthalin mit viel rauchender Schwefelsäure von 24°/₀ SO₃ bei Wasserbadtemperatur, so entstehen Naphthalintrisulfonsäure-(1.3 6) vorwiert. von $24^{\circ}/_{0}$ SO₃ bei 180° oder von $40^{\circ}/_{0}$ SO₃ bei Wasserbadtemperatur, so entstehen Naphthalm-trisulfonsäuren (Syst. No. 1543), unter denen die Naphthalin-trisulfonsäure-(1.3.6) vorwiegt (Erdmann, B. 32, 3187; vgl. Gürke, Rudolph, D. R. P. 38281; Frdl. 1, 385). — Mit der gleichmolekularen Menge Chlorsulfonsäure erst in Schwefelkohlenstoff, dann nach dessen Entfernung bei 100° behandelt, liefert Naphthalin a- und β -Naphthalinsulfonsäure (Armstrong, Soc. 24, 176; J. 1871, 661; B. 4, 357). Läßt man eine Schwefelkohlenstofflösung von 1 Tl. Naphthalin in 2 Tle. Chlorsulfonsäure ohne Kühlung eintropfen, so erhält man Naphthalin-disulfonsäure-(1.5) (Armstrong, B. 15, 205; Bernthsen, Semper, B. 20, 938). Erhitzt man Naphthalin mit einem beträchtlichen Überschuß von Chlorsulfonsäure auf 150° , so erhält man Naphthalin trisulfonsäure (1.3.6) (Armstrong, Wynne, P. Ch. S. No. 45) so erhält man Naphthalin-trisulfonsäure-(1.3.6) (Armstrong, Wynne, P. Ch. S. No. 45). Einw. von Sulfurylchlorid auf Naphthalin s. S. 536.

Sonstige Umwandlungen des Naphthalins durch anorganische Agenzien. Beim Leiten von Naphthalindämpfen zusammen mit SbCl3 oder SnCl4 durch ein glühendes Rohr entstehen β , β -Dinaphthyl und in geringerer Menge a-a-Dinaphthyl sowie a, β -Dinaphthyl (SMITH, Soc. 32, 553, 562). Bei Einw. von AlCl₃ auf Naphthalin bei 100° entsteht β , β -Dinaphthyl neben Kohlenwasserstoffen $C_{14}H_{16}$, $C_{26}H_{22}$, $C_{40}H_{20}$ (Homer, Soc. 91, 1108; vgl. FRIEDEL, CRAFTS, Bl. [2] 39, 195). — Erhitzt man Naphthalin mit Natriumamid in Gegenwart von Phenol auf 200°, so entstehen a-Naphthylamin und 1.5-Naphthylendiamin, wobei des Phenol auf 200°, so entstehen a-Naphthylamin und 1.5-Naphthylendiamin, wobei das Phenol zu Benzol reduziert wird (Sachs, B. 39, 3023). Naphthalin liefert bei längerem Erwärmen mit salzsaurem Hydroxylamin und $AlCl_3$ kleine Mengen a- und β -Naphthylamin

(Graebe, B. 34, 1780). — Einw. von Mercuriacetat auf Naphthalin s. S. 538.

Reaktionen des Naphthalins mit organischen Verbindungen. Es gelingt nicht, Naphthalin durch Behandlung mit Methylhaloid und $AlCl_3$ zu methylieren (Roux, A. ch. [6] 12, 295); Produkte der Reaktion zwischen Naphthalin und $AlCl_3$ s. oben. Bei der Einw. von Methylenchlorid und AlCl₃ auf Naphthalin erhält man β -Methyl-naphthalin und β . β -Dinaphthyl (Bodroux, Bl. [3] 25, 496; Homer, Soc. 97, 1144). Die Reaktion zwischen Naphthalin, Chloroform und AlCl₃ führt zu a-Methyl-naphthalin, β -Methyl-naphthalin, a-Athyl-naphthalin, a-Athyl-na naphthalin und $\beta.\beta$ -Dinaphthyl (Homer, Soc. 97, 1146). Einw. von AlCl₂ auf ein Gemenge von Naphthalin und Chlorpikrin: Elbs, B. 16, 1275; vgl. Schmidlin, Massini, B. 42, 2392. Äthylchlorid reagiert mit Naphthalin bei Gegenwart von AlCl, unter Bildung von β -Athylnaphthalin (Marchetti, G. 11, 265, 439). Mit Äthyljodid und AlCl₃ erhält man nehen β -Äthylnaphthalin sehr wenig a-Äthylnaphthalin (Roux, A. ch. [6] 12, 307). Beim Durchleiten

von Naphthalindämpfen mit Äthylen durch ein glühendes Rohr entstehen $\beta.\beta$ -Dinaphthyl und geringe Mengen Phenanthren und Acenaphthen (Ferko, B. 20, 662). Das Einwirkungsprodukt aus Naphthalin, Athylidenchlorid und AlCl $_3$ gibt bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck β -Methyl-naphthalin und β - β -Dinaphthyl, bei der Destillation unter vermindertem Druck β . β -Dinaphthylmethan und eine bei 252° schmelzende Verbindung, vielleicht symm, Di- β -naphthyl-äthan (Homer, Soc. 97, 1142; vgl. Bodroux, Bl. [3] 25, 492). Aus Naphthalin, Äthylenchlorid und AlCl₃ erhält man ein Reaktionsprodukt, das bei der Destillation unter vermindertem Druck 1.4-Dimethyl-naphthalin (?) und Picen gibt (Homer, Soc. 97, 1144). Aus Naphthalin, Äthylenbromid und AlCl₃ erhielt Roux (A. ch. [6] 12, 297) ein Produkt, aus welchem durch fraktionierte Destillation unter gewöhnlichem Druck a- und β -Methylnaphthalin, $\beta.\beta$ -Dinaphthyl und Picen (vgl. LESPIEAU, Bl. [3] 6, 238) isoliert werden konnten; HOMER (Soc. 97, 1144) erhielt bei der Destillation des Reaktionsproduktes aus Naphthalin, Athylenbromid und AlCla unter vermindertem Druck 1.4-Dimethyl-naphthalin (?) und Picen, aber kein Dinaphthyl. Das Einwirkungsprodukt aus Naphthalin, symm. Tetrachlor-oder Tetrabromäthan und $AlCl_3$ gibt bei der Destillation unter vermindertem Druck $a.\beta.a'.\beta'$ -Dinaphthanthraid in Maria gut bei der Desination unter vermitteren Brute A_1 , A_2 , B_3 , B_4 naphthanthracen $C_{22}H_{14}$, neben $\beta.\beta$ -Dinaphthyl und anderen Produkten (Homer, Soc. 97, 1148). Durch Einw. von Propylbromid auf Naphthalin in Gegenwart von AlCl₃ erhält man β -Isopropyl-naphthalin (Roux, A. ch. [6] 12, 315). Durch Behandlung von Naphthalin mit Isobutylchlorid (Wegscheider, M. 5, 237) oder Isobutylbromid (Baur, B. 27, 1623) und AlCl₃ erhält man tert. Butyl-naphthalin. Beim Eintragen von AlCl₃ in ein Gemisch von Naphthalin und Isoamylchlorid entsteht β -Isoamyl-naphthalin; läßt man dagegen Isoamylchlorid in ein Gemisch von Naphthalin und AlCl3 tropfen, so erhält man Isopentan und Dinaphthyl (Roux, A. ch. [6] 12, 319). — Kondensation von Naphthalin mit Formaldehyd s. S. 539. Durch Kondensation von Naphthalin mit Methylal in Chloroformlösung mittels konz. Schwefelsäure ensteht Di-a-naphthyl-methan (Syst. No. 489) (Grabowski, B. 7, 1605). Dieses entsteht auch aus Naphthalin und Essigsäurechlormethylester beim Erhitzen mit Zinkchlorid auch aus Naphthain und Essigsauferhormethylester bein Ernitzen mit Zinkenford (Wheeler, Jamieson, Am. Soc. 24, 752). Chloral liefert bei der Kondensation mit Naphthalin in Chloroformlösung mittels konz. Schwefelsäure Trichlor-di-a-naphthyl-äthan CCl_3 - $CH(C_{10}H_7)_2$ (Syst. No. 489) neben einem isomeren Trichlordinaphthyläthan (Grabowski, B. 11, 298). Nickeltetracarbonyl gibt mit Naphthalin und AlCl₃ ein Reaktionsprodukt, aus welchem $a.\beta.a'.\beta'$ -Dinaphtanthracen und $\beta.\beta$ -Dinaphthyl isoliert werden können (Homer, Soc. 97, 1148, 1151; vgl. Dewar, Jones, Soc. 85, 219). — Naphthalin liefert beim Ernitzen mit Quecksilberacetat auf 1200 ein Gemisch von Verbindungen, in welchem a-Naphthyl-quecksilberacetat C₁₀H₂·Hg·O·CO·CH₃ enthalten ist (DIMBOTH, B. 35, 2035; C. 1901 I, 454). Naphthalin reagiert mit Acetylchlorid und AlCl₃ unter Bildung von Methyl-a-naphthylketon und Methyl-β-naphthyl-keton (Syst. No. 649) (PAMPEL, SCHMIDT, B. 19, 2898; MÜLLER, Nechmann, B. 22, 2561; Rousset, Bl. [3] 15, 61; Stobbe, A. 380, 95). Auch aus Naphthalin, Essigsäureanhydrid und AlCl₃ erhält man Methyl-a-naphthyl-keton und Methyl- β -naphthyl-keton (Roux, A. ch. [6] 12, 334). Kondensation von Naphthalin mit Ölsäure und konz. Schwefelsäure: Twitchell, Am. Soc. 22, 25. Beim Durchleiten von Dicyan und Naphthalindampf durch ein glühendes Rohr entsteht a-Naphthoesäurenitril (Merz, Weith, B. 10, 755). Aus Naphthalin und Bromcyan entsteht bei 2500 nur a-Brom-naphthalin (MERZ, WEITH, B. 10, 756).

Beim Erhitzen von Naphthalin mit Benzylchlorid und Aluminiumpulver entstehen α- und β-Benzyl-naphthalin und Dibenzylnaphthalin (Boguski, B. 39, 2867; Ж. 38, 1110; C. 1907 I, 817). Beim Leiten von Naphthalin- und α-Brom-naphthalin-Dampf durch ein glühendes Rohr entsteht β-β-Dinaphthyl, zweifellos neben kleinen Mengen der Isomeren (SMITH, Soc. 35, 229). Durch Einw. von Benzophenonehlorid auf Naphthalin bei Gegenwart von AlCl₃ in CS₂ erhält man Diphenyl-α-naphthyl-chlor-methan (Gomberg, B. 37, 1637). — Benzoesäure kondensiert sich mit Naphthalin bei Gegenwart von P₂O₅ zu Phenyl-α-naphthyl-keton und Phenyl-β-naphthyl-keton (Syst. No. 656) (Kollarits, Merz, B. 6, 541). Diese beiden Ketone bilden sich auch bei der Kondensation von Benzoylchlorid mit Naphthalin durch Zink (Grucarevic, Merz, B. 6, 1238), durch Zinkehlorid (Roux, A. ch. [6] 12, 338) oder durch Aluminiumchlorid (Roux, A. ch. [6] 12, 341; Eles, J. pr. [2] 35, 503). — Erhitzt man gleiche Gewichtsteile Naphthalin und Benzolsulfonsäure mit P₂O₅ auf 170—190°, so erhält man Phenyl-α-naphthyl-sulfon (Syst. No. 537) und Phenyl-β-naphthyl-sulfon (Syst. No. 538) (Michael, Adair, B. 10, 585). Beim Erwärmen von Naphthalin mit Benzolsulfochlorid und Zinkstaub erhielten Michael, Adair (B. 10, 587) Phenyl-α-naphthyl-sulfon, Chruschtschow (B. 7, 1167) Phenyl-β-naphthyl-sulfon. — Trägt man festes Benzoldiazoniumchlorid in geschmolzenes, mit etwas AlCl₃ versetztes Naphthalin ein, so bilden sich α-Phenyl-naphthalin und β-Phenyl-naphthalin, neben etwas Chlorbenzol und

so bilden sich a-Phenyl-naphthalin und β-Phenyl-naphthalin, neben etwas Chlorbenzol und Benzolazonaphthalin C₆H₅·N₂·C₁₀H₇ (Möhlau, Berger, B. 26, 1197).

Beim Durchleiten der Dämpfe von Naphthalin und Cumaron durch ein rotglühendes Rohr entsteht Chrysen (Syst. No. 488) (Kraemer, Spilker, B. 23, 84). Naphthalin kondensiert sich mit Phthalsäureanhydrid in Gegenwart von Aluminiumchlorid zu o-a-Naphthoyl-benzoe-

Physiologisches Verhalten.

Naphthalin wird nach Verabreichung per os im Harn zum weitaus größten Teile als β -Naphtholglykuronsäure, zum kleinsten Teile als Ätherschwefelsäure ausgeschieden (Edlessen, A. Pth. 52, 429; vgl. Baumann, Herter, H. 1, 267).

Verwendung.

Naphthalin dient zur Fabrikation von Ruß, zum Betrieb von Verbrennungsmotoren, zum Konservieren von Fellen und Pelzen, zum Vertreiben von Ungeziefer und zum Konservieren von Holz. Es wird auf a-Nitro-naphthalin, 1.5- und 1.8-Dinitro-naphthalin, Naphthalinsulfonsäuren, Tetrahydronaphthalin und Phthalsäureanhydrid verarbeitet. Darstellung von Kunstharzen durch Kondensation mit Formaldehyd: Bad. Anilin- u. Sodafabr., D. R. P. 207743; C. 1909 I, 1208).

Analytisches.

Nachweis. Trägt man in eine Chloroformlösung von Naphthalin völlig trocknes Aluminiumchlorid ein und erwärmt, so färbt sich die Lösung im Momente der Entwicklung von HCl intensiv grünblau (Schwarz, B. 14, 1532). Nachweis durch Überführung in Fluorescein: Schoorl. C. 1904 II. 1258.

SCHOORL, C. 1904 II, 1258.

Prüfung auf Reinheit. Man schmilzt in einem Porzellantiegel 1,5 g SbCl₃ und trägt allmählich eine kleine Menge Naphthalin ein; bei unreinem Naphthalin tritt eine Rotfärbung ein, bei reinem nicht (SMITH, B. 12, 1420).

Handelsnaphthalin soll rein weiß sein, den richtigen Erstarrungspunkt (mindestens 79,6°; vgl. Weger, Z. Ang. 22, 341) und Siedepunkt zeigen und sich ohne Rückstand verflüchtigen. Die Lösung in warmer konz. Schwefelsäure darf nur rosa oder schwach rötlich gefärbt sein und darf sich beim Verdünnen mit Wasser nicht trüben. Naphthalin muß beim Stehen über reiner, nicht rauchender Salpetersäure mindestens ½ Stde. farblos bleiben. Es darf keine öligen Bestandteile, Phenole oder Chinolinbasen enthalten. Vgl. G. Lunger, H. Köhler, Die Industrie des Steinkohlenteers und des Ammoniaks, Bd. I, Steinkohlenteer [Braunschweig 1912], S. 851. — Über die Anforderungen an pharmazeutisch zu verwendendes Naphthalin s. Deutsches Arzneibuch [Berlin 1910], S. 341.

Quantitative Bestimmung. Man erhitzt mit wäßr. n/20-Pikrinsäurelösung und titriert die überschüssige Pikrinsäure mit n/10-Barytlösung und Lakmoid (KÜSTER, B. 27, 1101). Bestimmung im Steinkohlengas mittels Pikrinsäure: Colman, Smith, Journ. Soc. Chem. Ind. 19. 128; C. 1900 I, 877; GAIR, Journ. Soc. Chem. Ind. 24, 1279; 26, 1263; C. 1906 I, 598; 1908 I, 768; JORISSEN, RUTTEN, C. 1909 I, 1607.

Additionelle Verbindungen des Naphthalins.

2 C₁₀ H₈ + 3 S bCl₃. B. Beim Zusammenschmelzen von 3 Tln. SbCl₃ mit 2 Tln. Naphthalin Smith, Davis, Soc. 41, 411). Tafeln. Sehr zerfließlicb.

Verbindung von Naphthalin mit m-Dinitro-benzol C₁₀H₈ + C₆H₄O₄N₂. B. Durch Vermischen der Lösungen der Komponenten in Benzol (nicht in Alkohol) (Heff, A. 215, 379; vgl. Kremann, M. 25, 1281). Prismatische Nadeln. F: 52-53°. Verliert an der Luft bald Naphthalin. — Verbindung mit p-Dinitro-benzol C₁₀H₈ + C₆H₄O₄N₂. B. Durch Auflösen von Naphthalin in einer alkoh. Lösung von p-Dinitro-benzol (Heff, A. 215, 379). Weiße Nadeln. F: 118-119°. Äußerst schwer löslich in Alkohol. Hinterläßt beim Kochen mit Wasser p-Dinitro-benzol. — Verbindung mit 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol C₁₀H₈ + C₆H₃O₄N₂Cl. B. Aus den Bestandteilen in alkoh. Lösung (Willebrodt, B. 11, 603). Nadeln (aus Alkohol). F: 78°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig. — Verbindung mit "4.5-Dinitroso-1.3-dinitro-benzol" C₁₀H₈ + C₆H₂O₆N₄ s. bei diesem, Syst. No. 670. — Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol C₁₀H₈ + C₆H₃O₆N₃. B. Durch Auflösen äquivalenter Mengen der Komponenten in kochendem Alkohol (Heff, A. 215, 377; vgl. Kremann, M. 25, 1279). Weiße Krystalle (aus Chloroform + Alkohol). Monoklin prismatisch (Boerlis, Z. Kr. 46, 472; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 364). F: 152° (H.). Verliert bei gewöhnlicher Temperatur und beim Umkrystallisieren aus Alkohol Naphthalin (H.). — Verbindung mit 2-Chlor-1.3.5-trinitro-benzol (Pikrylchlorid) C₁₀H₈ +

C₆H₂O₆N₃Cl. B. Aus den Komponenten in konz. alkoh. Lösung (Liebermann, Palm, B. 8, 378). Gelbe Krystalle (aus Aceton). Triklin pinakoidal (Boeris, Z. Kr. 46, 473; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 365). F: 95–96° (L., P.). — Verbindung mit 2.4-Dinitro-toluol C₁₀H₈ + C₇H₆O₄N₂. B. Aus den Komponenten in Benzollösung (Hepp, A. 215, 380; vgl. Kremann, M. 25, 1275). F: 60–61° (He.). Spezifische Wärme: Kremann, R. v. Hofmann, M. 27, 121. — Verbindung mit 3.5-Dinitro-toluol C₁₀H₈ + C₇H₆O₄N₂. B. Aus den Komponenten durch Zusammenschmelzen. F: 63,2° (Kremann, Rodinis, M. 27, 175). — Verbindung mit 2.4.5-Trinitro-toluol C₁₀H₃ + C₇H₅O₆N₃. B. Aus den Komponenten in alkoh. Lösung (Hepp, A. 215, 378). Gelblichweiße Nadeln. F: 88–89°. — Verbindung mit 2.4.6-Trinitro-toluol C₁₀H₈ + C₇H₅O₆N₃. B. Durch Fällen einer alkoh. Lösung von 2.4.6-Trinitro-toluol mit alkoh. Naphthalinlösung (Hepp, A. 215, 378). Krystalle (aus Aceton). Triklin pinakoidal (Boeris, Z. Kr. 48, 474; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 366). F: 97° bis 98° (He.), 96,5° (Kremann, M. 25, 1246). Erniedrigung des Schmelzpunktes durch Zusatz verschiedener Stoffe: K., M. 25, 1246. Spezifische Wärme: K., R. v. Hofmann, M. 27, 120. — Verbindung mit 3.x.x. Trinitro-toluol (vgl. S. 349) C₁₀H₈ + C₇H₅O₆N₃. B. Aus den Komponenten in alkoh. Lösung (Hepp, A. 215, 378). Gelblichweiße Nadeln. F: 100°. — Verbindung mit 2.4.6-Trinitro-1-äthyl-benzol C₁₀H₈ + C₈H₇O₆N₃. B. Aus den Komponenten in alkoh. Lösung (Schultz, B. 42, 2635). Gelbliche Prismen. F: 58°. Gibt an der Luft Naphthalin ab. — Verbindung mit 2.4.6-Trinitro-3-tert.-butyl-toluol C₁₀H₈ + 2C₁₁H₁₃O₆N₃. B. Aus den Komponenten in alkoh. Lösung (Bour, B. 24, 2837). F: 89–90°. — Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523. — Verbindung mit 2.4.6-Trinitro-anilin s. Syst, No. 1671.

Verbindung mit Dinitrothiophen s. Syst. No. 2364.

Umwandlungsprodukte des Naphthalins von unbekannter Konstitution.

Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{20}$. Darst, Je 3 g Naphthalin werden mit 45 eem Jodwasserstoffsäure (bei 0° gesättigt) 48 Stdn. lang auf 280° erhitzt (Wreden, A. 187, 164). — Flüssigkeit von petroleumartigem Geruch. Kp: 153—158°. D%: 0,802; D%: 0,788. — Wird von Salpeterschwefelsäure in der Kälte nicht angegriffen. Bei längerem Stehen mit rauchender Schwefelsäure entweicht SO_2 . Brom wirkt in der Kälte nur langsam unter Entwicklung von HBr ein,

Verbindung $C_{10}H_2O_5Cl$. B. Durch Behandeln von Naphthalin mit Kaliumchlorat und Schwefelsäure, neben anderen Produkten (Hermann, A. 151, 64). — Sirup. Ziemlich leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Benzol. Geht beim Kochen mit Wasser und rascher beim Behandeln mit Barytwasser in die Verbindung $C_{10}H_8O_6$ (s. u.) über.

Verbindung $C_{10}H_8O_6$ ("Dioxynaphthalinsäure"). B. Beim Kochen der Verbindung $C_{10}H_7O_5Cl$ (s. o.) mit Barytwasser; zur Reinigung wird die Säure in das saure Bariumsalz übergeführt (Hermann, A. 151, 67). — Monokline (Carius, A. 151, 68) Prismen. F: 126°. Ungemein löslich in Wasser, Alkohol und Äther, unlöslich in Benzol. Wird von Salpetersäure zu Phthalsäure oxydiert. — $KC_{10}H_7O_6+H_2O$. Nadeln oder Prismen. — $3CuC_{10}H_6O_6+C_{10}H_8O_6+2H_2O$. Mikroskopische, meist kugelförmig vereinigte Säulen. — $Cu(NH_4)_2(C_{10}H_6O_6)_2$. Blaue Prismen. — $Ca(NH_4)_2(C_{10}H_6O_6)_2$. Kleine Säulen. — $Ba(C_{10}H_7O_6)_2$. Prismen. Löslich in ca. 80 Tln. Wasser bei 28° . — $BaC_{10}H_6O_6+3H_2O$. Kleine Säulen. Verliert bei 110° das Krystallwasser. — $Ba(NH_4)_2(C_{10}H_6O_6)_2+2H_2O$. Prismen. — $Pb_7H_{10}(C_{10}H_6O_6)_1+16H_2O$. Kleine Säulen. Schwer löslich in Wasser. — $4PbC_{10}H_6O_6+Pb(OH)_2+4H_2O$. Täfelchen. Sehr schwer löslich in Wasser.

Säure $C_{10}H_5O_6ClS$. B. Das Kaliumsalz entsteht neben anderen Produkten beim Behandeln von Naphthalin mit Kaliumehlorat und Schwefelsäure (Hermann, A. 151, 83). — Die freie Säure ist nicht bekannt. — $KC_{10}H_4O_6ClS$. Braune krystallinische Masse. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. Liefert beim Erhitzen Naphthochinon (?). Reduziert ammoniakalische Silberlösung.

Naphthalindiozonid $C_{10}H_8O_8$. B. Beim Einleiten von Ozon in die Chloroformlösung des Naphthalins (Harries, Weiss, A. 343, 372). — Sehr explosive Krystalle. — Gibt bei der Spaltung mit Wasser Phthaldialdehyd und Phthalsäure.

Substitutions produkte des Naphthalins.

a) Fluor-Derivate.

1-Fluor-naphthalin, a-Fluor-naphthalin $C_{10}H_7F$. B. Beim Destillieren des Chlorids der 5-Fluor-naphthalin-sulfonsäure-(1) mit überhitztem Wasserdampf (MAUZELIUS, B. 22, 1845). Beim Versetzen einer Lösung von a-Naphthylamin in konz. Fluorwasserstoffsäure

mit überschüssigem KNO₂ (Еквом, М., В. 22, 1846). — Flüssig. Kp₇₆₈: 212° (Е., М.); Kp₇₆₈: 216,5° (korr.) (М.). D°: 1,135; leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Eisessig, Benzol (Е., М.).

2-Fluor-naphthalin, β-Fluor-naphthalin $C_{10}H_7F$. B. Aus β-Naphthylamin mit Fluorwasserstoffsäure und KNO₂ (ΕκβοΜ, MAUZELIUS, B. 22, 1846). Durch Erwärmen der wäßr, Lösung von β-Naphthalindiazoniumehlorid mit Flußsäure (VALENTINER & SCHWARZ, D. R. P. 96153; C. 1898 I, 1224). — Blätter (aus Alkohol). F: 59°; Kp₇₆₆: 212,5° (E., M.). Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Eisessig und Benzol (E., M.).

b) Chlor-Derivate.

1-Chlor-naphthalin, α -Chlor-naphthalin $C_{10}H_2Cl.$ B. Aus Naphthalin durch Einw. von SO_2Cl_2 und $AlCl_3$ (Töhl, Eberhard, B. 26, 2945). Durch Erhitzen von Naphthalin mit der zweifachen theoretischen Menge des Salzes PbCl₄·2NH₄Cl auf 140-150⁶ (SEYEWETZ, RIOT, C. r. 135, 1122). Aus Naphthalindichlorid (S. 519—520) beim Kochen mit alkoh. Kali (Lauren, Gm. 4, 35, 38; vgl. Faust, Saame, A. 160, 66) oder bei der Destillation (E. Fischer, B. 11, 738; vgl. La., A. ch. [2] 59, 199). Aus a-Naphthalindiazoniumchlorid beim Erwärmen mit Salzsäure (Gastorowski, Wayss, B. 18, 1939). Aus a-Naphthalinsulfonsäurechlorid mit PCl_5 bei $150-160^\circ$ (Carius, A. 114, 145). Beim Erhitzen von a-Nitronaphthalin mit PCl_5 (DE Koninck, Marquart, B. 5, 11). Beim Erhitzen von mit Chlor gesättigtem a-Nitro-naphthalin (ATTERBERG, B. 9, 317, 927). Aus a-Naphthal mit überschüssigem PCl₅ bei 150° (Claus, Ohler, B. 15, 312 Anm. 2). – Darst. Man leitet (1 Mol.-Gew.) Chlor durch kochendes Naphthalin und fraktioniert das Produkt (Rymarenko, K. 8, 141). — Flüssig. Kp₇₆₀: 259,3° (Kahlbaum, Arndt, Ph. Ch. 26, 626, 628); Kp: 263° (Widman, Bl. [2] 28, 509), 259—262° (Carius). Dampfdrucke bei verschiedenen Temperaturen: Kah., Arndt, Ph. Ch. 26, 628. $D_{6,2}^{6,2}$: 1,2052 (Carius); D_{1}^{15} : 1,2025 (de Koninck, Marquart); D_{1}^{3} : 1,19382 (Kahlbaum, Arndt, Ph. Ch. 26, 646). n_{α}^{2} : 1,62486; n_{0}^{3} : 1,63321; $\mathbf{n}_{v}^{\mathbf{a}_{v}}$: 1,67650 (Кан., Arndt, Ph. Ch. 26, 646). — Beim Erwärmen von a-Chlor-naphthalin mit AlCl₃ auf dem Wasserbade entstehen kleine Mengen Naphthalin und β -Chlor-naphthalin (Roux, A. ch. [6] 12, 349). a-Chlor-naphthalin wird durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor bei 182° kaum verändert (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 323). Beim Nitrieren von a-Chlornaphthalin mit Salpetersäure (D: 1,4) unter Vermeidung jeder Erwärmung (Atterberg, B. 9, 927), oder mit Salpeterschwefelsäure bei 30-350 entstehen 4-Chlor-1-nitro-naphthalin, 5-Chlor-1-nitro-naphthalin und geringe Mengen von 8-Chlor-1-nitro-naphthalin (Chem. Fabr. Griesheim, D. R. P. 120585; C. 1901 I, 1219). Nitriert man a-Chlor-naphthalin mit rauchender Salpetersäure in der Hitze, so entstehen 8-Chlor-1.5-dinitro-naphthalin und 4-Chlor-1.8-diuitro-naphthalin (Atterberg, B. 9, 928; vgl. Faust, Saame, A. 160, 68; sowie ferner Ullmann, Consonno, B. 35, 2804). Beim Erwärmen von a-Chlor-naphthalin mit konz. ULIMANN, CONSONNO, B. 35, 2804). Beim Erwärmen von a-Chlor-naphthalin mit konz. Schwefelsäure auf 140° hildet sich 4-Chlor-naphthalin-sulfonsäure (1) (ZININ, J. pr. [1] 33, 36; Arnell, Bl. [2] 39, 62; vgl. Armstrong, Wynne, Chem. N. 61, 285).

Verbindung mit Pikrinsäure s. hei Pikrinsäure, Syst. No. 523.

Verbindung $C_{12}H_9O_9Cl_5=C_{10}H_6Cl_5\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (?). B. Neben β-Trichlornaphthalindichlorid (S. 520) beim Einleiten von Chlor in eine essigsaure Lösung von a-Chlor-naphthalin (WIDMAN, Bl. [2] 28, 507). — Prismen (aus Alkohol + Toluol). F: 195°. Sehr wenig löslich in Alkohol und Essigsäure, leicht in Toluol. Verliert beim Behandeln mit alkoh. Kali 3 At.-Gew. Chlor; aus der Lösung wird aber durch Wasser nichts gefallt.

2-Chlor-naphthalin, β-Chlor-naphthalin $C_{10}H_7Cl$. B. Man erhitzt 3 Mol.-Gew. PCl_5 mit 2 Mol.-Gew. β-Naphthol 24 Stdn. auf $135-140^\circ$ und destilliert das Reaktionsprodukt mit Wasserdampf, wobei das β-Chlor-naphthalin übergeht (Berger, C. r. 141, 1027; Bl. [3] 35, 32; vgl. Cleve, Juhlin-Dannfell, Bl. [2] 25, 258; Rymarenko, Ж. 8, 139; B. 9, 663). Beim Erhitzen von Phosphorsäure-tri-β-naphthylester-dichlorid (aus 3 Mol.-Gew. β-Naphthol und 1 Mol.-Gew. PCl_5 bei 150°) oberhalb 310° (Autennieth, Gever, B. 41, 158). Aus β-Naphthol-natrium und PCl_3 in Toluollösung (Darzens, Berger, C. r. 148, 788; Bl. [4] 5, 786). Aus β-Naphthalindiazonium-chlorid oder -sulfat durch Kochen mit Salzsäure (Gasiorowski, Wayss, B. 18, 1940; Liebermann, Palm, A. 183, 270). Man setzt β-naphthalinsulfonsaures Natrium mit 1 Mol.-Gew. PCl_5 bei gewöhnlicher Temperatur um und destilliert nach Zusatz eines weiteren Mol.-Gew. PCl_5 (Ry., Ж. 8, 141; B. 9, 666). Aus Quecksilber-β,β-dinaphthyl und SOCl2 (Heumann, Köchlin, B. 16, 1627). Beim Erhitzen von β -β-Dinaphthylsulfon mit PCl_5 (Cleve, Bl. [2] 25, 256). Bei 1-stdg. Erhitzen von a-Chlor-naphthalin mit 0,2 Tln. AlCl3 auf dem Wasserbade, in kleiner Menge (Roux, A. ch. [6] 12, 349). In kleiner Menge aus Naphthalindichlorid durch Einw. von Alkali neben dem als Hauptprodukt entstehenden a-Chlor-naphthalin (Armstrong, Wynne, Chem. N. 61, 284; B. 24 Ref., 713). — Darst. Man verreibt 30 g β-Naphthylamin mit 360 g konz. Salzsäure und gießt in das im Kältegemisch befindliche Gemenge die Lösung von 1 Mol.-Gew. NaNO2 (1 Tl. in 10 Tln. Wasser). Man läßt 6 Stdn. im Eis stehen und tröpfelt dann die Lösung in eine fortwährend auf 70° gehaltene

Lösung von 1 Tl. Cuprochlorid in 12 Tln. konz. Salzsäure; darauf läßt man über Nacht stehen und destilliert im Dampfstrome (Chattaway, Lewis, Soc. 65, 877). Man löst 70 g β-Naphthylamin in 42 com 39% iger Salzsäure und 700 g heißem Wasser auf, kühlt schnell unter Schütteln ab, gibt noch 200—300 com Salzsäure hinzu und schüttelt gut durch. Darauf setzt man ohne jede Kühlung unter fortwährendem Rühren tropfenweise die berechnete Menge einer 10% igen Natriumnitritlösung hinzu, bis die Jodstärke-Reaktion eintritt. Man trägt dann die Diazoniumlösung auf dem Wasserbade in eine heiße Lösung von 8—10 g Cuprochlorid in Salzsäure allmählich ein und destilliert das Reaktionsprodukt mit Wasserdampf ab (Scheid, B. 34, 1813). — Blätter (aus Alkohol). F: 61° (Lieb., Palm), 60° (Heu., Köch.), 58° (Roux), 56° (Rv.). Kp₇₅₁: 264—266° (korr.) (Rv.). D¹6: 1,2656 (Rv.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, CHCl₃, CS₂ und Benzol (Rv.). — Liefert mit konz. Salpetersäure in Ligroin 7-Chlor-1-nitro-naphthalin, neben einem öligen Gemisch anderer Nitroverbindungen (Sch.). Beim Übergießen mit der 2—3-fachen theoretischen Menge konz. Salpetersäure entsteht 2-Chlor-1.6(?)-dinitro-naphthalin (Scheid). Löst man β-Chlor-naphthalin in konz. Schwefelsäure, trägt 2 Mol.-Gew. konz. Salpetersäure ein und erwärmt 8—10 Stdn., so entstehen 2-Chlor-1.8-dinitro-naphthalin und 2-Chlor-1.6(?).8-trinitro-naphthalin (Sch.)

- **4-Fluor-1-chlor-naphthalin** $C_{10}H_6ClF$. B. Bei der Destillation des Chlorids der 4-Fluor-naphthalin-sulfonsäure-(1) mit PCl_5 (Mauzellus, Öfversigt Kgl. Svenska Vetenskaps Akad. Förhandl. **1890**, 445). Schuppen (aus Alkohol). F: 85°.
- 5-Fluor-1-chlor-naphthalin $C_{10}H_6CIF$. B. Beim Behandeln des Chlorids der 5-Fluornaphthalin-sulfonsäure-(1) mit PCl_5 (Mauzellus, Öfversigt Kgl. Svenska Vetenskaps Akad. Förhandl. 1889, 581). Prismen. F: 32°. Leicht löslich in Alkohol.
- 1.2-Diehlor-naphthalin $C_{10}H_4Cl_2$. B. Durch Zutropfen von wäßr. Kaliumnitrit-Lösung zu einer kochenden, mit CuCl versetzten salzsauren Lösung von 1 Chlor-2-aminonaphthalin (CLEVE, B. 20, 1991). Aus 1-Chlor-2-oxy-naphthalin beim Erhitzen mit PCl_5 auf höhere Temperatur (C., B. 21, 896). Durch Erhitzen des Kaliumsalzes der 1-Chlor-naphthalin-sulfonsäure-(2) mit PCl_5 und nachfolgende Destillation (C., B. 25, 2489). Man destilliert das mit sirupöser Phosphorsäure versetzte Kaliumsalz der 7.8-Dichlor-naphthalin-sulfonsäure-(2) mit überhitztem Dampf (C., B. 25, 2489). Tafeln (aus Alkohol). Monoklin (Bäckström, B. 20, 1991). F: 34—35° (C., B. 20, 1991).
- 1.3-Diehlor-naphthalin ("3-Diehlornaphthalin") C₁₀H₆Cl₂. B. Aus dem Chlorid der 3-Nitro-naphthalin-sulfonsäure-(1) durch Erhitzen mit überschüssigem PCl₅ (CLEVE, Bl. [2] 29, 415; B. 19, 2181). Aus 2.4-Diehlor-1-amino-naphthalin durch Behandlung der schwefelsauren Lösung mit salpetriger Säure und nachfolgendes Erwärmen mit Alkohol (C., B. 20, 449; vgl. C., B. 23, 954; ERDMANN, A. 275, 260). Aus 5.7-Diehlor-1-amino-naphthalin durch Behandlung seiner Diazoniumverbindung mit Alkohol (E., B. 21, 3445). Aus dem Diehlorid der Naphthalin-disulfonsäure-(1.3) durch Destillation mit PCl₅ (ARMSTRONG, WYNNE, Chem. N. 61, 93). Entsteht neben Isomeren in überwiegender Menge beim Kochen von Naphthalintetrachlorid-(1.2.3.4) mit alkoh. Kalilauge (FAUST, SAAME, A. 160, 69; WYDMAN, B. 15, 2161; C., B. 23, 954; A., W., Chem. N. 58, 264; 61, 273, 284). Nädelchen (aus Alkohol). F: 61,5° (C., Bl. [2] 29, 415). Kp₇₇₅: 291° (korr.) (C., B. 23, 954). In Alkohol sehr leicht löslich (C., Bl. [2] 29, 415). Wird von CrO₃ in Eisessig zu Phthalsäure und 2-Chlor-naphthochinon-(1.4) oxydiert (C., B. 23, 955). Liefert mit Chlor in Chloroformlösung 1.2.4-Trichlornaphthalin (C., B. 23, 954).
- 1.4-Dichlor-naphthalin ("\$\beta\$-Dichlornaphthalin") \$C_{10}\$H_6\$Cl_2. \$B\$. Aus \$a\$-Chlornaphthalin mit \$SO_3\$Cl_2 bei \$100\$—\$180\beta\$ (Armstrong, \$Chem. \$N\$. \$66\$, \$189\$). Aus \$4\$-Chlor-1-nitro-naphthalin durch Erhitzen mit \$PCl_5\$ (Atterberg, \$B\$. \$9\$, \$1187\$). Aus \$4\$-Nitro-1-oxy-naphthalin durch Erhitzen mit \$PCl_5\$ (Atterberg, \$B\$. \$9\$, \$1187\$). Aus \$4\$-Nitro-1-oxy-naphthalin-sulfon-saure-(1) durch Destillation mit überschüssigem \$PCl_5\$ (Cleve, \$BL\$ [2] \$26\$, \$242\$; Cleve, \$Arnell, \$BL\$ [2] \$39\$, \$62\$). Aus dem Kaliumsalz der \$4\$-Brom-naphthalin-sulfonsäure-(1) durch Einw. von \$PCl_5\$ (Cleve, \$DL\$ [2] \$26\$, \$516\$). Aus diazotierter Naphthionsäure durch Destillation mit \$PCl_5\$ (Cleve, \$B\$. \$10\$, \$1723\$). Aus \$5.8\$-Dichlor-2-amino-naphthalin durch Behandlung des Sulfats in absol. Alkohol mit \$NaNO_2\$ und Erwärmen (Claus, \$Phillipson, \$J\$. \$pr\$. \$[2]\$ \$43\$, \$60\$). Aus Naphthalin-tetrachlorid-(1.2.3.4) bei raschem Erhitzen kleiner Mengen zum Sieden (Krafft, \$Becker, \$B\$. \$9\$, \$1089\$). Entsteht neben Isomeren, wenn man größere Mengen Naphthalin-tetrachlorid-(1.2.3.4) in mäßigem Sieden erhält, bis die Chlorwasserstoff-Entwicklung beendet ist (K., \$B\$, \$B\$, \$9\$, \$1089\$). Entsteht neben Isomeren beim Kochen von Naphthalin-tetrachlorid-(1.2.3.4) mit alkoh. Kalilauge (Faust, Saame, \$A\$. \$160\$, \$66\$, \$70\$; Widman, \$B\$. \$15\$, \$2162\$; Cleve, \$B\$. \$23\$, \$954\$; Armstrong, Wynne, \$Chem. \$N\$. \$58\$, \$264\$; \$61\$, \$273\$, \$284\$). \$-- Darst. Man trägt \$115\$ g trockne diazotierte Naphthionsäure allmählich in ein warmes Gemisch aus

308 g PCl₅ und 308 g PCCl₃ ein, kocht ab und zu, um alle freie Diazosäure zu zerstören, und kocht schließlich 6 Stdn. lang am Kühler (Erdmann, A. 247, 351). — Nadeln (aus Alkohol). F: 67—68° (Erdmann). Kp_{:40}: 286—287° (K., B.). Schwer löslich in Alkohol, leichter in Eisessig, sehr leicht in Aceton (Erdmann). — Gibt beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,3) 3.6-Dichlor-phthalsäure (Syst. No. 975) (Ar., Bl. [2] 27, 409; B. 10, 547). Liefert bei der Oxydation mit CrO₃ und Essigsäure 5.8-Dichlor-naphthochinon-(1.4) (Syst. No. 674) und Dichlor-phthalid (Syst. No. 2463) (Guareschi, B. 19, 1155). Durch Einw. von Brom und nachfolgende Behandlung mit alkoh. Kalilauge entsteht eine Verbindung C₂₀H₉Cl₄Br₃ [Nadeln (aus Alkohol + Ather); F: 71—72°] (FAUST, SAAME, A. 160, 71).

1.5-Dichlor-naphthalin ("y-Dichlornaphthalin") C₁₀H₆Cl₂. Beim Einleiten von Chlor in geschmolzenes a-Nitro-naphthalin und Destillieren des Produktes (ATTERBERG, B. 9, 317). Beim Erhitzen von '1.5-Dinitro-naphthalin mit PCl₅ (Ar., B. 9, 1188). Aus dem Dichlorid der Naphthalin-disulfonsäure-(1.5) durch Erhitzen mit überschüssigem PCl₅ (ARM-STRONG, B. 15, 205). Aus 5-Chlor-1-oxy-naphthalin durch Destillation mit überschüssigem PCl₅ (Erdmann, Kirchhoff, A. 247, 378). Aus dem Chlorid der 5-Chlor-naphthalin-sulfonsäure-(1) durch Erhitzen mit überschüssigem PCl₅ (Cleve, Bl. [2] 26, 540). Aus der Diazoniumverbindung der 5-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1) durch Behandlung mit 2 Mol-Gew. PCl₅ (E., A. 247, 353; B. 20, 3186). Aus 1.5-Dichlor-naphthalin-sulfonsäure-(2) durch hydrolytische Spaltung (C., Ch. Z. 17, 398). Beim Erhitzen von 1.8-Dichlor-naphthalin mit konz. Salzsäure auf 250—290° (Ar., Wynne, Chem. N. 76, 69). Aus dem Chlorid der 4.5-Dichlor-naphthalin-sulfonsäure-(2) durch Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 290° (Ar., W., Chem. N. 76, 70). — Blättchen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 107°; sublimiert in breiten, sehr dünnen Prismen (E., A. 247, 353). — Wird von CrO₃ in Essigsäure zu 3-Chlor-phthalsäure oxydiert (Guareschi, G. 17, 120).

1.6-Dichlor-naphthalin ("7-Dichlornaphthalin") C₁₀H₆Cl₂. B. Aus dem Kaliumsalz der 6-Chlor-naphthalin-sulfonsäure-(1) (vgl. Cleve, B. 25, 2481) mit PCl₅ (Forsling, B. 20, 2105; vgl. Erdmann, A. 275, 256, 279). Aus dem Chlorid der 6-Chlor-naphthalin-sulfonsäure-(1) durch Erhitzen für sich auf 210—230° oder mit PCl₅ auf 190° (Armstrong, Wynne, Chem. N. 71, 255). Aus dem Chlorid der 5-Chlor-naphthalin-sulfonsäure-(2) durch Erhitzen für sich auf 230—250° oder mit PCl₅ auf 195° (A., W., Chem. N. 71, 255). Aus dem Chlorid der 4.7-Dichlor-naphthalin-sulfonsäure-(2) durch Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 290° (A., W., Chem. N. 76, 69). Aus 3.8-Dichlor-naphthalin-disulfonsäure-(1.5) durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure (Kp: 180—200°) (Friedländer, Kielbasinski, B. 29, 1981). Ebenso aus 3.8-Dichlor-naphthalin-disulfonsäure-(1.6) (Fr., Kie., B. 29, 1982). Aus dem Chlorid der 6-Brom-naphthalin-sulfonsäure-(1) durch Destillation mit PCl₅ (Sindall, Chem. N. 60, 58). Aus dem Chlorid der 5-Nitro-naphthalin-sulfonsäure-(2) mit überschüssigem PCl₅ (Cleve, Bl. [2] 26, 448). Durch Kochen der Diazoniumverbindung aus 5-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(2) mit PCl₅ in PCl₅ (Erdmann, A. 275, 214). In gleicher Weise aus der Diazoniumverbindung aus 6-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1) (E., A. 275, 256, 279). Aus 1.6-Diamino-naphthalin durch Diazotieren in salzsaurer Lösung und Behandeln der Tetrazolösung mit Kupferpulver (Friedländer, Szymanski, B. 25, 2081; Kehrmann, Matts, B. 31, 2419). Aus 6-Chlor-1-oxy-naphthalin bei der Destillation mit überschüssigem PCl₅ (E., Kirchhoff, A. 247, 379). — Nadeln (aus Alkohol). F: 49° (Fr., Kie., B. 29, 1981), 48° (For.; E., Kir.). Mit Wasserdampf flüchtig; sublimierbar (E., A. 275, 214). — Gibt beim Erhitzen mit Salpetersäure Chlorphthalsäure und Chlornitrophthalsäure (C., Bl. [2] 20, 499).

1.7-Dichlor-naphthalin ("9'-Dichlornaphthalin") $C_{10}H_6Cl_2$. Aus β -Chlor-naphthalin mit SO_2Cl_2 bei $100-180^{\circ}$ (Armstrong, Rossiter, Chem. N. 66, 189). Aus 7-Chlor-I-nitro-naphthalin durch Erhitzen mit PCl_5 (Arm., Wynne, Chem. N. 59, 225). Aus dem Chlorid der 7-Chlor-naphthalin-sulfonsäure-(1) durch Einw. von PCl_5 (Arm., Bl. [2] 45, 184). Entsteht analog aus dem Chlorid der 8-Chlor-naphthalin-sulfonsäure-(2) (Arm., Bl. [2] 45, 184). By. Aus dem Kaliumsalz der 4.5-Dichlor-naphthalin-sulfonsäure-(2) durch Erhitzen mit Schwefelsäure oder Phosphorsäure im überhitzten Dampfstrom (Arm., W., Chem. N. 76, 70). In gleicher Weise aus dem Kaliumsalz der 4.6-Dichlor-naphthalin-sulfonsäure-(2) (Arm., W., Chem. N. 76, 69). Aus dem Chlorid der 4.6-Dichlor-naphthalin-sulfonsäure-(2) durch Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 290° (Arm., W., Chem. N. 76, 69). Aus dem Chlorid der 7-Brom-naphthalin-sulfonsäure-(1) durch Erhitzen mit PCl $_5$ (SINDALL, Chem. N. 60, 58). Aus dem Chlorid der 8-Nitro-naphthalin-sulfonsäure-(2) durch Destillation mit PCl $_5$ (PALMAER, B. 21, 3260; Arm., W., Chem. N. 59, 94). Aus diazotierter 7-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1) durch Kochen mit PCl $_5$ in PCl $_5$ (Erddann, A. 275, 257). Aus dem Natriumsalz der 2-Oxy-naphthalin-sulfonsäure-(8) durch Erhitzen mit 3 Mol.-Gew. PCl $_5$ auf $165-170^{\circ}$ (Claus, Volz, B. 18, 3157; vgl. Forsling, B. 20, 2102). Aus 7-Chlor-1-oxy-naphthalin durch Destillation mit überschüssigem PCl $_5$ (E., Kirchhoff, A. 247, 379). Aus 7-Chlor-1-amino-naphthalin durch Diazotierung bei Gegenwart von CuCl (E., K.). Aus 1.7-Diamino-naphthalin durch Diazotieren in salzsaure Lösung und Behandeln der Tetrazolösung mit Kupferpulver (Fried-

LÄNDER, SZYMANSKI, B. 25, 2083). — Blättchen (aus verd. Alkohol), Nadeln (aus Eisessig). F: 63,5—64° (ARM., W., Chem. N. 59, 189), 62,5° (E., A. 275, 257), 61,5° (ARNELL). Kp: 285—286° (E.), 286° (C., V.). Löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Eisessig (C., V.).

- 1.8-Dichlor-naphthalin, peri-Dichlor-naphthalin (,,,'-Dichlornaphthalin") \$\C_{10}\H_6\Cl_2\$. B. Aus 1.8-Dinitro-naphthalin durch Erhitzen mit \$\Pext{PCl}_5\$ (ATTERBERG, B. 9, 1732). Aus 8-Chlor-1-amino-naphthalin durch Behandlung mit \$KNO_2\$ in Salzsäure (At., B. 10, 548). Aus dem Chlorid der 8-Chlor-naphthalin-sulfonsäure-(1) durch Erhitzen auf 200—230° (Armstrong, Wynne, Chem. N. 71, 255). Aus 4.5-Dichlor-naphthalin-sulfonsäure-(1) durch hydrolytische Spaltung bei 230° (Cleve, Ch. Z. 17, 398; Ar., W., Chem. N. 76, 69). Aus dem Kaliumsalz der 4.5-Dichlor-naphthalin-sulfonsäure-(2) durch Erhitzen mit 1°/oiger Schwefelsäure oder 50°/oiger Phosphorsäure auf 290° (Ar., W., Chem. N. 76, 70). Krystalle (aus Alkohol). F: 83° (At., B. 9, 1732), 88° (C.; Ar., W., Chem. N. 71, 255). Wird durch Salzsäure bei 250—290° in 1.5-Dichlor-naphthalin umgewandelt (Ar., W., Chem. N. 76, 69).
- 2.3-Dichlor-naphthalin ("..-Dichlornaphthalin") C₁₀H₆Cl₂. B. Aus Naphthalintetrachlorid-(1.2.3.4) durch Erhitzen mit ⁸/₄ Tln. Silberoxyd auf 200° (LEEDS, EVERHART, Am. Soc. 2, 211). In geringer Menge neben Isomeren aus Naphthalintetrachlorid-(1.2.3.4) beim Kochen mit alkoh. Kalilauge (WIDMAN, B. 15, 2162; vgl. Armstrong, WYNNE, Chem. N. 61, 273, 284). Aus 1.2.3.Trichlor-naphthalin durch Behandlung mit Natriumamalgam in alkoh. Lösung (A., WY., Chem. N. 61, 275). Blätter. F: 120° (L., E.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem und in Ather (L., E.).
- 2.6-Dichlor-naphthalin ("ɛ-Dichlornaphthalin") C₁₀H_gCl₂. B. Aus dem Dichlorid der Naphthalin-disulfonsäure-(2.6) durch Erhitzen mit überschüssigem PCl₅ (CLEVE, Bl. [2] 26, 245). Aus dem Chlorid der 6-Chlor-naphthalin-sulfonsäure-(2) mit PCl₅ (ARNELL, Bl. [2] 45, 184; FOBSLING, B. 20, 81). Aus dem Kaliumsalz der 2-Oxy-naphthalin-sulfonsäure-(6) durch Erhitzen mit 3 Mol.-Gew. PCl₅ auf 165° (CLAUS, ZIMMERMANN, B. 14, 1483). Aus dem Chlorid der 6-Brom-naphthalin-sulfonsäure-(2) durch Destillation mit PCl₅ (SINDALL, Chem. N. 60, 58). Aus diazotierter 6-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(2) durch Kochen mit PCl₅ in POCl₅ (ERDMANN, A. 275, 280). Tafeln (aus Äther und Benzol), Nadeln (aus heißem Alkohol). F: 136° (F.), 135° (CLAUS, Z.). Kp: 285° (CLAUS, Z.). Schwer löslich in Alkohol, leicht in Äther, Chloroform und Benzol (CLAUS, Z.). Gibt bei der Oxydation mit Salpetersäure 4-Chlor-phthalsäure (ALÉN, Bl. [2] 36, 434; CLAUS, DEHNE, B. 15, 320). Liefert mit CrO₃ in Eisessig 2.6-Dichlor-naphthochinon-(1.4) (Syst. No. 674) (CLAUS, MÜLLER, B. 18, 3073).
- 2.7-Dichlor-naphthalin ("δ-Dichlornaphthalin") C₁₀H₆Cl₂. B. Aus dem Dichlorid der Naphthalin-disulfonsäure-(2.7) durch Erhitzen mit überschüssigem PCl₅ (CLEVE, Bl. [2] **26**, 244). Aus dem Chlorid der 7-Chlor-naphthalin-sulfonsäure-(2) durch Destillieren mit PCl₅ (ARMSTRONG, Chem. N. 58, 295; AR., WYNNE, Chem. N. 59, 189). Aus dem Chlorid der 7-Brom-naphthalin-sulfonsäure-(2) durch Erhitzen mit PCl₅ (SINDALL, Chem. N. 60, 58). Aus dem Natriumsalz der 2-Oxy-naphthalin-sulfonsäure-(7) durch Erhitzen mit PCl₅ (BAYER, DUISBERG, B. 20, 1432). Aus diazotierter 7-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(2) durch Erhitzen mit PCl₅ in PCl₃ (ERDMANN, A. 275, 280). Tafeln. F: 114° (B., D.). Leicht löslich in kochendem Alkohol (C.). Liefert bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure bei 140° 4-Chlor-phthalsäure (Alén, Bl. [2] 36, 433).
- 1.2.3-Trichlor-naphthalin (,, α -Trichlornaphthalin") $C_{10}H_5Cl_3$. B. Aus 1-Chlor-naphthalin-tetrachlorid-(1.2.3.4) mit alkoh. Kali (Faust, Saame, A. 160, 71). Aus 1.3-Dichlor-2-oxy-naphthalin durch Destillation mit PCl_5 (Armstrong, Wynne, Chem. N. 61, 272). Prismen (aus Äther-Alkohol). F: 81° (F., S.).
- 1.2.4-Trichlor-naphthalin $C_{10}H_5Cl_3$. B. Beim Chlorieren von 1.3-Dichlor-naphthalin in Chloroform (CLEVE, B. 23, 954). Aus 2.4-Dichlor-1-oxy-naphthalin durch Erhitzen mit PCl_5 (C., B. 21, 893). Aus 2.4-Dichlor-1-amino-naphthalin durch Austausch der Aminogruppe gegen Chlor (Ar., W., Chem. N. 61, 273). Nadeln. F: 92° (C., B. 21, 893).
- 1.2.5-Trichlor-naphthalin C₁₀H₅Cl₃. B. Aus dem Kaliumsalz der 5.6-Dichlor-naphthalin-sulfonsäure-(1) mit überschüssigem PCl₅ (Hellström, Öfversigt Kgl. Svenska Vetenskaps Akad. Förhandl. 1889, 116; vgl. Armstrong, Wynne, Chem. N. 59, 188). Aus dem Dichlorid der 2-Chlor-naphthalin-disulfonsäure-(1.5) durch Destillation mit PCl₅ (A., W., Chem. N. 62, 164). Aus dem Chlorid der 6-Chlor-5-nitro-naphthalin-sulfonsäure-(1) mit PCl₅ (Cleve, Ch. Z. 17, 398). Aus der 1-Chlor-5-nitro-naphthalin-sulfonsäure-(2) mit PCl₅ (C., Ch. Z. 17, 398). Aus der 5-Chlor-6-nitro-naphthalin-sulfonsäure-(1) mit PCl₅ (C., Ch. Z. 17, 398). Aus der 5-Chlor-6-nitro-naphthalin-sulfonsäure-(1) mit PCl₅ (C., Ch. Z. 17, 398). Nadeln (aus Alkohol). F: 74° (H.), 77° (C., Ch. Z. 17, 398), 78—78,5° (A., W., Chem. N. 59, 188). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, Benzol und Chloroform (H.).
- 1.2.6-Trichlor-naphthalin C₁₀H₅Cl₃. B. Aus 5.6-Dichlor-naphthalin-sulfonsäure-(2) durch Erhitzen mit PCl₅ (Armstrong, Wynne, Chem. N. 59, 189; 61, 274). Aus dem Di-

- chlorid der 2-Chlor-naphthalin-disulfonsäure-(1.6) durch Destillation mit PCl₅ (Forsling, B. 21, 3498). Aus dem Chlorid der 6-Chlor-5-nitro-naphthalin-sulfonsäure-(2) mit PCl₅ (Cleve, Ch. Z. 17, 398). Aus 1-Chlor-6-brom-2-oxy-naphthalin durch Destillation mit PCl₅ (A., Rossiter, Chem. N. 63, 137). Nadeln (aus Alkohol). F: 92,5° (A., W., Chem. N. 71, 255), 91° (F.), 90° (C.). Äußerst leicht löslich in Chloroform (F.).
- 1.2.7-Triehlor-naphthalin $C_{10}H_5Cl_3$. B. Aus dem Chlorid der 7.8-Dichlor-naphthalin-sulfonsäure-(2) mit PCl_5 (Armstrong, Winne, Chem. N. 59, 189; 71, 254). Aus dem Chlorid der 1-Chlor-naphthalin-sulfonsäure-(2) durch Destillation mit PCl_5 (CLEVE, Ch. Z. 17, 398). Aus dem Chlorid der 7-Chlor-8-nitro-naphthalin-sulfonsäure-(2) durch Destillation mit PCl_5 (C., B. 25, 2487; vgl. A., W., Chem. N. 71, 254). Mikroskopische Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 88° und nach dem Erstarren bei 84° (A., W., Chem. N. 71, 253).
- 1.2.8-Trichlor-naphthalin $C_{10}H_5Cl_3$. B. Aus 7.8-Dichlor-naphthalin-sulfonsäure-(1) mit PCl_5 (Cleve, Ch. Z. 17, 398). Aus 8-Chlor-1-nitro-naphthalin-sulfonsäure-(2) mit PCl_5 (C.). Aus 7.8-Dichlor-1-oxy-naphthalin durch Destillation mit PCl_5 (Armstrong, Wynne, Chem. N. 71, 253). Nadeln (aus Alkohol). F: 83° (A., W.).
- 1.3.5-Triehlor-naphthalin (" γ -Triehlornaphthalin") $C_{10}H_5Cl_3$. B. Aus a-Nitronaphthalin durch Einw. von Chlor und nachfolgende Destillation (ATTERBERG, B. 9, 317). Aus dem Chlorid der 5.7-Diehlor-naphthalin-sulfonsäure-(1) durch Destillation mit PCl_5 (WIDMAN, B. 12, 2230; ARMSTRONG, WYNNE, Chem. N. 61, 274). Aus dem Chlorid der 4.8-Dichlor-naphthalin-sulfonsäure-(2) mit PCl_5 (AR., Wy., Chem. N. 61, 273). Aus dem Chlorid der 4-Chlor-8-nitro-naphthalin-sulfonsäure-(2) mit PCl_5 (CLEVE, Ch. Z. 17, 758). Prismen. F: 103^0 (AT.). Leicht löslich in kochendem Alkohol (WI.). Gibt beim Erhitzen mit Salpetersäure auf 175^0 Dichlordinitrophthalsäure (?) (WI.).
- 1.3.6-Trichlor-naphthalin ("3-Trichlornaphthalin") $C_{10}H_5Cl_3$. B. Aus dem Dichlorid der 6-Chlor-naphthalin-disulfonsäure-(1.3) bei der Destillation mit PCl_5 (Armstrong, Wynne, Chem. N. 62, 164). In gleicher Weise aus dem Dichlorid der 3-Chlor-naphthalin-disulfonsäure-(1.6) (A., W., Chem. N. 62, 165) und aus dem Dichlorid der 4-Chlor-naphthalin-disulfonsäure-(2.7) (A., W., Chem. N. 71, 254). Aus dem Dichlorid der 4-Nitro-naphthalin-disulfonsäure-(2.7) bei der Destillation mit PCl_5 (A., W., Chem. N. 71, 254). Nadeln. F: 80,5° (A., W., Chem. N. 62, 165).
- 1.3.7-Trichlor-naphthalin (,,η-Trichlornaphthalin') C₁₀H₅Cl₃. B. Aus 4-Nitronaphthalin-disulfonsäurc·(2.6) durch Erhitzen mit PCl₅ auf 200° (ALEN, B. 17 Ref., 437; vgl. Armstrong, Wynne, Chem. N. 61, 93). Aus dem Chlorid der 4.6-Dichlor-naphthalin-sulfonsäure-(2) mit PCl₅ (Ar., W., Chem. N. 76, 69). Ebenso aus dem Chlorid der 6.8-Dichlornaphthalin-sulfonsäure-(2) (Ar., W., Chem. N. 61, 275) und aus dem Chlorid der 3.7-Dichlornaphthalin-sulfonsäure-(1) (Ar., W., Chem. N. 61, 275). Aus dem Dichlorid der 7-Chlornaphthalin-disulfonsäure-(1.3) beim Erhitzen mit PCl₅ (Armstrong, Wynne, Chem. N. 61, 93; 62, 165; 76, 69). Ebenso aus dem Dichlorid der 3-Chlor-naphthalin-disulfonsäure-(1.7) (Ar., W., Chem. N. 62, 165). Aus [β-Chlor-naphthalin]-tetrachlorid (S. 493) mit alkoh. Kalilauge (Ar., W., Chem. N. 61, 285). Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 112,5—113° (Al.), 113° (Ar., W., Chem. N. 61, 93). Kaum löslich in Alkohol (Ar., W., Chem. N. 61, 275).
- 1.3.8-Trichlor-naphthalin (" β -Trichlornaphthalin") $C_{10}H_5Cl_3$. B. Aus dem Dichlorid der 8-Chlor-naphthalin-disulfonsäure-(1.6) durch Destillation mit PCl_5 (Armstrong, Wynne, Chem. N. 61, 94). Aus geschmolzenem a-Nitro-naphthalin durch Behandlung mit Chlor und nachfolgende Destillation (Atterberg, B. 9, 926, vgl. Ar., W., Chem. N. 71, 255). Nadelin (aus Alkohol). Schmilzt bei 89,5° und nach dem Erstarren bei 85° (Ar., W., Chem. N. 71, 255). Leicht löslich in heißem Alkohol (At.).
- 1.4.5-Trichlor-naphthalin ("δ-Trichlornaphthalin") C₁₀H₅Cl₃. B. Aus 4.8-Dichlor-1-nitro-naphthalin durch Behandlung mit PCl₅ (Atterberg, B. 9, 1187). Ebenso aus 5.8-Dichlor-1-nitro-naphthalin (Widman, Bl. [2] 28, 511; B. 9, 1733). Aus 1.8-Dinitro-naphthalin durch Behandlung der geschmolzenen Verbindung mit PCl₅ (At., B. 9, 1188). Aus 4-Chlor-1.5-dinitro-naphthalin durch Behandlung mit PCl₅ (At., B. 9, 1187). Ebenso aus 4-Chlor-1.8-dinitro-naphthalin (At., B. 9, 1733). Aus dem Chlorid der 4-5-Dichlornaphthalin-sulfonsäure-(1) mit PCl₅ (Armstrong, Wynne, Chem. N. 61, 273). Aus dem Chlorid der 4-Chlor-5-nitro-naphthalin-sulfonsäure-(1) mit PCl₅ (Cleve, Ch. Z. 17, 398). Ebenso aus dem Chlorid der 4-Chlor-8-nitro-naphthalin-sulfonsäure-(1) (C., Ch. Z. 17, 398) und aus dem Chlorid der 5-Chlor-4 oder 8-nitro-naphthalin-sulfonsäure-(1) (C., Ch. Z. 17, 758). Aus dem Dichlorid der 4-Chlor-naphthalin-disulfonsäure-(1) (C., Ch. Z. 17, 758). Aus dem Dichlorid der 4-Chlor-naphthalin-disulfonsäure-(1.5) mit PCl₅ (Ar., W., Chem. N. 62, 163). Nadeln. F: 131° (At., B. 9, 1733). Leicht löslich in warmem Alkohol oder Eisessig (At., B. 9, 1733). Gibt bei der Oxydation mit Salpetersäure eine Dichlorphthalsäure (At., B. 9, 1734).

- 1.4.6-Trichlor-naphthalin ("ε-Trichlornaphthalin"), "ζ-Trichlornaphthalin") $C_{10}H_5Cl_3$. B. Aus 4.7-Dichlor-1-nitro-naphthalin mit PCl_5 (CLEVE, Bl. [2] 29, 500; Armstrong, Wynne, Chem. N. 61, 94). Aus dem Chlorid der 4.6-Dichlor-naphthalin-sulfonsäure-(1) mit PCl_5 (A., Wy., Chem. N. 61, 275). Ebenso aus dem Chlorid der 4.7-Dichlor-naphthalin-sulfonsäure-(2) (CLEVE, B. 24, 3479) und aus dem Chlorid der 5.8-Dichlor-naphthalin-sulfonsäure-(2) (WIDMAN, B. 12, 962; A., Wy., Chem. N. 61, 273). Aus dem Chlorid der 8-Chlor-5-nitro-naphthalin-sulfonsäure-(2) mit PCl_5 (CLEVE, Ch. Z. 17, 398). Ebenso aus dem Chlorid der 5-Chlor-8-nitro-naphthalin-sulfonsäure-(2) (CLEVE, Ch. Z. 17, 398). Aus dem Dichlorid der 4-Chlor-naphthalin-disulfonsäure-(1.6) mit PCl_5 (A., Wy., Chem. N. 61, 94). Ebenso aus dem Dichlorid der 4-Chlor-naphthalin-disulfonsäure-(1.7) (A., Wy., Chem. N. 62, 162). Aus 5.8-Dichlor-2-amino-naphthalin durch Diazotieren und Behandlung der Diazolösung mit CuCl (CLAUS, JXCK, J. pr. [2] 57, 3). Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 65°; die erstarrte Substanz schmilzt wieder bei 56°; aber nach längerem Liegen steigt der Schmelzpunkt wieder auf 65° (A., Wy., Chem. N. 61, 94; 62, 163). Schwer löslich in kochendem Alkohol (A., Wy., Chem. N. 61, 94). Liefert beim Erhitzen mit verd. Salpetersäure auf 150—160° eine Dichlornitrophthalsäure (WI.).
- 1.6.7-Trichlor-naphthalin $C_{10}H_5Cl_3$. B. Aus 6.7-Dichlor-1-oxy-naphthalin durch Destillation mit PCl_5 (Armstrong, Wynne, Chem. N. 71, 253). Aus dem Chlorid der 6.7-Dichlor-naphthalin-sulfonsäure-(1) mit PCl_5 (A., W., Chem. N. 61, 275). Nadeln. F: 109,5° (A., W., Chem. N. 61, 275).
- 2.3.6-Trichlor-naphthalin C₁₀H₅Cl₃. B. Aus dem Chlorid der 3.6-Dichlor-naphthalin-sulfonsäure-(2) mit PCl₅ (Armstrong, Wynne, Chem. N. 61, 275). Aus dem Dichlorid der 3-Chlor-naphthalin-disulfonsäure-(2.6) mit PCl₅ (A., W., Chem. N. 62, 163). Ebenso aus dem Dichlorid der 3-Chlor-naphthalin-disulfonsäure-(2.7) (A., W., Chem. N. 61, 92). Nadeln. F: 90,5—91° (A., W., Chem. N. 61, 275). Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig neben anderen Produkten ein Trichlornaphthochinon (Claus, Schmidt, B. 19, 3177).
- α-Tetrachlornaphthalin, 1.4.x.x-Tetrachlor-naphthalin $C_{10}H_4Cl_4$. B. Aus [1.4-Diehlor-naphthalin]-tetrachlorid (F: 172°) (S. 493—494) mit alkoh. Kalilauge (FAUST, SAAME, A. 160, 72; WIDMAN, Bl. [2] 28, 506, 511). Aus β -Trichlornaphthalindichlorid (F: 152°) (S. 520) mit alkoh. Kalilauge (W., Bi. [2] 28, 508, 511). Nadeln (aus Ligroin und Ather). F: 130° (F., S.). Liefert bei der Oxydation mit Salpetersäure 3.6-Dichlor-phthalsäure (W.).
- β -Tetrachlornaphthalin $C_{10}H_4Cl_4$. B. Durch Behandeln von geschmolzenem α -Nitronaphthalin mit Chlor und Destillation des Produktes (Atterberg, B. 9, 318). Nadeln. F: 194°. In Alkohol sehr schwer löslich.
- γ -Tetrachlornaphthalin $C_{10}H_4Cl_4$. B. Aus dem flüssigen Produkt, das neben [1.4 Dichlor-naphthalin]-tetrachlorid (S. 493—494) bei der Chlorierung von rohem (aus Naphthalintetrachlorid durch alkoh. Kali erhaltenen) Dichlornaphthalin entsteht, durch alkoholische Kalilauge (Widman, Bl. [2] 28, 512). Nadeln. F: 175°. Wenig löslich in Alkohol und Essigsäure, leichter in Benzol.
- δ -Tetrachlornaphthalin, 1.5.x.x-Tetrachlor-naphthalin $C_{10}H_4Cl_4$. B. Aus [1.5-Dichlor-naphthalin]-tetrachlorid (F: 85°) (S. 495) durch Destillation für sich allein oder Behandeln mit alkoh. Kalilauge (Atterberg, Widman, B. 10, 1842; Bl. [2] 28, 513). Aus α-Trichlornaphthalindichlorid (F: 93°) (S. 520) durch Destillation für sich allein oder Behandeln mit alkoh. Kalilauge (A, W., B. 10, 1842; W., Bl. [2] 28, 507, 512). Nadeln. F: 141°. Schwer löslich in Alkohol.
- ϵ -Tetrachlornaphthalin, 1.5.x.x-Tetrachlor-naphthalin $C_{10}H_4Cl_4$. B. Aus 1.5-Dichlor-x.x-dinitro-naphthalin (F: 246°) mit PCl_5 (Atterberg, Widman, B. 10, 1843; Bl. [2] 28, 514). Nadeln. F: 180°. Schwer löslich in Alkohol.
- ζ -Tetrachlornaphthalin, 2.6.x.x-Tetrachlor-naphthalin C $_{10}H_4$ Cl $_4$. B. Beim Behandeln von 2.6-Dichlor-x.x-dinitro-naphthalin (F: 252—253°) mit PCl $_5$ (ALÉN, Bl. [2] 36, 435). Nadeln. F: 159,5—160,5°.
- 1.2.3.4.5-Pentachlor-naphthalin (,,α-Pentachlornaphthalin") C₁₀H₃Cl₅. B. Aus 2.3-Dichlor-naphthochinon-(1.4) beim Erhitzen mit PCl₅ und etwas POCl₃ auf 180--200° (Graebe, A. 149, 8). Darst. Man erhitzt 1 Tl. 2.3-Dichlor-naphthochinon-(1.4) mit 2 Tln. PCl₅ unter langsamer Steigerung der Temperatur bis auf 250° und dann noch 4-5 Stdn. auf 200-250° und behandelt das Reaktionsprodukt mit Wasser und verdünnter Natronlauge (Claus, v. d. Lippe, B. 16, 1016). Nadeln (aus Alkohol). F: 168,5°; sublimierbar; destilliert unzersetzt; wenig löslich in kaltem Wasser, reichlicher in heißem, leicht in Äther (G.). Geht beim Erhitzen mit verdünnter Salpetersäure auf 180-200° in Tetrachlorphthalsäure

über, während beim Erhitzen mit 8 Tln. Salpetersäure (D: 1,5) im Rohr auf 110-120° 5.6.7.8-Tetrachlor-naphthochinon-(1.4) entsteht (C., Spruck, B. 15, 1402; C., v. d. L.).

1.5.x.x.v-Pentachlor-naphthalin (" β -Pentachlornaphthalin") $C_{10}H_3Cl_5$. B. Beim Behandeln des bei 154—155° schmelzenden 1.5.x.x-Tetrachlor-x-nitro-naphthalins (S. 556) mit PCl₅ (ATTERBERG, WIDMAN, B. 10, 1843). — Nadeln. F: 177°. — Gibt bei der Oxydation eine Trichlorphthalsäure.

1.2.3.4.5.6.8-Heptachlor-naphthalin $C_{10}HCl_7$. B. Beim Erhitzen von 1 Tl. 5.6.7.8-Tetrachlor-naphthochinon-(1.4) mit 2 Tln. PCl_5 im Druckrohr auf 250° (Claus, v. d. Lippe, B. 16, 1019; C., Wenzlik, B. 19, 1165). — Sublimiert in kleinen Nadeln. F: 194° (C., W.). — Liefert beim Erhitzen mit konz. Salpetersäure Pentachlornaphthochinon-(1.4) und Tetrachlorphthalsäure (C., W.).

Oktachlornaphthalin, Perchlornaphthalin C₁₀Cl₈. B. Aus Naphthalin durch andauernde Behandlung mit Chlor erst in der Kälte, dann unter Erwärmen, zuletzt bei Zusatz von SbCl₅ (Berthelot, Jungfleisch, Bl. [2] 9, 446; A.ch. [4] 15, 331; Ruoff, B. 9, 1486). Aus dem Trichlorid der durch Sulfurierung von α-Naphtholenstehenden Naphtholtrisulfonsäure mit PCl₅ bei mehrstündigem Erhitzen auf 250° (Claus, Mielcke, B. 19, 1186). Aus Pentachlornaphthochinon-(1.4) bei 6-stdg. Erhitzen mit PCl₅ auf 250° (C., Wenzlik, B. 19, 1169). — Nadeln. F: 203°; ziemlich leicht löslich in Benzol, Ligroin, Chloroform, schwerer in Alkohol, Eisessig (R.). — Wird Perchlornaphthalin mit Wasserstoff durch ein rotglühendes Rohr geleitet, so entsteht wieder Naphthalin, nehen anderen Körpern (B., J.). Beim Erhitzen mit Chlorjod auf 350°, oder besser mit SbCl₅ auf 280—300° entstehen u. a. Perchloräthan und Perchlorbenzol (R.). Über einen bei der Einw. rauchender Schwefelsäure entstehenden roten Beizenfarbstoff vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 66611; Frdl. 3, 271.

c) Brom-Derivate.

1-Brom-naphthalin, α-Brom-naphthalin C₁₀H₇Br. B. Bei der Einw. von Brom auf Naphthalin, das sich unter Wasser befindet (Wahlforss, Z. 1865, 3; vgl. Laurent, A. ch. [2] 59, 216). Durch Eintragen von Bromschwefel in eine gut gekühlte Lösung von Naphthalin in Benzin, die mit Salpetersäure (D: 1,4) unterschichtet ist (Edinger, Goldberg, B. 33, 2885). Beim Erhitzen von Naphthalin mit Bromcyan auf 2500 (Merz, Weith, B. 10, 756). Bei der Einw. von Brom auf Quecksilber-di-α-naphthyl (Otto, Mörles, A. 147, 175). Aus 4-Brom-l-amino-naphthalin durch Diazotieren des salpetersauren Salzes und Verkochen des Diazoniumnitrats mit Alkohol (Rother, B. 4, 851). — Darst. Man löst Naphthalin in CS₂ und setzt allmählich 2 At.-Gew. Brom hinzu (Glaser, A. 135, 41). Man übergießt fein gepulvertes Naphthalin mit der Lösung von 1 Mol.-Gew. Brom in kalter verdünnter Natronlauge, säuert allmählich mit verdünnter Salzsäure an, wäscht das ausgeschiedene Ol mit Wasser und Sodalösung und erhitzt es nach dem Trocknen auf 2000 (Gnehm, B. 15, 2721). — Farbloses Öl von charakteristischem Geruch (Otto, Mörles, A. 147, 166). Erstartt im Kältegemisch und schmilzt dann bei +4-50 (Roux, Bl. [2] 45, 511; A. ch. [6] 12, 342). Kp₇₆₀: 281,10 (Kahlbaum, Arndt, Ph. Ch. 26, 627, 628); Kp₇₆₃₁: 279,50 (kort.) (Nasini, Bernheimer, G. 15, 78); Kp: 277-2780 (Ott., Mö.); Kp₁₆: 1390 (Patterson, Mc Donald, Soc. 93, 944). Dampfdrucke bei verschiedenen Temperaturen: Kahl., Arndt, Ph. Ch. 26, 628. Flüchtig mit Wasserdampf (Ott., Mö.). D^{18,55}: 1,49225; D²⁰: 1,48651 (Pat., Mc Do.). D²⁰: 1,4916 (Walter, Ann. d. Physik [N. F.] 42, 512); D^{16,55}: 1,48875; D^{26,1}: 1,47496; D^{7,15}: 1,42572 (Na., Ber.). In jedem Verhältnis mischbar mit absol. Alkohol, Äther, Benzol (Ott., Mö.). Löst Jod und reichlich Quecksilberjodid (Ott., Mö.). Kryoskopisches Verhalten in α-Nitto-naphthalin: Brunt, Padoa, R. A. L. [5] 12 I, 353. n^{26,3}: 1,65314; n^{26,5}: 1,66011; n^{26,5}: 1,66381; n^{26,5}: 1,66402; n^{26,5}: 1,65462 (Na., Ber.). n^{26,5}: 1,64002; n^{26,5}: 1,65480; n^{26,5}:

Bei der Öxydation von α-Brom-naphthalin durch CrO₃ in Essigsäure entsteht Phthalsäure (Beilstein, Kurbatow, A. 202, 216). α-Brom-naphthalin gibt beim Kochen mit Natrium in Benzol etwas α.α-Dinaphthyl (Lossen, A. 144, 88). Wird in alkoh. Lösung von Natriumamalgam in Naphthalin übergeführt (Otto, Möries; Glaser). Erhitzt man α-Bromnaphthalin, das mit Steinkohlenteeröl (Kp: 120—140°) verdünnt ist, mit teigigem Natriumamalgam, so entsteht Quecksilber-di-α-naphthyl (Ot., Mö.). Beim Erhitzen von α-Brom-

naphthalin mit Aluminium, Indium und Thallium entstehen Produkte, die mit Wasser Naphthalin liefern (Spencer, Wallace, Soc. 93, 1831, 1832). a-Brom-naphthalin liefert beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor Naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Klages, LIECKE, J. pr. [2] 61, 323). Gibt mit Brom 1.4-Dibrom-naphthalin (GLASER, A. 135, 42). Wird durch Salpetersäure (D: 1,4) in 4-Brom-1-nitro-naphthalin übergeführt (Jolin, Bl. [2] 28, 515). Liefert mit rauchender Salpetersäure 4-Brom-1.8-dinitro-naphthalin und 4-Brom-1.5-dinitro-naphthalin (Merz, Weith, B. 15, 2710). Gibt mit rauchender Schwefelsäure 4-Brom-naphthalin-sulfonsäure (1) (Laurent, A. 72, 298). Wird beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge auf höhere Temperatur im Druckrohr nicht verändert (Otto, Mö.). Geht beim Erhitzen mit wäßr. Natronlauge auf 300° in Naphthol über (DUSART, BARDY, C. r. 74, 1051). Erwärmt man eine Lösung von α -Brom-naphthalin in Schwefelkohlenstoff mit AlCl₃, so entstehen β -Brom-naphthalin, Dibromnaphthaline, etwas Naphthalin und teerartige Produkte (Roux, A. ch. [6] 12, 343). Trägt man AlCl₃ in ein erwärmtes Gemisch von α -Brom-naphthalin und Toluol ein, so entstehen außer den genannten Umwandlungsprodukten auch Bromtoluole, unter denen sich die p-Verbindung befindet (Roux, A. ch. [6] 12, 351). Beim Erhitzen von α -Brom-naphthalin mit Magnesiumpulver entsteht α -Naphthyl-magnesiumbromid (Spencer, Stokes, Soc. 93, 71; vgl. Sp., B. 41, 2303). Überführung durch Natriumamalgam in Quecksilber-di-a-naphthyl s. S. 547. — Bei Einw. von Natrium auf a-Brom-naphthalin und Methyljodid in Åther entsteht a-Methyl-naphthalin (FITTIG, REMSEN, A. 155, 114). Leitet man die Dämpfe von α-Brom-naphthalin über hocherhitztes Kaliumferroeyanid, so erhält man α-Naphthoesäurenitril neben etwas Naphthalin (Merz, Wetth, B. 10, 748). α-Bromnaphthalin gibt beim Erhitzen mit Phenol, Ätzkali und etwas Kupfer auf 220° Phenyla-naphthyl-äther (Ullmann, Sponagel, A. 350, 91). Beim Erhitzen von α-Bromnaphthalin mit Anilin und Natronkalk auf 335° entsteht Phenyl-\(\beta\)-naphthylamin (KYM, J. pr. [2] 51, 326). Verbindung von α-Brom-naphthalin mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

2-Brom-naphthalin, β -Brom-naphthalin $C_{10}H_7Br$. B. Aus β -Naphthylamin durch Diazotieren in schwefelsaurer Lösung, Behandeln der Diazoniumsulfatlösung mit Brom in Bromwasser und Kochen des erhaltenen Perbromids mit Alkobol (LIEBERMANN, PALM, A. 183, 268) oder durch Diazotieren in Bromwasserstoffsäure und Erwärmen der Diazoniumbromidlösung mit überschüssiger Bromwasserstoffsäure (GASIOROWSKI, WAYSS, B. 18, 1941). Aus β -Naphthol und Phosphorbromid (BRUNEL, B. 17, 1179). Aus β -Naphtholnatrium und PBr₃ in Toluollösung (DARZENS, BERGER, C. r. 148, 788; Bl. [4] 5, 786). Beim Erwärmen einer Lösung von 100 g a Brom-naphthalin in 300-400 g CS₂ mit 20 g AlCl₃, neben anderen Produkten (Roux, A. ch. [6] 12, 343). — Darst. Man diazotiert eine Lösung von 14,3 g β-Naphthylamin in 60 g Bromwasserstoffsäure (D: 1,19) und 50 g Wasser unterhalb 100 mit einer thylamin in 60 g Bromwasserstoffsäure (D: 1,19) und 50 g Wasser unterhalb 10° mit einer Lösung von 7,3 g NaNO₂ in 40 g Wasser und gießt die Lösung in eine 50-70° warme Lösung von CuBr, hergestellt aus 36 g KBr, 30 g feuchtem Kupferpulver und 100 g Wasser; Ausbeute 46-48°/₀ der Theorie (Oddo, G. 20, 639). Man erhitzt gleiche Teile Phosphortribromid und β-Naphthol im Einschlußrohr 10-12 Stdn. auf 150°, gießt den geschmolzenen Röhreninhalt in Wasser, wäscht mit Natronlauge und destilliert mit Wasserdampf (Michaelis, A. 321, 246 Anm.). — Blättehen (aus Alkohol). Krystallographisches: Bertrand, A. ch. [6] 12, 346. F: 59° (R.), 58-59° (G., W.), 56-57° (Bru.). Kp₇₆₀: 281-282° (korr.) (Bru.). D°: 1,605; löst sich bei 20° in 16 Tln. 92°/₀igem Alkohol; sehr leicht löslich in Äther, Chloroform, Benzol (G., W.; R.) und CS₂ (R.). — Wird erst bei 182° durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor zu Naphthalintetrahydrid reduziert (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 323). Verbindung von β-Brom-naphthalin mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

4-Chlor-1-brom-naphthalin $C_{10}H_a$ ClBr. B. Aus a-Chlor-naphthalin und Brom, neben dem bei $119-119,5^0$ schmelzenden 5- oder 8-Chlor-1-brom-naphthalin (s. u.) (GUARESCHI, BIGINELLI, G. 16, 152; C. 1887, 518; J. 1887, 758). Aus a-Brom-naphthalin und Chlor, neben dem bei 119—119,5° schmelzenden 5- oder 8-Chlor-1-brom-naphthalin (s. u.) (G., B.). Aus 4-Chlor-naphthalin-sulfonsäure-(1) und Brom (Armstrong, Williamson, Chem. N. 54, 256). Aus 4-Brom-naphthalin-sulfonsäure-(1) und Chlor (K₂Cr₂O₇ + HCl) (A., W.). — Nadeln. F: 66-67°; Kp: gegen 304°; löslich in Essigsäure und Ather (G., B.).

Verbindung von β-Brom-naphthalin mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

- 5-Chlor-1-brom-naphthalin $C_{10}H_gClBr.$ B. Bei der Einw. von PCl_5 auf das Chlorid der 5-Brom-naphthalin-sulfonsäure-(1) (CLEVE, Bl. [2] 26, 540). Nadeln. F: 115°.
- 6- oder 7-Chlor-1-brom-naphthalin $C_{10}H_{\theta}ClBr$. B. Durch Bromieren von β -Chlornaphthalin (Guarescht, J. 1888, 921). — Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 68-69°. Kp₇₄₅: 275—280°. — Bei der Oxydation durch CrO₃ (in Eisessig) entsteht 4-Chlor-phthalsäure.
- 5-Chlor-2-brom-naphthalin C₁₀H₆ClBr. B. Aus 1-Chlor-6-brom-2-amino-naphthalin durch Elimination der Aminogruppe (Armstrong, Rossiter, Chem. N. 63, 137). — F: 60°.
- 5- oder 8-Chlor-1-brom-naphthalin C₁₀H₆ClBr. B. Aus a-Chlor-naphthalin und Brom, neben 4-Chlor-1-brom-naphthalin (GUARESCHI, BIGINELLI, G. 16, 152; C. 1887, 518;

- J. 1887, 758). Aus a-Brom-naphthalin und Chlor, neben 4-Chlor-I-brom-naphthalin (G., B.). $\stackrel{\cdot}{\sim}$ Tafeln. F: 119-119,5%.
- 1.2-Dibrom-naphthalin $C_{10}H_6Br_2$. B. Aus 1-Brom-2-amino-naphthalin durch Überführung in das entsprechende Diazoniumperbromid und Kochen desselben mit Eisessig (Meldola, Soc. 43, 5; vgl. M., Streatfeild, Soc. 63, 1054 Anm.). Aus 1-Brom-2-oxy-naphthalin mit PBr₃ (Canzoneri, G. 12, 425). Monokline (Bucca, G. 12, 427) Krystalle (aus Alkohol). F: $67-68^{\circ}$ (C.; M., St., Soc. 63, 1055 Anm.).
- 1.3-Dibrom-naphthalin ("a-Dibromnaphthalin") $C_{10}H_{\rm e}Br_2$. B. Aus 2.4-Dibrom-1-amino-naphthalin durch Diazotieren in schwefelsaurer Lösung und Behandeln des Diazoniumsulfats mit Alkohol (Meldola, B. 12, 1963). Aus 4-Brom-2-amino-naphthalin durch Austausch der Aminogruppe gegen Brom (M., Chem. N. 47, 508; Armstrong, Rossiter, Chem. N. 65, 60). Nadeln (aus Alkohol). F: 64° (M.).
- 1.4-Dibrom-naphthalin (,, β -Dibromnaphthalin") $C_{19}H_6Br_2$. B. Beim Bromieren von Naphthalin (Glaser, A. 135, 42; Guareschi, A. 222, 265, 267; Armstrong, Rossiter, Chem. N. 65, 58). Aus α -Brom-naphthalin und Brom (Gl., A. 135, 42). Aus 4-Brom-1-nitronaphthalin mit PBr $_5$ (Jolin, Bl. [2] 28, 515). Aus 4-Brom-1-amino-naphthalin durch Diazotieren in schwefelsaurer Lösung, Behandeln der Diazoniumsulfatlösung mit Brom und Erhitzen des erhaltenen Perbromids mit Eisessig (Meldola, Soc. 43, 3). Aus 1.4-Dibrom-2-amino-naphthalin durch Austausch der Aminogruppe gegen Wasserstoff (M., Soc. 47, 513; Armstrong, Rossiter, Chem. N. 65, 59; vgl. auch M., Desch, Soc. 61, 765 Anm.). Aus dem Bromid der 4-Brom-naphthalin-sulfonsäure-(1) und PBr $_5$ (J., Bl. [2] 28, 516). Nadeln (aus Alkohol). F: 82–83 $^{\circ}$ (A., R.), 82 $^{\circ}$ (Gu.). Kp: 310 $^{\circ}$ (Zers.) (Gu.). 1 Tl. löst sich bei 11,4 $^{\circ}$ in 76 Tln. 93,5 $^{\circ}$ /oigem Alkohol und bei 56 $^{\circ}$ in 16,5 Tln. 93,5 $^{\circ}$ /oigem Alkohol (Gu.). Leicht löslich in Äther (Gl.). Liefert bei der Oxydation mit Salpetersäure 3.6-Dibrom-phthalsäure und 6-Brom-3-nitro-phthalsäure (Gu.). Mit CrO $_3$ und Eisessig entstehen 5.8-Dibrom-naphthochinon-(1.4) und Dibromphthalid (Syst. No. 2463) (Gu.).
- 1.5-Dibrom-naphthalin (" γ -Dibromnaphthalin") $C_{10}H_6Br_2$. B. Beim Bromieren von Naphthalin (Magati, G. 11, 358; Guareschi, A. 222, 268; Armstrong, Rossiter, Chem. N. 65, 58). Aus 1.5-Dibrom-naphthalin mit PBr_5 (Jouin, Bl. [2] 28, 514). Bei der Einw. von Brom auf eine wäßr. Lösung der Naphthalin-sulfonsäure-(1) (Darmstaedter, Wichelhaus, A. 152, 303). Aus 5-Brom-naphthalin-sulfonsäure-(1) durch Behandlung des Kaliumsalzes mit überschüssigem PBr_5 (J., Bl. [2] 28, 517). Tafeln. F: 130—131,5°; Kp: 325—326°; löst sich bei 56° in 50 Tln. 93,5°/ $_0$ igem Alkohol (G., A. 222, 270). Schwer löslich in Eisessig, leicht in Äther (M.). Liefert bei der Oxydation mit Salpetersäure Brom-itrophthalsäure (G., A. 222, 270) und mit CrO_3 und Essigsäure 3-Brom-phthalsäure (G., B. 19, 135; G. 18, 10).
- 1.6-Dibrom-naphthalin $C_{10}H_6Br_2$. B. Aus 5-Brom-naphthalin-sulfonsäure-(2) mit PBr_5 (Armstrong, Rossiter, Chem. N. 65, 58). Aus 1.6-Dibrom-2-amino-naphthalin durch Erwärmen der alkoh.-schwefelsauren Lösung mit NaNO₂ (Claus, Philipson, J. pr. [2] 43, 51). Nädelchen (aus Alkohol). F: 61° (C., P.). Leicht löslich in Alkohol, Ather, Chloroform, Benzol und Petroläther (C., P.).
- 1.7-Dibrom-naphthalin $C_{10}H_6Br_2$. B. Aus β -Brom-naphthalin mit Brom (Armstrong, Rossiter, Chem. N. **65**, 59). Aus dem Bromid der 7-Brom-naphthalin-sulfonsäure-(1) durch Destillation mit PBr₅ (Forsling, B. **22**, 619, 1402). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 75° (F.). Ziemlich schwer löslich in Alkohol, leicht in Äther und Chloroform (F.).
- 1.8-Dibrom-naphthalin, peri-Dibrom-naphthalin $C_{10}H_6Br_2$. B. Aus 8-Brom-1-amino-naphthalin durch Diazotieren und Behandeln der Diazoniumlösung mit CuBr (Meldola, Streatfelld, Soc. 63, 1059). Schuppen (aus Eisessig). F: $108,5-109^{\circ}$.
- **2.6-Dibrom-naphthalin** $C_{10}H_6Br_9$. B. Aus dem Bromid der 6-Brom-naphthalin-sulfonsäure-(2) durch Destillation mit PBr₅ (Forsling, B. 22, 1401). Tafeln (aus Äther + Chloroform). F: 158°. Ziemlich sebwer löslich in Alkohol, leicht in Äther, Chloroform und Ligroin.
- **2.7-Dibrom-naphthalin** (" δ -Dibromnaphthalin") $C_{10}H_{\epsilon}Br_{2}$. *B.* Aus Naphthalin-disulfonsäure-(2.7) durch Behandlung des Kaliumsalzes mit PBr_{5} (Jolin, *Bl.* [2] **28**, 517). Tafeln, F: 140,5°.
- **2-Chlor-1.6-dibrom-naphthalin** $C_{10}H_5ClBr_2$. B. Aus 1.6-Dibrom-2-amino-naphthalin durch Austausch der Aminogruppe gegen Cl (CLAUS, PHILIPSON, J. pr. [2] **43**, 53). Nadeln (aus Alkohol). F: 102° ; die erstarrte Schmelze zeigt den Schmelzpunkt $104-105^{\circ}$.
- 1.2.4-Tribrom-naphthalin $C_{10}H_5Br_3$. B. Aus 2.4-Dibrom-1-a mino-naphthalin durch Überführung in das entsprechende Diazoniumperbromid und Erwärmen desselben mit Eis-

- essig (Meldola, Soc. 43, 4). Aus 1.4-Dibrom-2-amino-naphthalin (vgl. Armstrong, Rossiter, Chem. N. 65, 59; M., Desch, Soc. 61, 765 Anm.) durch Überführung in das Diazonium-perbromid und Erwärmen desselben mit Eisessig (M., Soc. 47, 513). Aus 4-Brom-2-nitrolamino-naphthalin beim Erhitzen mit 2 Tln. Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) und 6 Tln. Eisessig auf 130° (Prager, B. 18, 2164). Nadeln. F: 113—114° (M., Soc. 43, 5). Leicht löslich in Äther, CS₂, CHCl₃ und Benzol, weniger in Alkohol und Aceton (M., Soc. 43, 5). Wird von verd. Salpetersäure bei 180° zu Phthalsäure oxydiert (P.).
- **1.2.6-Tribrom**-naphthalin $C_{10}H_5Br_3$. B. Aus 1.6-Dibrom-2-amino-naphthalin durch Austausch der Aminogruppe gegen Brom (Claus, Philipson, J. pr. [2] **43**, 53). Nadeln (aus Alkohol). F: 118°. Mit Wasserdampf schwer flüchtig; sublimierbar. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Ligroin.
- 1.4.5-Tribrom-naphthalin (" β -Tribrom naphthalin") $C_{10}H_5Br_3$. B. Aus 5.8-Dibrom-1-nitro-naphthalin und PBr_5 (Jolin, Bl. [2] 28, 515). Nadeln. F: 85°. Sehr leicht löslich in Alkohol.
- 1.4.6-Tribrom-naphthalin (" γ -Tribromnaphthalin") $C_{10}H_5Br_3$. B. Aus 5.8-Dibrom-naphthalin-sulfonsäure-(2) (vgl. Armstrong, Rossiter, Chem. N. 65, 58) durch Behandlung des Kaliumsalzes mit PBr_5 (Jolin, BL. [2] 28, 517). Beim Kochen des Diazoniumsulfats aus 1.4.6-Tribrom-2-amino-naphthalin mit absol. Alkohol (Claus, Jäck, J. pr. [2] 57, 17). Nadeln (aus Alkohol) oder Blättchen (aus Wasser). F: 86,5° (Jo.); 98°; sublimiert in Nadeln; leicht löslich in den meisten indifferenten Lösungsmitteln (C., Jä.).
- 1.x.x-Tribrom-naphthalin $C_{10}H_5Br_3$. B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Brom auf α -Brom-naphthalin (GLASER, A. 135, 43). Nadeln (aus Alkohol). F: 75°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.
- 1.4.6.7-Tetrabrom-naphthalin ("a-Tetrabromnaphthalin") $C_{10}H_4Br_4$. B. Man mischt die Lösung von 5 g des bei 173—174° schmelzenden [1.4-Dibrom-naphthalin]-tetrabromids (S. 494) in 100 g Benzol mit der Lösung von 0,7 g Natrium in 38 g absol, Alkohol, kocht nach beendeter Reaktion noch $^{1}/_{2}$ Stde. lang, gießt dann ab, wäscht die Benzollösung mit Wasser und destilliert (Guarrschi, G. 16, 146). Entsteht neben β -Tetrabromnaphthalin (s. u.) beim Behandeln des bei 97—100° schmelzenden [1.4-Dibrom-naphthalin]-tetrabromids (S. 495) in Benzol mit alkoholischer Natriumäthylatlösung (G.). Nadeln (aus Alkohol). F: 175°. Sublimiert in perlmutterglänzenden Tafeln. 1 Tl. löst sich in 200 Tln. kochendem 95°/oigem Alkohol; sehr wenig löslich in Äther, löslich in CHCl3 und Benzol. Liefert mit CrO3 und Essigsäure 4.7-Dibrom-phthalid und 2.3.5.8-Tetrabrom-naphthochinon-(1.4).
- 1.4.x.x-Tetrabrom-naphthalin (" β -Tetrabromnaphthalin") $C_{10}H_4Br_4$. B. Entsteht neben dem α -Tetrabromnaphthalin beim Behandeln einer Benzollösung des bei 97° bis 100° schmelzenden [1.4-Dibromnaphthalin]-tetrabromids (S. 495) mit alkoh. Natrium-äthylatlösung; man trennt die beiden Tetrabromnaphthaline durch Ätber, welcher das α -Derivat ungelöst läßt (Guareschi, G. 16, 149). Nadeln (aus Alkohol). F: 119—120°.

Hexabromnaphthalin $C_{10}H_2Br_8$. B. Beim Erhitzen von rohem Dibromnaphthalin mit Brom und etwas Jod auf 100° , 150° und schließlich 350° (Gessner, B. 9, 1510). Beim allmählichen Eintragen von 20 g Naphthalin in ein Gemisch aus 300 g Brom und 15 g AlCl₃ (Roux, A. ch. [6] 12, 347 Anm. 1). — Nadeln (aus Benzol). F: $245-246^{\circ}$ (G.), 252° (R.). Sublimiert schwer (R.). Unzersetzt flüchtig (G.). Mäßig löslich in heißem Benzol, Toluol, Chloroform und Anilin, unlöslich in Alkohol und Äther (G.).

d) Jod Derivate.

1-Jod-naphthalin, α-Jod-naphthalin C₁₀H₇I. B. Beim Eintragen von 4 At.-Gew. Jod in eine Lösung von Quecksilber-di-α-naphthyl in CS₂ (Otto, Mörles, A. 147, 173). Entsteht neben Nitronaphthalin und β-Jod-naphthalin bei der Einw. von Jodschwefel und Salpetersäure auf Naphthalin (Edinger, Goldberg, B. 33, 2882). Aus α-Naphthalindiazoniumsulfat beim Kochen mit KI in saurer Lösung (Noelting, B. 19, 135). — Dickes Öl. Erstarrt nicht im Kältegemisch (O., M.). Siedet unzersetzt bei 305° (Roux, A. ch. [6] 12, 350). D¹⁵: 1,7344 (Willgerodt, Schlösser, B. 33, 692). In jedem Verhältnis mischbar mit Alkohol, Äther, CS₂, Benzol (O., M.). Löst Jod und HgI₂ (O., M.). — Beim Kochen einer Lösung von α-Jod-naphthalin in CS₂ mit AlCl₃ entsteht Naphthalin neben Jod und teerartigen Produkten (R.). Liefert beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure (N.; Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 323), sowie beim Behandeln mit Natriumamalgam in alkoh. Lösung (O., M.) Naphthalin. Gibt beim Erhitzen mit Kupfer α.α-Dinaphthyl (Ullmann, Bielecki, B. 34, 2184). Liefert bei Einw. von Chlor in Eisessig oder Äther α-Naphthyljodidchlorid (Willgerodt, B. 27, 591;

W., Schlösser, B. 33, 692). Beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge auf 160° entsteht Naphthalin (O., M.). — Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

1-Jodoso-naphthalin, α-Jodoso-naphthalin C₁₀H₇·IO = C₁₀H₇·IO und Salze vom Typus C₁₀H₇·IAc₂. B. Das salzsaure Salz C₁₀H₇·ICl₂ entsteht bei der Einw. von Chlor auf α-Jod-naphthalin in gekühltem Eisessig oder Äther (Willgerodt, B. 27, 591; W., Schlöser, B. 33, 692). Man erhält die freie Base durch Behandeln des salzsauren Salzes in Wasser mit Natronlauge (W.) oder durch Lösen des salzsauren Salzes in Pyridin und tropfenweises Hinzufügen von Wasser (Ortoleva, G. 30 II, 1, 9). — Flocken. Schmilzt unter Gasentwicklung bei 135—145° (Θ.). — Gibt bei Einw. von Wasser Jodsäure und α-Jod-naphthalin (W., Sch.). Liefert mit kalter konz. Schwefelsäure α-Jod-naphthalin und 4.4′-Dijod-dinaphthyl-(I.1′) (W., Sch.). — Salzsaures Salz, α-Naphthyljodidehlorid C₁₀H₇·ICl₂. Gelbe Nadeln. Schwer löslich in Äther, Eisessig und Chloroform, unlöslich in Ligroin (W., Sch.). Leicht zersetzlich, speziell in Chloroformlösung, unter Entwicklung von Cblorwasserstoff, Abscheidung von Jod und Bildung von [α-Chlor-naphthalin]-tetrachlorid (S. 493) und 4-Chlor-1-jod-naphthalin (W., Sch.). — Basisches schwefelsaures Salz [C₁₀H₇·I(OH)]₂SO₄. B. Durch Verreiben von α-Jodoso-naphthalin mit verd. Schwefelsäure (W., Sch.). Sehr unbeständig. Verpufft sehr bald beim Stehen. Beim Erwärmen mit Eisessig entsteht 4.4′-Dijod-dinaphthyl-(I.1′). — Basisches salpetersaures Salz C₁₀H₇·I(OH)·NO₃. B. Durch Verreiben von α-Jodoso-naphthalin mit verd. Salpetersäure (W., Sch.). Nädelchen (aus Chloroform). Unlöslich in Äther. Zersetzt sich innerhalb von 2 Tagen. — Essigsaures Salz C₁₀H₇·I(O-C₂H₃O)₂. B. Durch Lösen von α-Jodoso-naphthalin in Eisessig (W., Sch.). Krystalle. Zersetzt sich bei 192° (W., Sch.). F: 170—175° unter Zersetzung (O.). Löslich in Eisessig, Chloroform und heißem Benzol, unlöslich in Äther (W., Sch.). Wird von Wasser zersetzt (W., Sch.). Oxydiert Alkohol (W., Sch.).

1-Jodo-naphthalin, a-Jodo-naphthalin $C_{10}H_7O_2I = C_{10}H_7 \cdot IO_2$. B. Durch Einw. von Chlor auf die wasserhaltige Pyridinlösung des a-Jod-naphthalins (ORTOLEVA, G. 30 II, 10). — Weiße Masse. Löslich in heißem Eisessig. Bei 155 $^{\circ}$ explodierend.

Phenyl-a-naphthyl-jodoniumhydroxyd $C_{18}H_{13}OI = C_{10}H_7\cdot I(C_8H_5)\cdot OH$. B. Das Chlorid entsteht durch Einw. von a-Naphthyljodidchlorid auf Quecksilberdiphenyl; die freie Base erhält man aus dem Chlorid mit feuchtem Silberoxyd (Willgerodt, Schlösser, B. 33, 700, 701). — Die freie Base ist nur in wäßr. Lösung bekannt, die stark alkalisch reagiert, und zersetzt sich beim Eindunsten ihrer Lösung. — Salze. $C_{18}H_{12}I\cdot Cl$. Nädelchen. F: 168°. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Eisessig. — $C_{18}H_{12}I\cdot Br$. Nädelchen. F: 179°. — $C_{18}H_{12}I\cdot I$. Nädelchen (aus viel siedendem Wasser). Schmilzt bei 176° unter heftiger Zersetzung. Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig. — $C_{16}H_{12}I\cdot NO_3$. Krystalle aus Wasser. F: 187–188°. Leicht löslich in warmem Wasser. — $C_{16}H_{12}I\cdot Cl+HgCl_2$. Krystalle (aus Wasser). F: 145°. Fast unlöslich in Alkohol, Äther und Chloroform. — $2C_{18}H_{12}I\cdot Cl+PtCl_4$. Krystallinischer Niederschlag. Zersetzt sich bei 145–150°.

[3-Brom-phenyl]- α -naphthyl-jodoniumhydroxyd $C_{16}H_{12}OBrI = C_{16}H_7 \cdot I(C_3H_4Br) \cdot OH$. B. Aus α -Jodoso-naphthalin und m-Brom-jodobenzol mit feuchtem Silberoxyd (WILLGERODT, Lewino, J. pr. [2] 69, 332). — Die freie Base ist nur in wäßr., schwach alkalisch reagierender Lösung bekannt. — Salze. $C_{16}H_{11}BrI \cdot Cl$. Gelblichweiße Nädelchen. F: 159°. Löslich in heißem Wasser, Alkohol und Eisessig. — $C_{16}H_{11}BrI \cdot Br$. Weiße Nadeln. F: 156°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig. — $C_{16}H_{11}BrI \cdot I$. Hellgelbe Nädelchen. F: 133° (Zers.). Löslich in Alkohol und Äther. — $(C_{16}H_{11}BrI)_2Cr_9O_7$. Dunkelgelbe Nädelchen. F: 132° (Zers.). Löslich in Alkohol und Eisessig. — $C_{16}H_{11}BrI \cdot Cl + HgCl_2$. Weiße Säulen. F: 278°. Löslich in Wasser und Alkohol. — $2C_{16}H_{11}BrI \cdot Cl + PtCl_4$. Goldgelbe Nädelchen. F: 158°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol.

[3-Jod-5-nitro-phenyl]-a-naphthyl-jodoniumhydroxyd $C_{16}H_{11}O_3NI_2=C_{10}H_7\cdot I[C_6H_3I(NO_2)]\cdot OH. \bar{B}. Durch mehrtägige Einw. von Silberoxyd und Wasser auf äquimolekulare Mengen a-Jodoso-naphthalin und 5-Jod-3-jodo-1-nitro-benzol (Willgerodt, Ernst, B. 34, 3412). — Salze. $C_{10}H_7\cdot I(C_6H_3O_2NI)\cdot Cl.$$$ Weißer Niederschlag. Löslich in Alkohol. — \$C_{10}H_7\cdot I(C_6H_3O_2NI)\cdot Br.\$\$ Gelblichweiß. F: 168°. Schwer löslich in heißem Wasser, Alkohol. — \$C_{10}H_7\cdot I(C_6H_3O_2NI)\cdot I.\$\$ Gelbles Pulver. F: 89° (Zers.). Färbt sich am Licht dunkel. — \$[C_{10}H_7\cdot I(C_6H_3O_2NI)]_2C_{2}O_7.\$\$ Rötlichgelber Niederschlag. Explodiert bei 154°. — \$2C_{10}H_7\cdot I(C_6H_3O_2NI)\cdot Cl+PtCl_4.\$\$ Fleischfarbenes Pulver. F: 178°.

[4-Äthyl-phenyl]-a-naphthyl-jodoniumhydroxyd $C_{18}H_{17}OI = C_{10}H_7 \cdot I(C_6H_4 \cdot C_2H_5) \cdot OH$. B. Aus a-Jodoso-naphthalin und 4-Jodo-1-äthyl-benzol durch Erwärmen mit Ag₈O und Wasser auf 80° (WILLGEROUT, BERGUOLT, A. 327, 298). — Salze. $C_{18}H_{16}I \cdot CI$. F: 168° . — $C_{18}H_{16}I \cdot Br$. F: 156° . — $C_{18}H_{16}I \cdot I$. F: 48° . — $(C_{18}H_{16}I)_2C_2O_7$. Gelbes Pulver. Schmilzt und explodiert bei 56° . — $2C_{18}H_{16}I \cdot CI + HgCl_2$. F: 56° . — $2C_{18}H_{16}I \cdot CI + PtCl_4$. Gelbe Nadeln. F: 170° .

- [4-Isoamyl-phenyl]-a-naphthyl-jodoniumhydroxyd $C_{21}H_{23}OI = C_{10}H_7 \cdot I(C_6H_4 \cdot C_5H_{11}) \cdot OH$. Salze: Willgerodt, Dammann, B. 34, 3686. $C_{21}H_{22}I \cdot Cl$. Krystallinischer, lichtempfindlicher Niederschlag. F: 152°. Löslich in heißem Wasser, Alkohol. $C_{21}H_{22}I \cdot Br$. Krystallinischer Niederschlag. F: 156°. Löslich in heißem Wasser, Alkohol. Färbt sich beim Aufbewahren rosa. $C_{21}H_{22}I \cdot I$. Amorph. Schmilzt bei 134° unter Zerfall in 4-Jod-1-isoamyl-benzol und a-Jod-naphthalin. Schwer löslich in Wasser, Alkohol. $(C_{21}H_{22}I)_2 \cdot Cr_2O_7$. Gelbes Pulver. Schmilzt bei 74°, explodiert bei 90°. Schwer löslich in Wasser, Alkohol. $C_{21}H_{22}I \cdot Cl + HgCl_2$. Krystallinischer Niederschlag. Färbt sich bei 90° gelb, schmilzt bei 141° unter Zersetzung. Schwer löslich in Wasser, Alkohol. $2C_{21}H_{22}I \cdot Cl + PtCl_4$. Rötlichgelb. F: 162° (Zers.). Schwer löslich in Wasser, Alkohol.
- 2-Jod-naphthalin, β-Jod-naphthalin $C_{10}H_7$ I. B. Aus β-Naphthylamin durch Diazotieren in schwefelsaurer Lösung und Behandeln der Diazoniumsulfatlösung mit Jodwasserstoffsäure (Jacobson, B. 14, 804). Entsteht neben Nitronaphthalin und α-Jod-naphthalin bei der Einw. von Jodschwefel und Salpetersäure auf Naphthalin (Edinger, Goldberg, B. 33, 2882). Blättchen. F: 54,5° (J.). Kp: 308—310° (korr.) (Hirtz, B. 29, 1408). Mit Wasserdampf flüchtig (J.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig (J.). Bleibt beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor unverändert; bei 140° entsteht Naphthalintetrahydrid (Klages, Liecke, J. pr. [2] 61, 323). Gibt mit Kupfer bei 230—260° β.β-Dinaphthyl (Ullmann, Gill, A. 332, 50). Liefert in siedendem Benzol oder Toluol mit Äthyljodid und Natrium Naphthalin und ölige Produkte (J.).
- 2-Jodoso-naphthalin, β -Jodoso-naphthalin $C_{10}H_7OI = C_{10}H_7 \cdot IO$ und sein salzsaures Salz $C_{10}H_7 \cdot ICl_2$. B. Das salzsaure Salz entsteht bei Einw. von Chlor auf β -Jod-naphthalin in Chloroform (Willerrodt, B. 27, 592), sowie aus β -Jod-naphthalin in feuchtem Ather mit SO₂Cl₂ (Töhl, B. 26, 2949); es gibt beim Verreiben mit Natronlauge die freie Base (W.). Gelbgrau, amorph. Explodiert bei 127—128° (W.). Nur spurenweise löslich in Wasser, CHCl₃, Ather und Benzol (W.). Salzsaures Salz, β -Naphthyljodid-chlorid $C_{10}H_7 \cdot ICl_2$. Gelbe Nadeln (W.).
- 2-Jodo-naphthalin, β -Jodo-naphthalin $C_{10}H_7O_2I=C_{10}H_7\cdot IO_2$. B. Neben 4-Jodo-phthalsäure bei 8-stdg. Verrühren von β -Naphthyljodidchlorid mit Chlorkalklösung (W., B. 29, 1573). Blättehen (aus Eisessig). Verpufft bei 200°. Etwas löslich in Alkohol, Wasser und CHCl₃, unlöslich in Äther und Benzol. Chlorkalklösung erzeugt 4-Jodo-phthalsäure.
- Phenyl- β -naphthyl-jodoniumhydroxyd $C_{16}H_{13}OI = C_{10}H_7 \cdot I(C_6H_5) \cdot OH$. B. Das Chlorid entsteht durch Einw. von β -Naphthyljodidehlorid auf Quecksilberdiphenyl oder durch Einw. von β -Naphthyljodidehlorid auf Phenylquecksilberchlorid und Zerlegen des entstandenen Quecksilberchlorid-doppelsalzes mit H_2S ; das Chlorid gibt mit feuchtem Silberoxyd die freie Base (Willgerodt, B. 31, 920). Krystallinische, stark alkalisch reagierende Masse. $C_{16}H_{12}I \cdot Cl$. Kryställchen. F: 197°. $C_{16}H_{12}I \cdot I$. F: 156—166° (Zers.). Färbt sich am Licht gelb. $2C_{16}H_{12}I \cdot Cl + PtCl_3$. Zersetzung bei 171—173°.
- **4-Chlor-1-jod-naphthalin** $C_{10}H_6CII$. B. Bei der Zersetzung des a-Naphthyljodidchlorids in Chloroform, neben [a-Chlor-naphthalin]-tetrachlorid, HCl und Jod (WILLGERODT, SCHLÖSSER, B. 33, 693). Gelbliches Öl. Siedet weit oberhalb 300°. Flüchtig mit Wasserdampf. Löslich in Äther, Chloroform, Ligroin, Benzol und Eisessig. Die Eisessiglösung scheidet bei der Einw. von Chlor als gelbes krystallinisches Pulver das sehr zersetzliche Chlor-naphthyljodidchlorid ab.
- 4-Brom-1-jod-naphthalin C₁₀H₆BrI. B. Aus a-Jod-naphthalin und Bromdämpfen (Hirtz, B. 29, 1408). Aus 4-Brom-1-amino-naphthalin durch Diazotieren und Behandeln der Diazoniumsulfatlösung mit Jodwasserstoffsäure (Meldola, Soc. 47, 523). Durch Einw. von Jod auf [4-Brom-naphthyl-(1)]-magnesiumbromid (Bodroux, C. r. 136, 1139). Nadeln. F: 85,5° (H.), 83,5° (M.).
- 1-Brom-2-jod-naphthalin $C_{10}H_6$ BrI. B. Entsteht neben dem bei 55° schmelzenden Bromjodnaphthalin (s. u.) aus β-Jod-naphthalin und Brom (Hirtz, B. 29, 1409). Aus 1-Brom-2-amino-naphthalin durch Diazotieren und Behandeln der Diazoniumsulfatlösung mit Jodwasserstoffsäure (Meldola, Soc. 47, 523). Nadeln. F: 94° (M.).
- **4-Brom-2-jod-naphthalin** $C_{10}H_6BrI$. B. Aus 4-Brom-2-amino-naphthalin durch Diazotieren und Behandeln der Diazoniumsulfatlösung mit Jodwasserstoffsäure (Meldolla, Soc. 47, 523). Nadeln. F: 68° .
- x-Brom-2-jod-naphthalin $C_{1,l}H_0$ BrI. B. Entsteht neben 1-Brom-2-jod-naphthalin aus β -Jod-naphthalin und Bromdämpfen (Hirtz, B. 29, 1408). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 55%.

- 1.2-Dijod-naphthalin $C_{10}H_cI_2$. B. Man reduziert 2-Jod-1-nitro-naphthalin mit Zinkstaub und Essigsäure, filtriert, gibt zu dem Filtrat verd. Schwefelsäure und NaNO₂ und behandelt die Diazoniumsalzlösung mit Jodwasserstoffsäure (Meldola, Soc. 47, 522). Schuppen (aus Alkohol). F: 81°.
- 1.4-Dijod-naphthalin $C_{10}H_6I_2$ B. Man reduziert 4-Jod-1-nitro-naphthalin mit Zinkstaub und Eisessig, filtriert, gibt zu dem Filtrat verd. Schwefelsäure und NaNO₂ und behandelt die Diazoniumsalzlösung mit Jodwasserstoffsäure (M., Soc. 47, 521). Nadeln. F: 109^0 bis 110^0 .

e) Nitroso-Derivate.

1-Nitroso-naphthalin, a-Nitroso-naphthalin $C_{10}H_7$ ON = $C_{10}H_7$ ·NO. B. Beim Eintragen einer Schwefelkoblenstofflösung von NOBr in Quecksilberdi-a-naphthyl, das in viel CS_2 gelöst ist (Baeyer, B. 7, 1639). Aus a-Naphthylhydroxylamin in trocknem Äther mit wasserfreiem Ag_2O in Gegenwart von entwässertem $CuSO_4$ oder Na_2SO_4 (Willstätter, Kubli, B. 41, 1938). — Sehr hellgelbe Krystalle (aus Aceton). Färbt sich bei etwa 80° hellgrün, schmilzt je nach der Art des Erhitzens bei etwa 85–86° zu einem hellgrünen Tropfen, erstarrt dann wieder und schmilzt scharf bei 98° (korr.) zu einer dunkelgrünen Flüssigkeit; beim Erstarren wird es bräunlich und zeigt dann nur noch den höheren Schmelzennkt; wenn man wiederholt auf etwa 80° erwärmt und erkalten läßt, so tritt das erste Schmelzen nicht mehr ein (W., K.). Zersetzt sich bei etwa 134° unter Gasentwicklung (B.). Mit Wasserdampf flüchtig (B.). In Essigester und Chloroform leicht löslich, in der Kälte ziemlich schwer löslich in Alkohol, Äther, Benzol, sehr wenig in Petroläther (W., K.). Die Lösung ist in verdünntem Zustande lichtgrün, in konzentriertem dunkelgrün, in der Kälte gelbstichiger als in der Wärme (W., K.). — Wird von Alkalien und Säuren beim Erwärmen zersetzt (B.). Verbindet sich mit Anilin (B.). — Gibt in Phenol mit konz. Schwefelsäure eine blaue Färbung (B.).

"1.2-Dinitroso-naphthalin" und "1.4-Dinitroso-naphthalin" $C_{10}H_6O_2N_2$ s. Syst. No. 674.

f) Nitro-Derivate.

1-Nitro-naphthalin, a-Nitro-naphthalin C₁₀H₇O₂N = C₁₀H₇·NO₂. B. Bei der Einw. von konz. Salpetersäure auf Naphthalin in der Kälte (Piria, A. 78, 32; vgl. Laurent, A. ch. [2] 59, 378) als einziges Mononitroderivat (Beilstein, Kuhlberg, A. 169, 83). Durch Elektrolyse eines Gemisches von Naphthalin und schwacher Salpetersäure (D: 1,25), die allein nicht mehr nitrierend wirkt (Triller, D. R. P. 100417; C. 1899 I, 720). Bei Einw. von NO₂ auf Naphthalin, neben anderen Produkten (Leeds, Am. Soc. 2, 283). Bei der Behandlung von a-Naphthoesäure mit Salpetersäure (D: 1,41), neben 5- und 8-Nitro-naphthalin-carbonsäure-(1) (Ekstrand, J. pr. [2] 38, 156). Aus 4-Nitro-1-amino-naphthalin durch Diazotieren in Salpetersäure und Kochen der Diazoniummitratösung mit Alkohol (Liebermann, Dittler, A. 183, 235). Aus 5-Nitro-1-amino-naphthalin durch Diazotieren und Kochen des Diazoniumsulfats mit absol. Alkohol (Beill, Kuhl., A. 169, 89). — Darst. Im kleinen: Man läßt ein Gemisch von 1 Tl. Naphthalin mit 5—6 Tln. Salpetersäure (D: 1,33) mehrere Tage in der Kälte stehen (Piria, A. 78, 32). Dann filtriert man ab, wäscht mit Wasser und trocknet. Das rohe Nitronaphthalin wird mit wenig kaltem Alkohol angerieben und dann in kaltem CS₂ gelöst. Man destilliert die filtrierte Lösung ab, löst den Rückstand (wenn sich nämlich dadurch noch Dinitronaphthalin abscheiden läßt) noch einmal in möglichst wenig CS₂, destilliert die Lösung ab und krystallisiert den Rückstand aus Alkohol um (Beill, Kuhl., A. 169, 82). Im großen: Witt, Ch. I. 10, 216; Paul, Z. Ang. 10, 146.

Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Krystallisationsgeschwindigkeit: Bruni, Padoa, R. A. L.

Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Krystallisationsgeschwindigkeit: Bruni, Padoa, R. A. L. [5] 12 II, 122. F: 58,5° (Beill, Kuhll.), 61° (de Aguiar, B. 5, 370), 61,5° (R. Schiff, A. 223, 265). Erhöhung des Schmelzpunktes durch Druck: Heydweilller, Ann. d. Physik [N. F.] 64, 728. Kp: 304° (de Koninck, Marquart, B. 5, 12). D₄: 1,331 (Schröder, B. 12, 1613). D^{61,5}: 1,2226 (R. Schiff, A. 223, 265). — 100 Tle. 87,5°/0 ger Alkohol lösen bei 15° 2,81 Tle. (Beill, Kuhl.). Sehr leicht löslich in Schwefelkohlenstoff (Beill, Kuhl.). Löslichkeit in flüssigem Schwefelwasserstoff: Antony, Magri, G. 35 I, 221. a-Nitro-naphthalin löst sich in konz. Schwefelsäure mit dunkelroter Farbe (Kauffmann, Beisswenger, B. 36, 562). — Molekularrefraktion: Kanonnikow, Ж. 15, 477; J. pr. [2] 31, 348. Absorptionsspektrum: Spring, R. 16, 1. — Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 69, 1181.

Wird von einer eisessigsauren Chromsäurelösung zu 3-Nitro-phthalsäure und Nitro-phthalid (Syst. No. 2463) oxydiert (Beilstein, Kurbatow, A. 202, 217). Gibt beim Erhitzen mit 1 Tl. KOH, etwas Wasser und 2 Tln. Calciumhydroxyd auf 140° im Luftstrom 4-Nitro-l-oxy-naphthalin (Syst. No. 537) (Dusart, J. 1861, 644; Darmstädter, Nathan, B. 8, 943). Liefert beim Erhitzen mit Alkalilaugen unter Druck Benzoesäure und Phthalsäure neben Zwischenprodukten, die sich zu diesen Säuren oxydieren lassen (Basler chem. Fabr., D. R. P. 136410; C. 1902 II, 1371). Gibt auch beim Erhitzen mit Natronlauge und Kupferoxyd auf 240-250° unter Druck neben Benzoesäure Phthalsäure (Basler chem. Fabr., D. R. P.

140999; C. 1903 I, 1106). Wird durch Wasserstoff oder Wassergas in Gegenwart von fein verteiltem Kupfer zwischen 330° und 350° glatt zu a-Naphtbylamin reduziert; in Gegenwart von fein verteiltem Nickel ist bei der gleichen Temperatur die Reduktion von der Bildung von NH₃ und Tetrahydronaphthalin (bezw. von dem durch Zers. des letzteren entstandenem Naphthalin) begleitet (Sabatier, Senderens, C. r. 135, 225). Beim Erhitzen mit Zinkstaub liefert α -Nitro-naphthalin etwas unsymm. $\alpha.\beta$; $\alpha'.\beta'$ -Dinaphthalin (Syst. No. 3493) (Doer, B. 3, 291; Klobukowski, B. 10, 573; Witt, B. 19, 2794). Beim Eintragen von Zinkstaub 3, 291; Kl. Beinders Gemisch von α-Nitro-naphthalin, etwas Calciumchlorid, Alkohol, Äther und Wasser entsteht α-Naphthylhydroxylamin (Scheiber, B. 37, 3057). Behandelt man die kochende Lösung von α-Nitro-naphthalin in Alkohol bei Zusatz von etwas Wasser und von Salmiak mit Zinkstaub, so erhält man α-Naphthylhydroxylamin und α-Azoxynaphthalin (Syst. No. 2210) (Wacker, A. 317, 380). α-Nitro-naphthalin liefert bei der Reduktion mit hydroschwefligsaurem Natrium in Gegenwart von Na₃PO₄ in Wasser bei 60—75° 4-Amino-naphthalin liefert bei der Reduktion mit hydroschwefligsaurem Natrium in Gegenwart von Na₃PO₄ in Wasser bei 60—75° 4-Amino-naphthalin liefert bei der Reduktion mit hydroschwefligsaurem Natrium in Gegenwart von Na₃PO₄ in Wasser bei 60—75° 4-Amino-naphthalin liefert bei der Reduktion mit hydroschwefligsaurem Natrium in Gegenwart von Na₃PO₄ in Wasser bei 60—75° 4-Amino-naphthalin liefert bei der Reduktion mit hydroschwefligsaurem Natrium in Gegenwart von Na₃PO₄ in Wasser bei 60—75° 4-Amino-naphthalin liefert bei der Reduktion mit hydroschwefligsaurem Natrium in Gegenwart von Na₃PO₄ in Wasser bei 60—75° 4-Amino-naphthalin liefert bei der Reduktion mit hydroschwefligsaurem Natrium in Gegenwart von Na₃PO₄ in Wasser bei 60—75° 4-Amino-naphthalin liefert bei der Reduktion mit hydroschwefligsaurem Natrium in Gegenwart von Na₃PO₄ in Wasser bei 60—75° 4-Amino-naphthalin liefert bei der Reduktion mit hydroschwefligsaurem Natrium in Gegenwart von Na₃PO₄ in Wasser bei 60—75° 4-Amino-naphthalin liefert bei der Reduktion mit hydroschwefligsaurem Natrium in Gegenwart von Na₃PO₄ in Wasser bei 60—75° 4-Amino-naphthalin liefert bei der Reduktion mit hydroschwefligsaurem Natrium in Gegenwart von Na₃PO₄ in Wasser bei 60—75° 4-Amino-naphthalin liefert bei der Reduktion mit hydroschwefligsaurem Natrium der Reduktion mit hydroschwefligsaurem hat hydroschwefligsaurem hat hydroschwefligsaurem hat hydroschwefligsaurem hat hydroschwefligsaurem hat hydroschwefligsaurem hat hydroschwefligsaur naphthalin-sulfonsäure (1) (Syst. No. 1923) und a-Naphthylamin neben sehr wenig a-Naphthylamin-N-sulfonsäure (Syst. No. 1721) (Seyewetz, Bloch, Bl. [4] 1, 324). Läßt sich durch Behandlung mit Sulfitlösungen in 4-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1), α-Naphthylamin-N-sulfonsäure (Thionaphthamsäure) (PIRIA, A. 78, 31) bezw. in 4-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.3) (Syst. No. 1924) überführen (Höchster Farbw., D. R. P. 92081; Frdl. 4, 528). Die Reduktion des α-Nitro-naphthalins mit Eisen und Essigsäure führt zum α-Naphthylamin (Вѣснамг, A. 92, 402); a-Naphthylamin entsteht auch mit Zinn und Salzsäure (Roussin, C. r. 52, 796; J. 1861, 643), sowie bei der elektrolytischen Reduktion in alkoh. Salzsäure an Zinnkathoden oder an einer neutralen Kathode (Nickeldrahtnetz) in Anwesenheit eines Zinnsalzes (SnCl₂) (Boehringer & Söhne, D. R. P. 116942; C. 1901 I, 150; vgl. Chilesotti, G. 31 II, 577). a-Nitro-naphthalin gibt mit alkoh. Schwefelammonium in der Kälte zunächst a-Naphthylhydroxylamin (WILLSTÄTTER, KUBLI, B. 41, 1937); führt man die Reaktion durch Erwärmen weiter, so entsteht a-Naphthylamin (Zixin, J. pr. [1] 27, 140). Reduktion mit Zinkstaub und alkoh. Kalilauge oder mit Natriumamalgam in Alkohol führt zu einem alkalilöslichen Produkt $C_{20}H_{14}O_2N_2$ (?) (Wacker, A. 317, 375; 321, 64). Reduktion mit Traubenzucker und Natronlauge, mit Zinnoxydulnatron oder mit Phenylhydrazin und Natronlauge in alkoh. Lösung gibt ein schwach basisches Reduktionsprodukt, das wahrscheinlich die Zusammensetzung $C_{20}H_{12}ON_2$ besitzt und als Dinaphthazinderivat aufzufassen ist (Wacker, A. 321, 63). α -Nitro-naphthalin gibt beim Glühen mit gebranntem Kalk, der 1–2 Tage an der Luft gestanden hat, NH_3 , Naphthalin und etwas unsymm. $\alpha.\beta$; $\alpha'.\beta'$ -Dinaphthazin (LAU-RENT, A. ch. [2] 59, 383; Klobukowski, B. 10, 574; Witt, B. 19, 2794). Leitet man Chlor in geschmolzenes a Nitro-naphthalin und destillert das erhaltene Produkt, so erhält man ar-Chlor-naphthalin, 1.5-Dichlor-naphthalin, 1.3.5- und 1.3.8-Trichlor-naphthalin und β-Tetra-chlornaphthalin (Atterberg, B. 9, 316, 926). Durch Chlorieren bei 40—60° unter Zusatz eines Chlorüberträgers (FeCl₃) erhält man 5-Chlor-1-nitro-naphthalin und 8-Chlor-1-nitro-naphthalin (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 99758; C. 1899 I, 463). α -Nitro-naphthalin geht beim Erhitzen mit PCl₅ in α -Chlor-naphthalin über (de Konnok, Marquart, B. 5, 11). Gibt bei Einw. von Brom 5-Brom-1-nitro-naphthalin und 2-lisomers Nitro-naphthalin (S. 557) und 2 isomere Nitronaphthalintetrabromide (F: 130,5-131° bezw. 172-173° (S. 495) (Gua-RESCHI, A. 222, 285). Beim Erhitzen von a-Nitro-naphthalin mit Bromwasserstoffsäure auf 195° im geschlossenen Rohr werden Bromnaphthalin und Dibromnaphthaline gebildet (BAUM-HAUER, B. 4, 926). Durch Nitrieren mit Salpeterschwefelsäure entsteht ein Gemisch von 1.5und 1.8-Dinitro-naphthalin (Friedländer, B. 32, 3531; Friedländer, v. Scherzer, C. 1800 I, 409). Beim Aufkochen von a-Nitro-naphthalin mit Schwefel entsteht "Thionaphthalin" (S. 555) (Herzfelder, C. 1896 II, 42; Soc. 67, 640; vgl. Bennert, D. R. P. 48802; Frdl. 2, 487). a-Nitro-naphthalin gibt mit Hydroxylamin bei Gegenwart von Natriumäthylat 4-Nitro-1-amino-naphthalin (Angell, Angello, R. A. L. [5] 8 II, 30). Untersuchungen über die Existenz von Additionsverbindungen des a-Nitro-naphthalins mit Quecksilberhalogeniden: Mascarelli, R. A. L. [5] 15 II, 201, 464; 17 I, 36; G. 36 II, 892; 39 I, 271; M., Ascoll, G. 37 I, 141. — a-Nitro-naphthalin wird durch Erwärmen mit alkoh. Alkalien rasch in eine schwarze, amorphe, alkaliunlösliche Masse verwandelt; dagegen wird es durch Schütteln mit höchst konz. methylalkoholischer Kalilauge bei 22-240 zum Teil in eine alkalilösliche Substanz, wahrscheinlich Naphthochinonoximdimethylacetal übergeführt, welche leicht unter Bildung von 4-Nitroso-1-methoxy-naphthalin (Syst. No. 537) zerfällt (Meisenheimer, A. 355, 299). Beim Erhitzen von α -Nitro-naphthalin mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 180—190° erhält man Phenylrosindulin (Syst. No. 3722) (Bad. Anilinu. Sodaf., D. R. P. 67339; Frdl. 3, 331). Durch Einw. von Anilin auf α-Nitro-naphthalin bei Gegenwart von Natrium entsteht ein Produkt, das bei der Zersetzung mit Wasser Benzol-azoxy-a-naphthalin liefert; in analoger Weise gewinnt man mittels a-Naphthylamins a-Azoxynaphthalin (Angell, Marchetti, R. A. L. [5] 15 I, 481). Durch Einw. von Hydrazobenzol auf a-Nitro-naphthalin erhält man a-Azoxynaphthalin neben Azobenzol (Dieffen-BACH, D. R. P. 197714; C. 1908 I, 1749).

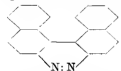
a-Nitro-naphthalin dient in der Technik zur Gewinnung von a-Naphthylamin sowie von 1.5- und 1.8-Dinitro-naphthalin.

 $\mbox{Verbindung $C_{10}H_6S$ (?) = C_6H_4} \begin{picture}(200,0) \put(0,0){\line(1,0){10}} \put(0,0$

kochen von 150 g α-Nitro-naphthalin mit 30 g Schwefel (Herzfelder, C. 1896 II, 42; Soc. 67, 640; BENNERT, D. R. P. 48802; Frdl. 2, 487); man kocht das Produkt mit Alkohol aus, dann mit viel Chloroform und fällt die Chloroformlösung durch Alkohol. — Dunkelgrünes amorphes Pulver. F: 155°; D: 1,225; nicht flüchtig; unlöslich in Alkohol, Äther und Alkalien, löslich in Benzol (H.). — Beim Stehen der Lösung in CS₂ mit Brom entsteht "Bromthionaphthalin" $C_{10}H_5BrS$ (grün; amorph) (H.). Überschüssiges Brom erzeugt 1.4-Dibrom-naphthalin (H.). Bei der Oxydation mit HNO $_3$ entsteht Phthalsäure (H.). Sulfurierung: HERZFELDER; BENNERT, D. R. P. 49966; Frdl. 2, 489.

Verbindung C₂₀H₁₂ON₂ (?). B. Man mischt eine Lösung von 1 Tl. a-Nitro-naphthalin in 20 Tln. Alkohol mit einer Lösung von 1 Tl. Traubenzucker in 10 Tln. Wasser und 5 Tln. 33% iger Natronlauge und erwärmt die Mischung auf 60-70° (WACKER, A. 321, 63). Man löst je 1 Tl. α-Nitro-naphthalin und Phenylhydrazin in 10 Tln. Alkohol, setzt 2,5 Tle. 25% iger Natrollauge zu und erwärmt gelinde (W.). — Gelbes Pulver, das nur geringe Krystallisationsfähigkeit besitzt. Schmilzt bei etwa 120° unter allmählicher Braunfärbung. Leicht löslich in Pyridin und Anilin, schwer in heißem Amylalkohol, unlöslich in Alkohol, löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe, die beim Erwärmen in Blaugrün umschlägt. Ist eine schwache Base. Das gelbgrüne Hydrochlorid zersetzt sich in Gegenwart von Wasser.

2-Nitro-naphthalin, β -Nitro-naphthalin $C_{10}H_7O_2N=C_{10}H_7\cdot NO_2$. B. Man löst 105 g β -Naphthylamin in 350 ccm Salpetersäure (D; 1,4) und $3^1/_2$ Liter Wasser, fügt bei 0^0 allmählich eine Lösung von 360 g NaNO $_2$ in 1 Liter Wasser hinzu und gießt die Flüssigkeit auf Kupferoxydul, dargestellt durch Reduktion von 750 g Kupfersulfat mit Traubenzucker und Natronlauge; man destilliert nach 2 Tagen im Dampfstrom (Meisenheimer, Witte, B. 36, 4157; vgl. Sandmeyer, B. 20, 1497). Aus β -Naphthalindiazoniumsulfat durch Einw. von Cuprocuprisulfit und Kaliumnitritlösung (Hantzsch, Blagden, B. 33, 2553). Man gibt zu einer alkoh. Lösung von 2-Nitro-1-amino-naphthalin langsam konz. Schwefelsäure, fügt unter guter Abkühlung einen großen Überschuß von Äthylnitrit hinzu, läßt dann die Lösung Zimmertemperatur annehmen und führt die Reaktion durch Erwärmen auf dem Wasserbade zu Ende (Lellmann, Remy, B. 19, 237). — In reinem Zustande farblose Platten (aus verd. Zu Ende (LELMANN, REMY, B. 19, 231). — In reinem Eustande larbiose Flattell (aus verd. Alkohol) (Hantzsch, B. 39, 1096). Sehr lange, haarförmige, vielleicht rhombische Nadeln (aus Alkohol und Äther) (Billows, Z. Kr. 42, 78; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 360). Riecht zimtartig (L., R.). F: 79° (L., R.), 78° (H., B.). Ist mit Wasserdämpfen flüchtig (L., R.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, CHCl₃ und Eisessig (L., R.). Kryoskopisches Verhalten in β -Chlor-, β -Brom und β -Jod-naphthalin: Bruni, Padoa, R. A. L. [5] 12 I, 354. — Gibt bei der Reduktion mit Zink und Essigsäure β -Naphthylamin (L., R.). Bei der Reduktion von β -Nitro-nachthylamin (L., R.). naphthalin mit Zinkstaub und Natronlauge entstehen β.β-Azonaphthalin, Dinaphthopyrida-



zin (s. nebenstehende Formel) und 2.2'-Diamino dinaphthylzin (s. nebenstehende Formel) und 2.2'-Diamino-dinaphthyl(1.1') (M., W., B. 36, 4154, 4158). Eine Lösung von Zinnchlorür in Natronlauge bewirkt Reduktion zu β.β-Azoxynaphthalin und Dinaphthopyridazin-N-oxyd (M., W., B. 36,
4157, 4163). β-Nitro-naphthalin liefert beim Erwärmen mit
27 % jeger methylalkoholischer Kalilauge auf 55 Naphthochinon(1.2)-monoxim-(2), Dinaphthazin (M., W., B. 36, 4167). β-Nitronaphthalin reagiert mit Hydroxylamin und KOH in Alkohol unter Riddung von 2. Nitro-

naphthalin reagiert mit Hydroxylamin und KOH in Alkohol unter Bildung von 2-Nitroamino-naphthalin (M., PATZIG, B. 39, 2541).

2-Chlor-1-nitro-naphthalin $C_{10}H_6O_2NCl = C_{10}H_6Cl\cdot NO_2$. B. Durch Elektrolyse einer mit Kupferchlorid versetzten diazotierten Lösung von 1-Nitro-2-amino-naphthalin (Veselý, B. **38**, 137). — Gelbliche Nädelchen (aus Alkohol). F: 95,5°. Destilliert oberhalb 360° un-Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Eisessig.

4-Chlor-1-nitro-naphthalin $C_{10}H_6O_2NCl = C_{10}H_6Cl \cdot NO_2$. B. Beim Behandeln von a-Chlor-naphthalin mit Salpetersäure (D: 1,4), in der Kälte (ATTERBERG, B. 9, 927), neben 5-Chlor-1-nitro-naphthalin und 8-Chlor-1-nitro-naphthalin (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 120585; C. 1901 I, 1219). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 85° (A., R. 9, 927). — Gibt mit PCl₅ 1.4-Dichlor-naphthalin (A., B. 9, 1187). Erhitzt man 4-Chlor-1-nitronaphthalin mit Ammoniak oder Aminen unter Druck, so erfolgt Austausch von Chlor gegen NH₂ bezw. NHR (Ch. F. G.-E., D. R. P. 117006; C. 1901 I, 237). Beim Erhitzen von 4-Chlor-1-nitro-naphthalin mit Wasser und Carbonaten oder Acetaten unter Druck entsteht

- 4-Nitro-l-oxy-naphthalin; in alkoh. Lösung erzeugt Ätzkali 4-Nitro-l-äthoxy-naphthalin (Ch. F. G.-E., D. R. P. 117731; C. 1901 I, 548).
- 5-Chlor-1-nitro-naphthalin $C_{10}H_8O_2NCl=C_{10}H_8Cl\cdot NO_2$. B. Durch Destillation des Kaliumsalzes der 5-Nitro-naphthalin-sulfonsäure-(1) mit $K_2Cr_2O_7$ und Salzsäure (Armstrong, Williamson, Chem. N. 54, 256). Durch Chlorieren von a-Nitro-naphthalin bei 40—60° in Gegenwart eines Chlorüberträgers, neben 8-Chlor-1-nitro-naphthalin (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 99758; C. 1899 I, 463). Durch Nitrieren von a-Chlor-naphthalin mit Salpetersehwefelsäure bei 30—35°, neben 4-Chlor-1-nitro-naphthalin und wenig 8-Chlor-1-nitro-naphthalin; zur Reinigung behandelt man das Nitrierungsprodukt mit Ammoniak unter Druck, wobei 5- und 8-Chlor-1-nitro-naphthalin unverändert bleiben, während 4-Chlor-1-nitro-naphthalin in 4-Nitro-1-amino-naphthalin übergeht; beim Umkrystallisieren der unveränderten Chlornitroverbindungen aus Alkohol bleibt 8-Chlor-1-nitro-naphthalin in Lösung (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 120585; C. 1901 I, 1219). F: 111° (A.-G. f. A.).
- 7-Chlor-1-nitro-naphthalin $C_{10}H_6O_2NCl=C_{10}H_6Cl\cdot NO_2$. B. Durch Nitrieren von β -Chlor-naphthalin (Armstrong, Wynne, Chem. N. 59, 225). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 116°. Gibt mit PCl_5 1,7-Diehlor-naphthalin.
- 8-Chlor-1-nitro-naphthalin $C_{10}H_{\rm e}O_{\rm 2}N{\rm Cl}=C_{10}H_{\rm e}Cl\cdot NO_{\rm 2}.$ B. Durch Chlorieren von a-Nitro-naphthalin bei 40–60° unter Zusatz eines Chlorüberträgers, neben 5-Chlor-1-nitro-naphthalin (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 99758; C. 1899 I, 463). In geringer Menge neben 4- und 5-Chlor-1-nitro-naphthalin beim Nitrieren von a-Chlor-naphthalin (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 120585; C. 1901 I. 1219). Nadeln (aus Eisessig oder Benzol). F: 94° (A.-G. f. A.). Liefert durch Reduktion mit SnCl₂ und Salzsäure 8-Chlor-1-amino-naphthalin, durch Nitrieren mit Salpetersäure (D: 1,47) bei $10-15^{\circ}$ 4-Chlor-1.5-dinitro-naphthalin (Ullmann, Consonno, B. 35, 2809).
- 2.6-Dichlor-1-nitro-naphthalin oder 3.7-Dichlor-1-nitro-naphthalin (F: 113,5° bis 114°) $C_{10}H_5O_2NCl_2=C_6H_5Cl_2\cdot NO_2$. B. Neben dem bei $139-139,5^\circ$ schmelzenden Isomeren (s. u.) beim Behandeln von 2.6-Dichlor-naphthalin mit Salpetersäure von mittlerer Stärke in gelinder Wärme (Alén, Bl. [2] 36, 434). Nadeln. F: $113,5-114^\circ$.
- **3.7-Dichlor-1-nitro-naphthalin oder 2.6-Dichlor-1-nitro-naphthalin (F: 139** 0 bis 139,5 0) $C_{10}H_{5}O_{8}NCl_{2} = C_{10}H_{5}Cl_{2} \cdot NO_{2}$. B. siehe vorstehenden Artikel. Nadeln. F: 139 0 bis 139,5 0 (Alén, Bl. [2] 36, 434).
- 2.7-Dichlor-1-nitro-naphthalin oder 3.6-Dichlor-1-nitro-naphthalin $C_{10}H_5O_2NCl_2 = C_{10}H_5Cl_2 \cdot NO_2$. B. Bei längerem Stehen von 2.7-Diehlor-naphthalin mit konz. Salpetersäure in der Kälte, neben einer Verbindung, die bei ea. 95° zu sehmelzen scheint (ALÉN, Bl. [2] 36, 433). Nadeln. F: 141,5—142°.
- **4.7-Dichlor-1-nitro-naphthalin** $C_{10}H_5O_2NCl_2 = C_{10}H_5Cl_2\cdot NO_2$. B. Beim Versetzen einer eisessigsauren Lösung von 1.6-Diehlor-naphthalin mit rauehender Salpetersäure (Cleve, Bl. [2] **29**, 499; vgl. Armstrong, Wynne, Chem. N. **61**, 94). Gelbe Nadeln. F: 119°; ziemlich löslich in koehendem Alkohol und Eisessig (C.). Gibt mit PCl_5 1.4.6-Triehlornaphthalin (C.; vgl. A., W.).
- 4.8-Diehlor-1-nitro-naphthalin $C_{10}H_5O_2NCl_2=C_{10}H_5Cl_2\cdot NO_2$. B. Beim Behandeln von 1.5-Diehlor-naphthalin mit Salpetersäure (D: 1,4) (ATTERBERG, B. 9, 928). Gelbe Prismen (aus Eisessig). F: 142° (A., B. 9, 928). Sehwer löslich in Alkohol (A., B. 9, 928). Gibt mit PCl_5 1.4.5-Trichlor-naphthalin (A., B. 9, 1187).
- 5.8-Dichlor-1-nitro-naphthalin $C_{10}H_5O_2NCl_2=C_{10}H_5Cl_2\cdot NO_2$. B. Beim Behandeln von 1.4-Dichlor-naphthalin mit Salpetersäure (D: 1,45) (Widman, Bl. [2] 28, 509). F: 92°. Gibt mit PCl_5 1.4.5-Trichlor-naphthalin (W., Bl. [2] 28, 511; B. 9, 1733).
- 1.7-Dichlor-x-nitro-naphthalin $C_{10}H_5O_2NCl_2=C_{10}H_5Cl_2\cdot NO_2$. B. Aus 1 g 1.7-Dichlor-naphthalin, 5 eem Eisessig und 2 eem höchst konz. Salpetersäure (Erdmann, A. 275, 258). Nadeln (aus Methylalkohol + etwas Glyeerin). F: 138—139°.
- 1.5.x.x-Tetrachlor-x-nitro-naphthalin $C_{10}H_3O_2NCl_4=C_{10}H_3Cl_4\cdot NO_2$. B. Beim Behandeln von δ -Tetrachlornaphthalin (S. 546) mit konz. Salpetersäure (Atterberg, Widman, B. 10, 1842). Tafeln (aus einem Gemisch von Toluol und Alkohol). F: 154—155°. Gibt mit PCl_5 1.5.x.x.x-Pentachlor-naphthalin.
- **2-Brom-1-nitro-naphthalin** $C_{10}H_{e}O_{2}NBr=C_{10}H_{e}Br\cdot NO_{2}$. B. Durch Zufügen von Kupfersulfat, Bromnatrium und Kupferpulver zu einer diazotierten Lösung von 1-Nitro-2-amino-naphthalin (Veselý, B. 38, 138). Gelbe Nadeln mit rötlichem Metallglanz (aus Alkohol). F: $102-103^{\circ}$. Destilliert oberhalb 360° unzersetzt. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Eisessig.

- **4-Brom-1-**nitro-naphthalin $C_{10}H_{c}O_{2}NBr=C_{10}H_{c}Br\cdot NO_{2}$. *B.* Beim Behandeln von a-Brom-naphthalin mit Salpetersäure (D: 1,4) (Jolin, Bl. [2] **28**, 515). Gelbe Nadeln. F: 85°. Gibt mit PBr_{5} 1,4-Dibrom-naphthalin.
- 5-Brom-1-nitro-naphthalin $C_{10}H_8O_2NBr=C_{10}H_6Br\cdot NO_2$. B. Bei der Einw. von Brom auf α-Nitro-naphthalin (Guareschi, A. 222, 291; vgl. Scheuffelen, A. 231, 185). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 122,5° (G.). 1 Tl. löst sich bei 15,7° in 297 Tln. 93°/αigem Alkohol (G.). Leicht löslich in Ather, Benzol und Eisessig, sehr leicht in CHCl₃ und CCl₄ (G.). Liefert mit KMnO₄ 3-Brom-phthalsäure und Nitrophthalsäure (G.). Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 5-Brom-1-amino-naphthalin (G.). Liefert bei der Nitrierung mit Salpetersäure (D: 1,47) bei 30° 4-Brom-1.8-dinitro-naphthalin (Ullmann, Consonno, B. 35, 2805).
- 8-Brom-1-nitro-naphthalin $C_{10}H_6O_2NBr=C_{10}H_6Br\cdot NO_2$. B. Aus 8-Nitro-1-amino-naphthalin durch Diazotieren in schwefelsaurer Lösung und Behandeln der Diazonium-sulfatlösung mit CuBr (Meldola, Streatfelld, Soc. 63, 1057). Gelbe Nadeln (aus verd, Alkohol). F: 99–100°.
- 4-Brom-2-nitro-naphthalin $C_{10}H_6O_2NBr=C_{10}H_6Br\cdot NO_2$. B. Aus 4-Brom-2-nitro-1-amino-naphthalin durch Diazotieren in sehwefelsaurer Lösung und Behandeln des Diazoniumsulfats mit Alkohol (Liebermann, A. 183, 262; Meldola, Soc. 47, 507; vgl. Armstrong, Rossiter, Chem. N. 65, 59; M., Desch, Soc. 61, 765 Anm.). Hellgelbe Nadeln. F: 131—132° (L.). Sublimierbar (L.). Leicht löslich in Alkohol und Äther (L.). Die Reduktion mit Zinn und Salzsäure liefert β-Naphthylamin (L.), mit Zinkstaub und Eisessig 4-Brom-2-amino-naphthalin (M.).
- 5.8-Dibrom-1-nitro-naphthalin $C_{10}H_5O_2NBr_2=C_{10}H_5Br_2\cdot NO_2$. B. Beim Behandeln von 1.4-Dibrom-naphthalin mit Salpetersäure (D: 1,4) in der Kälte (JOLIN, Bl. [2] 28, 515). Gelbe Nadeln. F: 116,5°. Liefert mit PBr₅ 1.4.5-Tribrom-naphthalin.
- **x.x-Dibrom-1-nitro-naphthalin** $C_{10}H_5O_2NBr_2=C_{10}H_5Br_2\cdot NO_2$. B. Bei der Einw. von Brom auf α -Nitro-naphthalin (Guareschi, A. 222, 286). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 96,5—98°. Löslich in Alkohol und Äther.
- 1.4-Dibrom-2-nitro-naphthalin $C_{10}H_5O_2NBr_2=C_{10}H_5Br_2\cdot NO_2$. B. Aus 4-Brom-2-nitro-1-amino-naphthalin durch Austausch der Aminogruppe gegen Brom nach der Sand-Meyerschen Methode (Meldola, Desch, Soc. 61, 769; M., Streatfeild, Soc. 67, 907). Ockerfarbene Nädelchen. F: 1170 (M., D.).
- 1-Chlor-4-brom-2-nitro-naphthalin $C_{10}H_5O_2NClBr = C_{10}H_5ClBr\cdot NO_2$. B. Aus 4-Brom-2-nitro-1-amino-naphthalin durch Austausch der Aminogruppe gegen Chlor nach der Sandmeyerschen Methode (Meldola, Desch, Soc. 61, 768). Ockergelbe Nadeln. F: 117⁶.
- 2-Jod-1-nitro-naphthalin $C_{10}H_6O_2NI = C_{10}H_6I\cdot NO_2$. B. Aus 1-Nitro-2-amino-naphthalin durch Diazotieren in schwefelsaurer Lösung und Behandeln der Diazotiumsulfat-lösung mit Jodwasserstoffsäure (Meldolla, Soc. 47, 521). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F. 88,5° (M.). Gibt beim Kochen mit Kupferbronze in Nitrobenzol 1.1'-Dinitro-dinaphthyl-(2.2') (Veselé, B. 38, 138).
- 4-Jod-1-nitro-naphthalin $C_{10}H_6O_2NI=C_{10}H_6I\cdot NO_2$. B. Aus 4-Nitro-1-amino-naphthalin durch Diazotieren in schwefelsaurer Lösung und Behandeln der Diazoniumsulfatlösung mit HI (M., Soc. 47, 519). Mikroskopische Nadeln (aus Alkohol). F: 123°.
- 1-Jod-2-nitro-naphthalin $C_{10}H_6O_2NI = C_{10}H_6I\cdot NO_2$. B. Aus 2-Nitro-1-amino-naphthalin durch Diazotieren in schwefelsaurer Lösung und Behandeln der Diazoniumsulfatlösung mit Jodwasserstoffsäure (Meldola, Soc. 47, 519). Gelbe Schuppen (aus Alkohol). F: $108,5^{\circ}$. Wird von Reduktionsmitteln sofort zu β -Naphthylamin reduziert.
- 4-Brom-1-jod-2-nitro-naphthalin $C_{10}H_5O_2NBrI = C_{10}H_5BrI\cdot NO_2$. B. Aus 4-Brom-2-nitro-1-amino-naphthalin durch Diazotieren in schwefelsaurer Lösung und Behandeln der Diazoniumsulfatlösung mit KI (Meldola, Desch, Soc. 61, 767). Ockerfarbene Nädelchen (aus Alkohol). F: 117—118°.
- 1.3-Dinitro-naphthalin (" γ -Dinitronaphthalin") $C_{10}H_6O_4N_2 = C_{10}H_6(NO_2)_2$. B. Aus Naphthalin mit Salpeterschwefelsäure bei -50° bis -60° , neben 1.5-Dinitro-naphthalin und α -Nitro-naphthalin (Pictet, C. r. 116, 815). Darst. Man leitet salpetrige Säure in die mit wenig Wasser versetzte Lösung von 2.4-Dinitro-1-amino-naphthalin in 10 Th. konz. Schwefelsäure und kocht das Produkt sofort mit 5–6 Vol. Alkohol auf (FRIEDLÄNDER, B. 28, 1951; vgl. Liebermann, A. 183, 274). Hellgelbe Nädelchen (aus Alkohol). F: 144° (L.). Sublimierbar (L.).

1.5-Dinitro-naphthalin("a-Dinitronaphthalin") $C_{10}H_6O_4N_2=C_{10}H_6(NO_2)_2$. B. Neben 1.8-Dinitro-naphthalin aus Naphthalin beim Kochen mit rauchender Salpetersäure (LAUTE-MANN, DE AGUIAR, Bl. [2] 3, 257; Z. 1865, 355; DE AGUIAR, B. 2, 220; 5, 371; BEILSTEIN, KUHLBERG, A. 169, 85). Neben 1.3-Dinitro-naphthalin und a-Nitro-naphthalin aus Naphthalin mit Salpeterschwefelsäure bei -50° bis -60° (Picter, C.~r. 116, 815). Entsteht neben 1.8-Dinitro-naphthalin, wenn man Naphthalin mit konz. Salpetersäure 24 Stdn. stehen läßt und das Reaktionsgemisch dann mit konz. Sehwefelsäure auf dem Wasserbade erwärmt (Beilstein, Kurratow, A. 202, 219; vgl. Gassmann, B. 29, 1243, 1521). Bei der Einw. von NO₂ auf Naphthalin, neben 1.8-Dinitro-naphthalin (Leeds, Am. Soc. 2, 283). Bei der Einw. höchstkonzentrierter Salpetersäure (50° Bé) auf a-Nitro-naphthalin unter Kühlung (Troost, Bl. 1861, 75; J. 1861, 644), neben 1.8-Dinitro-naphthalin (DARMSTÄDTER, WICHELHAUS, B. 1, 274; A. 152, 301). Aus 5-Nitro-naphthalin-carbonsäure-(1) durch Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,3) (EKSTRAND, J. pr. [2] 38, 243). — Darst. Man löst a-Nitro-naphthalin in 4—5 Tln. konz. Schwefelsäure und trägt bei 0° die berechnete Menge Salpeterschwefelsäure (1 Tl. Salpetersäure vom spez. Gew. 1,4 und 2 Tln. konz. Schwefelsäure) ein. Es entstehen hierbei 1.5- und 1.8-Dinitro-naphthalin im annähernden Verhältnis 1:2. Zur Trennung der beiden Isomeren krystallisiert man das Rohprodukt aus 6 Tln. heißem teehnischen Pyridin um; die 1.5-Dinitroverbindung krystallisiert beim Erkalten fast völlig aus, die 1.8-Dinitroverbindung erhält man aus dem Filtrat durch Einengen auf $^1/_3$ Vol. (FRIEDLÄNDER, B. 32, 3531). Man löst 100 g α Nitro-naphthalin in 600 g konz. Schwefelsäure, gibt in der Kälte eine Mischung von 52 g Salpetersäure (D: 1,4) und 260 g konz. Schwefelsäure hinzu, erwärmt dann auf 80–90 $^{\circ}$ bis zur vollständigen Lösung und läßt auf 20 $^{\circ}$ abkühlen; es scheidet sieh fast alles 1.5-Dinitro-naphthalin aus, während 1.8-Dinitro-naphthalin in Lösung bleibt (FRIED-LÄNDER, B. 32, 3531; FR., v. SCHERZER, C. 1900 I, 409; vgl. KALLE & Co., D. R. P. 117368; C. 1901 I, 347; Frdi. 6, 182).

Sechsseitige Nadeln (aus Eisessig). F: 216° (DE AGUIAR, B. 5, 372), 214° (GASSMANN, B. 29, 1244), 211° (BEILSTEIN, KUHLBERG, A. 169, 85), 210° (HOLLEMANN, Z. 1865, 556). - Fast unlöslich in CS₂; schwer löslich in kaltem Benzol, leicht in koehendem (Bel., Kuhl., A. 169, 85, 86). Löslich in ea. 10 Tln. heißem und ca. 125 Tln. kaltem technischem Pyridin (Friedländer, B. 32, 3531). Ist in siedendem Eisessig (de Aguiar, B. 5, 371), in siedendem Benzol (Bel., Kuhl., A. 169, 85) und in siedendem Aecton (Bel., Kurbatow, A. 202, 220) schwerer löslich als 1.8-Dinitro-naphthalin.

1.5-Dinitro-naphthalin ist reeht beständig gegen Oxydationsmittel (Bel., Kuhl., A. 169, 86). Es wird beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,15) im geschlossenen Rohr auf 150° zu 3-Nitro-phthalsäure, 3.5-Dinitro-benzoesäure und Pikrinsäure oxydiert (Bel., Kurb., A. 202, 220). Gibt beim Erhitzen mit 40 Tln. Salpetersäure (D: 1,42) auf 110° 1.2.5- und 1.3.5-Trinitro-naphthalin (Will, B. 28, 377). Kocht man 1.5-Dinitro-naphthalin 8 Stdn. mit roter rauchender Salpetersäure (45° Bé), so daß nach dieser Zeit die Flüssigkeitsmenge auf ½ ihres ursprünglichen Volums reduziert ist, so erhält man 1,3.5-Trinitro-naphthalin, wenig "a-Tetranitronaphthalin" (S. 564) und 3-Nitro-phthalsäure (de Aguiae, B. 5, 897; vgl. de Ag., B. 5, 373, 374). Kocht man 1 Tl. 1.5-Dinitro-naphthalin etwa 5 Minuten mit 5 Tln. rauchender Salpetersäure und 5 Tln. konz. Schwefelsäure, so entsteht 1.4.5-Trinitronaphthalin (Bel., Kuhl., A. 169, 97; vgl. de Ag., B. 5, 903). Vergrößert man die Menge der Salpetersehwefelsäure und verlängert die Einwirkungszeit, so entsteht a-Tetranitronaphthalin (BEL, Kuhl., A. 169, 99). Beim Behandeln von 1.5-Dinitro-naphthalin mit 10 Tln. Salpetersehwefelsäure (1 Tl. Salpetersäure [D: 1,45-1,52] + 1 Tl. rauchende Schwefelsäure [D: 1,88]) erhielt Will (B. 28, 367) 1.2.5.8- und 1.3.5.8-Tetranitro-naphthalin, 3.6-Dinitro-phthal-1,85] erniett Will (B. 28, 367) 1.2.5.8- und 1.3.5.8- tetranitro-naphthalin, 3.6-Dinitro-pathalisaure und bisweilen eine aus Alkohol in gelben Nadeln krystallisierende Verbindung [F: 200°]. — Leitet man in die ammoniakalisch-alkoholische Lösung von 1.5-Dinitro-naphthalin unter Kühlung H₂S, bis die Gewichtszunahme 3 Mol.-Gew. H₂S entspricht, so erhält man 5-Nitro-1-amino-naphthalin (Bei., Kuhl., A. 169, 87); die Einw. von Schwefelammonium in der Wärme führt zu einer Verbindung C₁₀H₈ON₂ (S. 559) (Wood, A. 113, 98; vgl. Bei., Kuhl., A. 169, 90) und weiter zu 1.5-Diamino-naphthalin (Zinin, A. 52, 361). Dieses Diamin entsteht auch bei der Reduktion des 1.5-Dinitro-naphthalins mit Zinn und Salzsäure (Hollemann, Z. 1865, 556), mit Zinnchlorür und alkoholischer Salzsäure (R. MEYER, MÜLLER, B. 30, 774), mit Jodphosphor und Wasser (DE Ag., B. 7, 306), sowie bei elektrochemischer Reduktion in eisessigschwefelsaurer Lösung an Bleikathoden (Möller, El. Ch. Z. 10, 201). 1.5-Dinitro-naphthalin liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salmiak oder mit Phenylhydrazin und Natronlauge in alkoh. Lösung 5.5'-Dinitro-1.1'-azoxynaphthalin (WACKER, A. 321, 65). Erwärmt man 1.5-Dinitro-naphthalin mit Traubenzucker, Disulfit und Natronlauge, so erhält man braune Farbstoffe (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 92538; Frdl. 4, 353); ein Gemisch von 1.5- und 1.8-Dinitro-naphthalin liefert bei gleicher Behandlung violettschwarze und sehwarze Farbstoffe (Bad. Anilin u. Sodaf., D. R. P. 92472; Frdl. 4, 352). — Erhitzt man 1.5-Dinitro-naphthalin mit 5—10 Tln. rauchender Schwefelsäure von $12-24^{\circ}/_{0}$ Anhydridgehalt auf $40-50^{\circ}$, so wird es in 4-Nitroso8-nitro-1-oxy-naphthalin umgelagert (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 91391; Frdl. 4, 343; Graebr, B. 32, 2879; Friedlander, B. 32, 3528). Löst man 1 Tl. 1.5-Dinitro-naphthalin in 6 Tln. Schwefelsäuremonohydrat bei 100—110° und gibt bei derselben Temperatur 2 Tle. rauchende Schwefelsäure von 20°/₀ Anhydridgehalt zu, so erhält man 4.8-Dinitro-naphthalin-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1526) (Höchster Farbw., D. R. P. 117268; Frdl. 6, 179). Erhitzt man 1.5-Dinitro-naphthalin mit rauchender Schwefelsäure auf 200°, trägt die Lösung nach dem Erkalten in siedendes Wasser ein und überläßt sie der Wirkung der verd. Schwefelsäure, so erhält man Naphthazarin (Syst. No. 801) neben einem Trioxynaphthochinon (Syst. No. 827) (DE AGUIAR, BAYER, B. 4, 251, 253, 439). Behandelt man die durch Erhitzen von 1.5-Dinitro-naphthalin mit rauchender Schwefelsäure auf 200° erhaltene Lösung mit Reduktionsmitteln, z. B. Zink (Roussin, C. r. 52, 1034; J. 1861, 955; Liebermann, B. 3, 905; A. 162, 329; DE AG., BA., B. 4, 251), so enthält die Lösung 6-Oxy-5-amino-naphthalin (1.4)-monoimid-(1) ("Naphthazarin-Zwischenprodukt aus 1.5-Dinitro-naphthalin", Syst. No. 1878) (FRIEDLÄNDER, Fortschritte der Teerfarbenfabrikation und verwandter Industriezweige, Bd. V [Berlin 1901], S. 241), das beim Kochen mit verd. Mineralsäuren unter Ammoniakabspaltung in Naphthazarin übergeht. Die Überführung des 1.5-Dinitro-naphthalins in das "Naphthazarin-Zwischenprodukt aus 1.5-Dinitro-naphthalin" und damit in das Naphthazarin selbst läßt sich leicht ausführen, wenn man das 1.5-Dinitro-naphthalin in Schwefelsäuremono-hydrat bei höchstens 40° mit einer Schwefelsesquioxydlösung (erhalten durch Lösen von 1 Tl. Schwefel in 10 Tln. rauchender Schwefelsäure von 40°/₀ Anhydridgehalt) behandelt (BAYER & Co., D. R. P. 71386; Frdl. 3, 271). Erhitzt man 1.5-Dinitro-naphthalin mit konz. Schwefelsäure unter Zusatz von Borsäure auf $100-220^{\circ}$, gießt die erkaltete Lösung in Wasser und kocht, so erhält man neben anderen Produkten Naphthopurpurin (Syst. No. 827) (BA. & Co., D. R. P. 82574, 127766; Frdl. 4, 347; 6, 448). Darstellung eines blauen Farbstoffes durch Bebandeln einer Lösung von 1.5-Dinitro-naphthalin in konz. Sehwefelsäure mit H₂S bei 130°: Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 134705; Frdl. 6, 440. Darstellung eines blauen Farbstoffes durch Einw. von H₂S auf eine Lösung von 1.5-Dinitro-naphthalin in Chlorsulfonsäure: H. F., D. R. P. 138105; Frdl. 6, 441. — Beim Kochen von 1.5-Dinitro-naphthalin in Chlorsulfonsäure: H. Setziundisulfit eder Ausgemüßspliftigung ersteht eine 1.5 Dinitro-naphthalin in Chlorsulfonsäure. naphtbalin mit Natriumdisulfit- oder Ammoniumsulfitlösung entsteht eine 1.5-Diaminonaphthalin-disulfonsäure-(x.x) (Syst. No. 1924) (FISCHESSER & Co., D. R. P. 79577; Frdl. 4, 566). Beim Erhitzen von 1.5-Dinitro-naphthalin mit Natriumpolysulfid und ZnCl₂ entstehen substantive Baumwollfarbstoffe (H. F., D. R. P. 125667; Frdl. 6, 794; vgl. auch H. F., D. R. P. 127090; Frdt. 6, 795). Darstellung eines dunkelgrauen Baumwollentarbstoffes bei der Einw. von Schwefelalkalien mit oder ohne Gegenwart von Zinkehlorid auf die Produkte, die beim Erwärmen von 1.5 Dinitro-naphthalin in konz. Sehwefelsäure oder in Sehwefelsäuremonohydrat entstehen: H. F., D. R. P. 120899; Frdl. 6, 793. — 1.5-Dinitro-naphthalin gibt bei Behandlung mit PCl_5 das 1.5-Dichlor-naphthalin (ATTERBERG, B. 9, 1188), mit PBr₅ das 1.5-Dibrom-naphthalin (Jolin, Bl. [2] 28, 514).

Über die Verwendung des 1.5-Dinitro-naphthalins zur Darstellung von Farbstoffen s. auch Schultz, Tab. No. 745, 775. Rohes Dinitronaphthalin (Gemisch von 1.5- und 1.8-Dinitro-naphthalin) wird in der Farbstofftechnik vorzugsweise zur Herstellung von Naphthazarin benutzt.

Verbindung $C_{10}H_8ON_2$ ("Ninaphthylamin"). B. Bei mehrstündigem Durchleiten von H_2S durch eine kochende Lösung von 1.5-Dinitro-naphthalin in schwach alkoholisehem Ammoniak (Woon, A. 113, 98; vgl. Beilstein, Kuhlberg, A. 169, 87, 90). — Dunkelkarminrote Nadeln (aus wäßer. Alkohol). Zersetzt sich teilweise bei 100° . Schwer löslich in siedendem Wasser, äußerst leicht in Alkohol und Äther. — $C_{10}H_8ON_2 + HCl$. Nadeln. — $2C_{10}H_8ON_2 + H_2SO_4$. Weiße Schuppen. — $2C_{10}H_8ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelblichbraune Nadeln. Ziemlich löslich.

1.6-Dinitro-naphthalin (" δ -Dinitronaphthalin") $C_{10}H_6O_4N_2=C_{10}H_6(NO_2)_2$. Zur Konstitution vgl. Kehemann, Matis, B. 31, 2419. — B. Aus 1.6-Dinitro-2-amino-naphthalin durch Behandlung mit NaNO₂ in Schwefelsäure und Kochen mit Alkohol (Grabe, Drews, B. 17, 1172; Gr., A. 335, 143). — Krystalle (aus nicht zu verd. Essigsäure). F: 166—167° (Gäss, J. pr. [2] 43, 32), 161,5° (Gr., D.). — Beim Erwärmen mit rauchender Schwefelsäure entsteht 4-Nitroso-7-nitro-1-oxy-naphthalin (Gr.).

1.8-Dinitro-naphthalin, peri-Dinitro-naphthalin (" β -Dinitronaphthalin") $C_{10}H_{e}O_{4}N_{2}=C_{10}H_{e}(NO_{2})_{2}$. B. Neben 1.5-Dinitro-naphthalin beim Kochen von Naphthalin mit rauchender Salpetersäure (de Aguiar, B. 2, 220; 5, 371; Beilstein, Kuhlberg, A. 169, 85). Entsteht neben 1.5-Dinitro-naphthalin, wenn man Naphthalin mit konz. Salpetersäure 24 Stdn. stehen läßt und das Reaktionsgemisch dann mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade erwärmt (Beilstein, Kurbatow, A. 202, 219; vgl. Gassmann, B. 29, 1243, 1521). Beinw. von NO_{2} auf Naphthalin, neben 1.5-Dinitro-naphthalin (Leeds, Am. Soc. 2, 283). Neben 1.5-Dinitro-naphthalin bei der Einw. höchstkonzentrierter Salpetersäure (50° Bé) auf α -Nitronaphthalin unter Kühlung (Darmstädter, Wichelhaus, B. 1, 274; A. 152, 301). Durch

Koehen von diazotiertem 1.8-Dinitro-2-amino-naphthalin mit Alkohol (Scheid, B. 34, 1817).

Aus 8-Nitro-naphthalin-earbonsäure-(1) beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,3) (Ekstrand, J. pr. [2] 38, 162). — Darst. siehe bei 1.5-Dinitro-naphthalin, S. 558.

Tafeln (aus Chloroform oder aus Pyridin). Rhombisch bipyramidal (Bodewig, Z. Kr. 3, 402; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 372). F: 172° (Friedländer, B. 32, 3531), 170° (de Ag., B. 5, 372), 168° (Scheid, B. 34, 1817). — Bei 19° lösen 100 Tle. Chloroform 1,096 Tle., 100 Tle. 88°/ojger Alkohol, 1886 Tle. und 100 Tle. Benzol 0,72 Tle. 1.8-Dinitro-naphthalin (Bell.), Kurt. 4, 160, 96°, 1.8-Dinitro-naphthalin (Bell.), Kum., A. 169, 86). 1.8-Dinitro-naphthalin löst sieh in ea. 10 Tln. kaltem und 1,5 Tln. heißem technischem Pyridin (FRIED.).

1.8-Dinitro-naphthalin ist reeht beständig gegen Oxydationsmittel (Beil., Kuhl., A., 169, 88; Beil., Kur., A. 202, 225 Anm.). Liefert beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,15) im gesehlossenen Rohr auf 150° 3-Nitro-phthalsäure, 3.5-Dinitro-phthalsäure (Syst. No. 975), 3.5-Dinitro-benzoesäure und Pikrinsäure (Beil., Kur., A. 202, 224). Kocht man 1.8-Dinitro-naphthalin 8 Stdn. mit roter rauchender Salpetersäure (45° Bé), so daß nach dieser Zeit die Flüssigkeitsmenge auf ½ ihres ursprünglichen Volums vermindert ist, so erhält man 1.3.8-Trinitro-naphthalin und 1.3.6.8-Tetranitro-naphthalin neben einer Nitrophthalsäure (DE AGUIAR, B. 5, 904; vgl. DE AG., B. 5, 375; WILL, B. 28, 370). Erwärmt man 1.8-Dinitro-naphthalin mit einem Gemisch von gleichen Teilen rauchender Salpetersäure und konz. Schwefelsäure 5 Minuten zum gelinden Sieden, so erhält man 1.3.8-Trinitro-naphthalin (BEIL., Kuhl, A. 169, 96; vgl. de Ac., B. 5, 905). Beim Behandeln von 1.8-Dinitro-naphthalin mit einem Gemisch von rauchender Salpetersäure (D: 1,52) und rauchender Schwefelsäure (D: 1,88) in der Kälte erhielt WILL (B. 28, 370) 1.3.6.8-Tetranitro-naphthalin neben 3.5-Dinitro phthalsäure. — 1.8-Dinitro-naphthalin gibt mit Jodphosphor und Wasser 1.8-Diaminonaphthalin (DE AGUIAR, B. 7, 309; R. MEYER, MÜLLER, B. 30, 775). Auch bei der elektronaphthalin (BE Adolfak, B. 1, 305; R. MEFIER, Mollier, B. 30, 775). Anch der der elektrochemischen Reduktion in eisessig-sohwefelsaurer Lösung an Bleikathoden entsteht 1.8-Diamino-naphthalin (MÖLLER, El. Ch. Z. 10, 222). — Erhitzt man 1.8-Dinitro-naphthalin mit 5 Tln. rauchender Schwefelsäure (12—24% SO3) auf 40—50%, so wird es in 4-Nitroso-5-nitro-1-oxy-naphthalin umgelagert (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 90414; Frdl. 4, 342; GRAEBE, B. 32, 2876; FRIEDLÄNDER, B. 32, 3528). Löst man 1 Tl. 1.8-Dinitro-naphthalin in 6 Tln. Schwefelsäuremonohydrat bei 100—110% und gibt bei derselben Temp. 2 Tle. rauchende Schwefelsäure von 20% Anhardiden alt hinzu, so mällt man 4.5 Tinitra naphthalin sulfan Schwefelsäure von 20%, Anhydridgehalt hinzu, so erhält man 4.5-Dinitro-naphthalin-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1526) (Höchster Farbw., D. R. P. 117268; Frdl. 6, 179; vgl. Eckstein, B. 35, 3403). 1.8-Dinitro-naphthalin gibt beim Erhitzen mit Schwefelsäure von 66° Bé auf 125-1300 unter Zusatz von reduzierenden Substanzen, wie aromatischen Basen, Metallen oder reduzierend wirkenden Salzen (B. A. u. S., D. R. P. 76922; Frdl. 4, 344) oder bei der elektroehemischen Reduktion seiner Lösung in Schwefelsäure von 66° Bé bei 130° (B. A. u. S., D. R. P. 79406; Frdl. 4, 345) 6-Oxy-5-amino-naphthoehinon-(1.4)-monoimid-(4) (,, Naphtha-D. R. P. 79406; Fral. 4, 345) 6-Oxy-5-amino-naphthochmon-(1.4)-monoimid-(4) ("Naphthazarin-Zwischenprodukt aus 1.8-Dinitro-naphthalin", Syst. No. 1878), das beim Kochen mit verd. Sehwefelsäure in Naphthazarin übergeht. Darstellung eines sehwarzen Farbstoffes beim Behandeln einer Lösung von 1.8-Dinitro-naphthalin in konz. Sehwefelsäure mit H₂S oder Sehwefelantimon bei 130°: B. A. u. S., D. R. P. 114 264; Fral. 6, 439. — 1.8-Dinitro-naphthalin liefert beim Kochen mit Natriumdisulfitlösung 4.5-Diamino-naphthalin-trisulfonsäure-(1.3.6 oder 1.3.7) (Syst. No. 1924) (Fischlesser & Co., D. R. P. 79577; Fral. 4, 565). Erwärmt man 1.8-Dinitro-naphthalin mit sehwefligsauren Salzen in Wasser und vermeidet des Allralischwerden der Lösung durch sehvittweige Neutralisation, so erhölt men 4 Amino. das Alkalischwerden der Lösung durch sehrittweise Neutralisation, so erhält man 4-Aminonaphthalin-disulfosäure-(1.6) (Syst. No. 1924) und 4-Amino-naphthalin-trisulfonsäure-(1.3.6) (Syst. No. 1924) (H. F., D. R. P. 215338; Frdl. 10, 182). — Darstellung von Farbstoffen durch Reduktion von 1.8-Dinitro-naphthalin mit Traubenzueker in alkaliseher Lösung: Bad. Anilinu. Sodaf., D. R. P. 79208; Frdl. 4, 349. Darstellung von Farbstoffen durch Reduktion mit Traubenzucker in alkalischer Lösung oder mit anderen Reduktionsmitteln (z. B. Sehwefelnatrium, Zinkstaub) in Gegenwart von Disulfiten: B. A. u. S., D. R. P. 88236, 92471, 187912; Frdl. 4, 350, 351; 9, 841. Überführung von Farbstoffen, die nach den D. R. P. 88236 und 92471 dargestellt sind, in Schwefelfarbstoffe durch Erhitzen mit Natriumsulfid mit oder ohne Zusatz von Schwefel: B. A. u. S., D. R. P. 103987; Frdl. 5, 453. Darstellung von Farbstoffen aus 1.8-Dinitro-naphthalin durch Behandeln mit Schwefelnatriumlösungen: Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 84989; Frdl. 4, 353; Höchster Farbw., D. R. P. 117819; Frdl. 6, 799; vgl. B. A. u. S., D. R. P. 88847; Frdl. 4, 357, mit Natriumdisulfid und darauf mit Salmiak und Luft: H. F., D. R. P. 117188; Frdl. 5, 943, mit Natriumdisulfid und dann mit Natriumdisulfit: H. F., D. R. P. 117189; Frdl. 5, 944, mit Natriumsulfit bezw. Natriumdisulfit und dann mit Natriumpolysulfid: H. F., D. R. P. 125583; Frdl. 6, 798, mit Natriumpolysulfid unter Zusatz von Zinkehlorid oder ähnlich kondensierend wirkenden Salzen: H. F., D. R. P. 125667; Frdl. 6, 794; vgl. auch H. F., D. R. P. 127090, 128118; Frdl. 6, 795, 796. — 1.8-Dinitro-naphthalin gibt beim Verschmelzen mit PCl₅ wenig 1.8-Diehlor-naphthalin (Atterberg, B. 9, 1732) und hauptsächlich 1.4.5-Triehlor-naphthalin (At., B. 9, 1188). 1.8-Dinitro-naphthalin liefert beim Kochen mit wäßr.-alkoh. Cyankaliumlösung Naphthocyaminsäure (s. u.) (MÜHLHÄUSER, A. 141, 214; SCHUNCK, MARCHLEWSKI, B. 27, 3465). Gibt beim Erhitzen mit den Alkalisalzen von Phenolen oder Phenolderivaten in konz. wäßr. Lösung alkaliösliche Kondensationsprodukte, welche zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen dienen können (H. F., D. R. P. 122476, 125133; Frdl. 6, 799, 800). Läßt sich durch Erhitzen mit 2.4-Diamino-toluol und Schwefel auf 240—250° und Behandlung des Reaktionsprodukts mit heißer Natriumsulfidlösung in einen gelbbraunen Schwefelfarbstoff überführen (BAYER & Co., D. R. P. 201835; Frdl. 9, 453).

Verwendung. Rohes Dinitronaphthalin (Gemisch von 1.5- und 1.8-Dinitro-naphthalin) wird in der Farbstoffteehnik vorzugsweise zur Herstellung von Naphthazarin (Syst. No. 801) benutzt

Naphthocyaminsäure $C_{28}H_{18}O_{9}N_{8}$. Darst. Man übergießt 3 g 1.8-Dinitro-naphthalin mit 38 g Alkohol, gibt die Lösung von 6 g (Liebigschem) Cyankalium in 57 g Wasser hinzu und kocht, bis die Lösung blaugrün wird; beim Erkalten der heiß filtrierten Lösung scheidet sich das Kaliumsalz aus; man zerlegt dieses mit Salzsäure (Mühlhäuser, A. 141, 214; Schunck, Marchlewski, B. 27, 3465). — Schwarze glänzende Masse (Müll Unlöslich in Äther, äußerst wenig löslich in Wasser, leichter in Alkohol und leicht in Amylalkohol (mit dunkelroter Farbe) (Mül). Wird durch die geringsten Mengen von Basen grün bis blau gefärbt (Mül). — $KC_{28}H_{17}O_{9}N_{8}+H_{2}O$. Dunkelblaue kupferglänzende Masse. Verpufft beim Erhitzen. Etwas löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser und in Alkohol mit blauer Farbe. Entwickelt beim Kochen mit Kalilauge NH_{3} (Mül). — $Ag_{3}C_{28}H_{16}O_{9}N_{8}$. Bronzeglänzende Masse. Unlöslich in Wasser und Alkohol (Mül). — $Ba(C_{28}H_{17}O_{9}N_{8})$ 2 (bei 100°). Tief dunkelblauer Niederschlag mit kupferrotem Glanze. Unlöslich in kaltem Wasser, etwas löslich in heißem, leicht in heißem Alkohol (Mül).

- 4-Chlor-1.3-dinitro-naphthalin $\rm C_{10}H_5O_4N_2Cl = C_{10}H_5Cl(NO_2)_2$. B. Beim Erwärmen von 1 Mol.-Gew. 2.4-Dinitro-1-oxy-naphthalin, 2 Mol.-Gew. Diäthylanilin und 1 Mol.-Gew. p-Toluolsulfonsäureehlorid auf dem Wasserbade (Ullmann, Bruck, B. 41, 3932; U., D. R. P. 199318; C. 1908 II, 210). Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 146,5° (korr.). Schwer löslich in der Kälte, leicht in der Siedehitze in Aceton, Benzol, Essigsäure; sehwer löslich auch in der Wärme, in Ligroin, Äther und Alkohol. Wird beim Kochen mit verdünnten wäßr. Alkalien allmählieh in 2.4-Dinitro-1-oxy-naphthalin übergeführt. Bei der Einw. von NH3 bezw. Aminen entstehen 2.4-Dinitro-1-amino-naphthalin bezw. dessen N-Derivate.
- 4-Chlor-1.5-dinitro-naphthalin C₁₀H₅O₄N₂Cl = C₁₀H₅Cl(NO₂)₂. B. Beim Behandeln von α-Chlor-naphthalin mit Salpetersäure (D: 1,4) in schwacher Wärme (Atterbebeg, B. 9, 927), sowie mit rauchender Salpetersäure (A.; vgl. Faust, Saame, A. 160, 68). Aus 8-Chlor-1-nitro-naphthalin mit Salpetersäure (D: 1,47) bei 10—15° (Ullmann, Consonno, B. 35, 2810). Gelbe Blättchen (aus Benzol). F: 138°; löslich in Alkohol, Benzol, Eisessig, sehr wenig löslich in Ligroin (U., C.). Gibt bei energischer Reduktion mit Zinn und Salzsäure 1.5-Diamino-naphthalin (U., C.). Liefert mit PCl₅ 1.4.5-Triehlor-naphthalin (A., B. 9, 1187). Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 160° 4.8-Dinitro-1-amino-naphthalin, beim Erhitzen mit Soda und 50°/oigem Alkohol auf 135° 4.8-Dinitro-1-oxy-naphthalin (U., C.).
- 2-Chlor-1.6 (?)-dinitro-naphthalin $C_{10}H_5O_4N_2Cl=C_{10}H_5Cl(NO_2)_2$. B. Durch Übergießen von β -Chlor-naphthalin mit der 2-3-faehen theoretischen Menge konz. Salpetersäure, wobei anfangs gekühlt, sehließlich jedoch einige Minuten erwärmt wird (SCHEID, B. 34, 1814). Man trägt Salpetersäure in eine gut gekühlte Lösung von β -Chlor-naphthalin in konz. Schwefelsäure ein und erwärmt dann auf dem Wasserbade (SCH.). Durch Nitrieren von β -Chlor-naphthalin in Eisessig und folgendes Erwärmen auf dem Wasserbade (SCH.). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 174°. Gut löslich in Eisessig und heißem Aceton. Das Chloratom ist leicht austauschbar gegen Aminreste.
- 2-Chlor-1.8-dinitro-naphthalin $C_{10}H_5O_4N_2Cl=C_{10}H_5Cl(NO_2)_2$. B. Durch Verreiben von β -Chlor-naphthalin mit konz. Schwefelsäure, Eintragen von 2 Mol.-Gew. konz. Salpetersäure und 8—10-stdg. Erwärmen, neben 2-Chlor-1.6(?),8-trinitro-naphthalin (SCHEID, B. 34, 1817). Blaßgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 175°. Liefert mit alkoh. Ammoniak bei 130° 1.8-Dinitro-2-amino-naphthalin.
- 4-Chlor-1.8-dinitro-naphthalin $C_{10}H_5O_4N_2Cl=C_{10}H_5Cl(NO_2)_2$. B. Beim Erhitzen von a-Chlor-naphthalin mit rauchender Salpetersäure (ATTERBERG, B. 9, 928). Beim Erhitzen von 5-Chlor-naphthalin-carbonsäure-(1) mit rauchender Salpetersäure (EKSTRAND, J. pr. [2] 38, 171). Blaßgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 180°; schwer löslich in siedendem Alkohol (A., B. 9, 928). Gibt mit PCl_5 1.4.5-Trichlor-naphthalin (A., B. 9, 1733).
- x-Chlor-1.8-dinitro-naphthalin vom Schmelzpunkt 164° $C_{10}H_5O_4N_2Cl = C_{10}H_5Cl(NO_2)_2$. B. Neben dem x-Chlor-1.8-dinitro-naphthalin vom Schmelzpunkt 132° BEILSTEIN's Handbuch. 4. Aufl. V.

- (s. u.) durch Chlorieren von 1.8-Dinitro-naphthalin (Pollar, D. R. P. 134306; C. 1902 II, 918). Nadeln (aus Eisessig). F: 164°. Schwer löslich in Essigsäure.
- x-Chlor-1.8-dinitro-naphthalin vom Schmelzpunkt 132° $C_{10}H_5O_4N_2Cl = C_{10}H_5Cl(NO_2)_2$. B. siehe im vorhergehenden Artikel. Krystalle (aus 80°/0iger Essigsäure). F: 132° (P.). Leicht löslich in Essigsäure.
- x.x-Dichlor-1.5-dinitro-naphthalin vom Schmelzpunkt 175° $C_{10}H_4O_4N_2Cl_2 = C_{10}H_4Cl_2(NO_2)_2$. B. Neben dem x.x-Dichlor-1.5-dinitro-naphthalin vom Schmelzpunkt 106° bis 107° (s. u.) durch Chlorieren von 1.5-Dinitro-naphthalin (Pollak, D. R. P. 134306; C. 1902 II, 918). Nadeln. F: 175°. Sehwer löslich in Essigsäure.
- x.x-Dichlor-1.5-dinitro-naphthalin vom Schmelzpunkt 106—107° $C_{10}H_4O_4N_2Cl_2 = C_{10}H_4Cl_2(NO_2)_2$. B. siehe im vorangehenden Artikel. Gelbe haarförmige Krystalle. F: $106-107^0$ (P.). Leicht löslich in Essigsäure.
- x.x-Dichlor-1.8-dinitro-naphthalin vom Schmelzpunkt 206—207° $C_{10}H_4O_4N_2Cl_2=C_{10}H_4Cl_2(NO_2)_2$. B. Neben dem x.x-Dichlor-1.8-dinitro-naphthalin vom Schmelzpunkt 120° (s. u.) durch Chlorieren von 1.8-Dinitro-naphthalin (P., D. R. P. 134306; C. 1902 II, 918). Grünlichgelbe Nadeln. F: 206—207°. Schwer löslich in Essigsäure, Benzol oder Aceton.
- x.x-Dichlor-1.8-dinitro-naphthalin vom Schmelzpunkt 120° $C_{10}H_4O_4N_2Cl_2 = C_{10}H_4Cl_2(NO_2)_2$. B. siehe im vorangehenden Artikel. Weiße Krystalle. F: 120° (P.). Leicht löslich in Essigsäure, Benzol oder Aceton.
- 1.2-Dichlor-x.x-dinitro-naphthalin $C_{10}H_4O_4N_9Cl_2 = C_{10}H_4Cl_2(NO_2)_2$. B. Bei langsamem Einschütten von 1.2-Dichlor-naphthalin in ein gekühltes Gemisch gleicher Volume Salpetersäure (D: 1,45) und konz. Schwefelsäure (Hellström, B. 21, 3268). Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 169,5°. Sehr schwer löslich in Äther, sehr leicht in siedendem Eisessig.
- 1.3-Dichlor-x.x-dinitro-naphthalin vom Schmelzpunkt 150° $C_{10}H_4O_4N_2Cl_2 = C_{10}H_4Cl_2(NO_2)_2$. B. Entsteht neben dem bei 158° schmelzenden 1.3-Dichlor-x.x-dinitro-naphthalin (s. u.) beim Behandeln von 1.3-Dichlor-naphthalin mit Salpeterschwefelsäure (CLEVE, B. 23, 956). Tafeln (aus Benzol); Nadeln mit 1 Mol. Krystallessigsäure (aus Eisessig). F: 150°. Leicht löslich in Benzol.
- 1.3-Dichlor-x.x-dinitro-naphthalin vom Schmelzpunkt 158° $C_{10}H_4O_4N_2Cl_2=C_{10}H_4Cl_2(NO_2)_2$. B. siehe im vorangehenden Artikel (Cleve, B. 23, 956). Nädelchen. F: 158°. Schwer löslieh in Alkohol.
- 1.4-Dichlor-x.x-dinitro-naphthalin $C_{10}H_4O_4N_2Cl_2=C_{10}H_4Cl_2(NO_2)_2$. B. Durch Vermischen einer eisessigsauren Lösung von 1.4-Dichlor-naphthalin mit Salpetersäure (D: 1,48) (Widman, Bl. [2] 28, 510). Gelbe Nadeln. F: 158°. Schwer löslich in Alkohol, leichter in Eisessig.
- 1.5-Dichlor-x.x-dinitro-naphthalin $C_{10}H_4O_4N_2Cl_2=C_{10}H_4Cl_2(NO_2)_2$. B. Durch Behandeln von 1.5-Dichlor-naphthalin mit Salpeterschwefelsäure (Atterberg, B. 9, 1730). Hellgelbe Nadeln. F: 246° (A.). Sehr schwer löslich, sogar in Eisessig (A.). Gibt mit PCl_5 ϵ -Tetrachlornaphthalin (F: 180°) (A., Widman, B. 10, 1843; Bl. [2] 28, 514).
- **2.6-Dichlor-x.x-dinitro-naphthalin** $C_{10}H_4O_4N_2Cl_2=C_{10}H_4Cl_2(NO_2)_2$. *B.* Durch Behandeln einer eisessigsauren Lösung von 2,6-Dichlor-naphthalin mit rauchender Salpetersäure (Alén, *Bl.* [2] **36**, 435). Blaßgelbe Nadeln. **F**: 252—253°. Rötet sich am Lichte. Liefert mit PCl_5 ξ -Tetrachlornaphthalin (**F**: 159,5—160,5°) und mit alkoh. Kali x.x-Dinitro-2.6-di- äthoxy-naphthalin (**F**: 228—229°) (Syst. No. 562).
- 2.7-Dichlor-x.x-dinitro-naphthalin $C_{10}H_4O_4N_2Cl_2 = C_{10}H_4Cl_2(NO_2)_2$. B. Durch Erwärmen einer eisessigsauren Lösung von 2,7-Dichlor-naphthalin mit rauchender Salpetersäure (Alén, Bl. [2] 36, 434). Hellgelbe Prismen, die an der Luft grün werden. F: 245° bis 246°.
- 4-Brom-1.5-dinitro-naphthalin $C_{10}H_5O_4N_2Br=C_{10}H_5Br(NO_2)_2$. B. Neben 4-Brom-1.8-dinitro-naphthalin (s. u.) beim Auflösen von a-Brom-naphthalin in kalter rauchender Salpetersäure; man trennt die Isomeren durch Umkrystallisieren aus Alkohol und Aceton (Merz, Weith, B. 15, 2710). Tafeln (aus Benzol); Nadeln (aus Alkohol). F: 143°. Wird beim Erhitzen mit verd. Salpetersäure im geschlossenen Rohr auf 180° zu 3-Nitro-phthalsäure oxydiert.
- 4-Brom-1.8-dinitro-naphthalin $C_{10}H_5O_4N_2Br=C_{10}H_5Br(NO_2)_2$. B. Neben 4-Brom-1.5-dinitro-naphthalin (s. o.) beim Auflösen von a-Brom-naphthalin in 4 Tln. kalter rauchender Salpetersäure (Merz, Weith, B. 15, 2710). Bei der Nitrierung von 5-Brom-1-nitro-naphthalin mit Salpetersäure (D: 1,47) bei 30° (Ullmann, Consonno, B. 35, 2805). Gelbe Krystalle. F: 170,5° (M., W.), 170° (U., C.). Wird beim Erhitzen mit verd. Salpetersäure im geschlossenen Rohr auf 180° zu 3-Nitro-phthalsäure oxydiert (M., W.). Liefert durch Reduktion

mit SnCl₂ und Salzsäure 1.8-Diamino-naphthalin (U., C.). Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak 4.5-Dinitro-1-amino-naphthalin (U., C.). Liefert beim Erhitzen mit Sodalösung unter Druck 4.5-Dinitro-1-oxy-naphthalin (F: 208°) (U., C.).

1.2.4-Tribrom-x.x-dinitro-naphthalin $C_{10}H_3O_4N_2Br_3=C_{10}H_3Br_3(NO_2)_2$. B. Aus 1.2.4-Tribrom-naphthalin und rauchender Salpetersäure (Prager, B. 18, 2164). — Gelbe Flocken.

1.2.5-Trinitro-naphthalin (" δ -Trinitro naphthalin") $C_{10}H_5O_6N_3=C_{10}H_5(NO_2)_3$. B. Entsteht neben 1.3.5-Trinitro-naphthalin beim Erhitzen von 1 Tl. 1.5-Dinitro-naphthalin mit 40 Tln. Salpetersäure (D: 1,42) auf 110°; man behandelt das Reaktionsprodukt mit 70°/0 igem Alkohol, in welchem das 1.2.5-Trinitro-naphthalin leichter löslich ist als das Isomere (WILL, B. 28, 377). — Nadeln (aus Alkohol). F: 112—113°. — Gibt bei der Nitrierung 1.2.5.8-Tetranitro-naphthalin.

1.3.5-Trinitro-naphthalin (,, α -Trinitro naphthalin ") $C_{10}H_5O_6N_3=C_{10}H_6(NO_2)_3$. Zur Konstitution vgl. Will, B. 28, 378. — B. Beim Kochen von 1.5-Dinitro-naphthalin mit rauchender Salpetersäure (45° Bé), neben wenig α -Tetranitronaphthalin und 3-Nitro-phthalsäure (DE AGUIAR, B. 5, 897; vgl. DE AG., B. 5, 372). — Krystalle (aus Chloroform). Rhombisch bipyramidal (DE AG., B. 5, 373; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 373). F: 122° (DE AG., B. 5, 373). Leicht löslich in Eisessig und Alkohol; löslich in Chloroform (DE AG., B. 5, 374). — Bei der Oxydation durch Na $_2$ O $_2$ entsteht 3-Nitro-phthalsäure (W., B. 28, 378). Beim Behandeln mit einem Gemisch von rauchender Salpetersäure und rauchender Schwefelsäure entsteht 1.3.5.8-Tetranitro-naphthalin (W.). Die alkoh. Lösung wird durch KOH rot gefärbt (DE AG., B. 5, 374).

1.3.8-Trinitro-naphthalin (" β -Trinitronaphthalin") $C_{10}H_5O_6N_3=C_{10}H_5(NO_2)_3$. B. Bei 12—14-tägigem Erhitzen von Naphthalin mit rauchender Salpetersäure (LAUTEMANN, DE AGUIAR, B. [2] 3, 256; vgl. LAURENT, A. 41, 98). Beim Erhitzen von 1.8 Dinitro-naphthalin mit rauchender Salpetersäure (45° Bé), neben 1.3.6.8-Tetranitro-naphthalin und einer Nitrophthalsäure (DE A., B. 5, 375, 904). Bei 5 Minuten langem Kochen von 1 Tl, 1,8-Dinitro-naphthalin mit einem Gemisch von 5 Tln. rauchender Salpetersäure und 5 Tln. konz. Schwefelsäure (Beilstein, Kuhlberg, A. 169, 96). Man vermischt 1 Tl. 1.8-Dinitro-naphthalin mit 5 Tln. rauchender Salpetersäure (45° Bé) und fügt 5 Tle. konz. Schwefelsäure hinzu (DE A,. B. 5, 905). Aus 8-Nitro-naphthalin-carbonsäurc-(1) mit Salpeterschwefelsäure, neben 8.x.x-Trinitro-naphthalin-carbonsaure-(1) (F: 283°) (EKSTRAND, J. pr. [2] 38, 273). Aus 2.4.5-Trinitro-1-amino-naphthalin durch Elimination der Aminogruppe (STADEL, B. 14, 901). Aus 1.6.8-Trinitro-2-amino-naphthalin durch Diazotieren in salpetersaurer Lösung und Eintragen des Diazoniumnitrats in heißen Alkohol (St., B. 14, 901; A. 217, 174). — Darst. Man nitriert a-Nitro-naphthalin in konz.-schwefelsaurer Lösung mit äquimolekularen Mengen Salpetersäure, läßt das 1.5-Dinitro-naphthalin auskrystallisieren und behandelt alsdann die Lösung nochmals mit nitrierenden Mitteln (Salpeterschwefelsäure) (Friedländer, B. 32, 3531; F., v. Scherzer, C. 1900 I, 410; Kalle & Co., D. R. P. 117368; C. 1901 I, 347). - Krystalle (aus Alkohol, Chloroform oder Eisessig) (de A., B. 5, 375, 905). F: 218° (de A., B. 5, 375). Sehr wenig löslich in Äther (L., de A.) und in Chloroform (de A., B. 5, 375). 100 ecm 88°/oiger Alkohol lösen bei 23° 0,046 g (L., de A.). — Gibt bei Einw. von Alkalien alkalilösliche braune Produkte (Höchster Farbw., d. R. P. 127295; C. 1902 I, 191). Löst sich in Natriumdisulfit in der Kälte unverändert auf; beim Erwärmen entstehen Nitroaminonaphtholsulfonsäuren (F., v. Sch.).

1.4.5-Trinitro-naphthalin (" γ -Trinitronaphthalin") $C_{10}H_5O_6N_3=C_{10}H_5(NO_2)_3$. Zur Konstitution vgl. Will, B. 28, 377. — Darst. Man übergießt 9 g 1.5-Dinitro-naphthalin mit 150 g rauchender Salpetersäure (45° Bé) und setzt 150 g konz. Schwefelsäure hinzu (de Agular, B. 5, 904; vgl. Beilstein, Kuhlberg, A. 169, 97). — Krystalle (aus Chloroform) (de A.). Hellgelbe Blättchen (aus Salpetersäure) (B., K.). F: 154° (de A.). 1 Tl. löst sich bei 18,5° in 95,06 Tln. Benzol, in 156,6 Tln. CHCl $_3$, in 260,3 Tln. Åther, in 894,1 Tln. 90°/ $_0$ igem Alkohol, in 4017 Tln. CS $_2$, in 20193 Tln. Ligroin (Kp: 100°) (B., K.). — Gibt bei der Oxydation durch Na $_2$ O $_2$ 3-Nitro-phthalsäure und durch verdünnte Salpetersäure bei 150° 3.6-Dinitro-phthalsäure (Will, B. 28, 377). Beim Nitrieren mit einem Gemisch von rauchender Salpetersäure und rauchender Schwefelsäure entstehen 1,3.5.8- und 1,2.5.8-Tetranitro-naphthalin (W.).

2-Chlor-1.6 (?).8-trinitro-naphthalin $C_{10}H_4O_6N_3Cl=C_{10}H_4Cl(NO_2)_3$. B. Durch Verreiben von β -Chlor-naphthalin mit konz. Schwefelsäure, Zufügen von 2 Mol.-Gew. konz. Salpetersäure und 8-10-stdg. Erwärmen, neben 2-Chlor-1.8-dinitro-naphthalin (SCHEID, B. 34, 1818). — Schmilzt, mehrmals aus Eisessig umkrystallisiert, unscharf bei 145°.

- 1.3-Dichlor-x.x.x-trinitro-naphthalin $C_{10}H_3O_6N_3Cl_2 = C_{10}H_3Cl_2(NO_2)_3$. B. Dureh Behandeln von 1.3-Dichlor-naphthalin mit Salpetersehwefelsäure (WIDMAN, Bl. [2] 28, 509; CLEVE, B. 23, 956). Gelbe Prismen (aus Eisessig). F: 178° (W.). Löslich in CHCl₃ und in kochendem Eisessig, wenig löslich in Alkohol (W.).
- 2.6-Dichlor-x.x.x-trinitro-naphthalin $C_{10}H_3O_6N_3Cl_2=C_{10}H_3Cl_2(NO_2)_3$. B. Dureh Koehen von 2.6-Dichlor-naphthalin mit rauchender Salpetersäure (ALEN, Bt. [2] 36, 435). Hellgelbe Nadeln. F: 198–200°.
- 2.7-Dichlor-x.x.x-trinitro-naphthalin $C_{10}H_3O_6N_3Cl_2=C_{10}H_3Cl_2(NO_2)_3$. B. Dureh Behandeln von 2.7-Diehlor-naphthalin mit rauchender Salpetersäure (ALÉN, Bl. [2] 36, 434). Blaßgelbe Nadeln. F: 200–201°.
- 1.2.5.8-Tetranitro-naphthalin (" δ -Tetranitronaphthalin") $C_{10}H_4O_8N_4=C_{10}H_4$ (NO₂) $_4$. B. Beim Eintragen von 1.5-Dinitro-naphthalin in 10 Tle. eines Gemisehes von Salpetersäure (D: 1,45–1,52) und rauchender Schwefelsäure (D: 1,88), neben 1.3.5.8-Tetranitronaphthalin und anderen Produkten; man trägt das Reaktionsgemisch in Eiswasser ein, filtriert den Niederschlag ab, trocknet ihn bei 100° und zieht ihn ersehöpfend mit Aceton aus; hierbei bleibt die 1.2.5.8-Tetranitroverbindung ungelöst, während die 1.3.5.8-Tetranitroverbindung in Lösung geht (Will, B. 28, 369). Aus 1.2.5-Trinitro-naphthalin dureh Nitrieren (W., B. 28, 378). Aus 1.4.5-Trinitro-naphthalin dureh Nitrieren mit einem Gemisch von rauchender Salpetersäure und rauchender Sehwefelsäure (W., B. 28, 377). Nadeln (aus Athylbenzoat); Prismen (aus Salpetersäure vom spez. Gew.: 1,52). Zersetzt sieh von etwa 270° ab, ohne bis 310° zu schmelzen; kaum löslieh in Alkohol, Methylalkohol, Chloroform, Eisessig, Aceton (W., B. 28, 369). Bei der Oxydation mit Na₂O₂ entsteht 3.6-Dinitro-phthalsäure (W., B. 28, 375). Durch Reduktion mit SnCl₂ + Salzsäure und Koehen des Produktes erst mit verdünnter Natronlauge, dann mit verdünnter Salzsäure wird Naphthazarin erhalten (W., B. 28, 2234). Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 235° entsteht ein bei 175° sehmelzendes Tetrachlornaphthalin (Lobry de Bruyn, van Leent, R. 15, 87). 1.2.5.8-Tetranitro-naphthalin liefert mit Natriummethylat ein bei 191° sehmelzendes Trinitromethoxynaphthalin (Syst. No. 538a) (W., B. 28, 372).
- 1.3.5.8-Tetranitro-naphthalin (" γ -Tetranitronaphthalin") $C_{10}H_4O_8N_4=C_{10}H_4$ (NO₂)₄. B. Aus 1.5-Dinitro-naphthalin durch Nitrierung (s. bei 1.2.5.8-Tetranitro-naphthalin) (WILL, B. 28, 368). Aus 1.3.5-Trinitro-naphthalin durch ein Gemisch von rauchender Salpetersäure und rauchender Schwefelsäure (W., B. 28, 378). Aus 1.4.5-Trinitro-naphthalin durch ein Gemisch von rauchender Salpetersäure und rauchender Schwefelsäure (W., B. 28, 377). Hellgelbe Tetraeder (aus Aceton). F: 194—195° (W.). Schwer löslich in Alkohol, CHCl₃ und Eisessig, leicht in Aceton und konz. Salpetersäure (W.). Bei der Oxydation entsteht 3.6-Dinitro-phthalsäure (W.). Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 240° ein bei 131° schmelzendes (nicht rein erhaltenes) Pentachlornaphthalin (Lobry der Bruyn, van Leent, R. 15, 87). Gibt mit Natriummethylat das bei 186° schmelzende 4.5.7- oder 4.6.8-Trinitro-1-methoxy-naphthalin (Syst. No. 537) (W.). Färbt sich mit Alkalien rot (W.).
- 1.3.6.8-Tetranitro-naphthalin (" β -Tetranitronaphthalin") $C_{10}H_4O_8N_4=C_{10}H_4$ (NO_2)₄. Zur Konstitution vgl. WILL, B. 28, 379. B. In geringer Menge neben 1.3.8-Trinitro-naphthalin und anderen Produkten beim Nitrieren von 1.8-Dinitro-naphthalin mit rauehender Salpetersäure (45^0 Bé) in der Wärme (DE AGUIAR, B. 5, 375, 904). Aus 1.8-Dinitro-naphthalin durch ein Gemisch von rauehender Salpetersäure (D: 1,52) und rauehender Schwefelsäure (D: 1,58) in der Kälte (W., B. 28, 370). Aus 1.3.8-Trinitro-naphthalin mit rauehender Salpetersäure bei 100^0 im Druckrohr (Lautemann, de A., Bl. [2] 3, 261). Nadeln (aus Alkohol). F: 203^0 (W.), 200^0 (L., de A.). Explodiert heftig bei starkem Erhitzen (L., de A.). Beim Erhitzen mit verd. Salpetersäure entsteht 3.5-Dinitro-phthalsäure (W.).
- 1.5.x.x-Tetranitro-naphthalin ("a-Tetranitronaphthalin") $C_{10}H_4O_8N_4 = C_{10}H_4$ (NO_2)₄. B. In geringer Menge neben 1.3.5-Trinitro-naphthalin und 3-Nitro-phthalsäure bei 8-stdg. Koehen von 1.5-Dinitro-naphthalin mit roter rauehender Salpetersäure (45° Bé), in der Weise, daß nach der angegebenen Zeit die Flüssigkeitsmenge auf 1 /₅ ihres ursprüngliehen Volums reduziert ist (DE AGULAR, B. 5, 897; vgl. DE A., B. 5, 374, sowie ferner WILL, B. 28, 367). Hellgelbe Krystalle (aus CHCl₃). Krystallographisches: DE A., B. 5, 375. F: 259°; fast unlöslich in Alkohol (DE A., B. 5, 374). Detoniert beim Erhitzen; die alkoh. Lösung wird dureh Kalilauge oder Ammoniak blutrot gefärbt (DE A., B. 5, 375).
- 4-Brom-1.3.5.8-tetranitro-naphthalin $C_{10}H_3O_3N_4Br=C_{10}H_3Br(NO_2)_4$. B. Aus 4-Brom-1.5-dinitro-naphthalin durch Nitrieren mit einem Gemisch von rauchender Salpetersäure

und konz. Schwefelsäure zunächst bei $60-70^{\circ}$ und schließlich bei $80-90^{\circ}$ (Merz, Weith, B. 15, 2718, 2719). — Nadeln (aus Eisessig). F: 245°. Fast unlöslich in kochendem Alkohol und Benzol, sehr schwer löslich in kochendem Eisessig. — Liefert bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure (D: 1,2) im geschlossenen Rohr bei 165° 3.6-Dinitro-phthalsäure. Wird von NH₃ oder Anilin leicht angegriffen und in 2.4.5.8-Tetranitro-1-amino-naphthalin (Syst. No. 1722) bezw. 2.4.5.8-Tetranitro-1-anilino-naphthalin übergeführt.

4-Brom-1.3.6.8-tetranitro-naphthalin $C_{10}H_3O_8N_4Br=C_{10}H_3Br(NO_2)_4$. B. Aus 4-Brom-1.8-dinitro-naphthalin durch Nitrieren mit einem Gemisch von rauchender Salpetersäure und konz. Schwefelsäure zunächst bei $60-70^\circ$ und schließlich bei $80-90^\circ$ (Merz, Weffh, B. 15, 2712). — Nadeln (aus Benzol). F: $189-189,5^\circ$. 1 Tl. löst sich bei 18° in 27 Tln. Benzol. — Liefert beim Erhitzen mit verd. Salpetersäure (D: 1,15) im geschlossenen Rohr auf 150° 3.5-Dinitro-phthalsäure. Wird schon durch kalte Natronlauge in NaBr und 2.4.5.7-Tetranitro-1-oxy-naphthalin (Syst. No. 537) zerlegt. Gibt mit Ammoniak 2.4.5.7-Tetranitro-1-amino-naphthalin.

g) Azido-Derivate.

- 1-Azido-naphthalin, 1-Triazo-naphthalin, a-Naphthylazid, a-Diazonaphthalinimid $C_{10}H_7N_3=C_{10}H_7\cdot N_3$. B. Man löst 30 g a-Naphthylamin in 180 ccm Eisessig und 80 ccm konz. Schwefelsäure, diazotiert mit 15 g NaNO₂, fügt 5 g Harnstoff zur kalten Lösung und dann 15 g Natriumazid in 50 ccm Wasser (Forster, Fierz, Soc. 91, 1945). Prismen. F: 12°; zersetzt sich gegen 110° unter 2 mm Druck (Fo., Fi.). $D^{24.9}$: 1,1713 (Philip, Soc. 93, 919). Leicht löslich in Alkohol, Ather, Aceton (Fo., Fi.). $n_{\alpha}^{24.9}$: 1,64481; $n_{b}^{6.9}$: 1,65501 (Ph.). Ist gegen alkoh, Kalilauge beständig; konz. Schwefelsäure spaltet Stickstoff ab; Salpetersäure (D: 1,42) führt in 4-Nitro-1-azido-naphthalin über (Fo., Fi.). Mit Phenylmagnesiumbromid entsteht Phenyl- α -naphthyl-triazen $C_{10}H_7\cdot N:N\cdot NH\cdot C_6H_5$ (Dimroth, Eble, Gruhl, B. 40, 2400).
- 2-Azido-naphthalin, 2-Triazo-naphthalin, β-Naphthylazid, β-Diazonaphthalinimid $C_{10}H_7N_3=C_{10}H_7\cdot N_3$. B. Aus diazotiertem β-Naphthylamin mit salzsaurem Hydroxylamin und Soda oder mit Natriumazid in Gegenwart von Harnstoff (Forster, Fierz, Soc. 91, 1949). Aus β-Naphthalin-azo-ameisensäureamid mit alkal. Natriumhypochloritlösung (unter Umlagerung) (Ďarapsky, B. 40, 3036; J. pr. [2] 76, 461). Nadeln (aus Petroläther), Prismen (aus Alkohol). F: 33° (Fo., Fr.), 31—32° (D.). Ziemlich lösich in organischen Mitteln, weniger in Alkohol und Methylalkohol, sehr wenig in siedendem Wasser (Fo., Fr.). Alkoholische Kalilauge spaltet keine Stickstoffwasserstoffsäure ab; 66°/oige Schwefelsäure spaltet 2 /3 des Stickstoffs ab; Salpetersäure (D: 1,42) führt in 1-Nitro-2-azido-naphthalin über (Fo., Fi.).
- x-Brom-2-azido-naphthalin $C_{10}H_6N_3Br=C_{10}H_6Br\cdot N_3$. B. Beim Eintragen von Brom- β -naphthalindiazoniumperbromid in konz. Ammoniak (MICHAELIS, B. 26, 2195). Nädelchen (aus Alkohol). F: 111°. Unlöslich in Ligroin, löslich in Benzol und Chloroform.
- 2-Nitro-1-azido-naphthalin $C_{10}H_6O_2N_4=O_2N\cdot C_{10}H_6\cdot N_3$. B. Man diazotiert 2-Nitro-1-amino-naphthalin in Eisessig und konz. Schwefelsäure und gibt zu der Diazoniumsalzlösung Harnstoff und Natriumazid (Forster, Fierz, Soc. 91, 1946). Gelbe Nadeln (aus verd. Aceton). F: $103-104^{\circ}$ (Zers.); leicht löslich in Aceton, Alkohol, Benzol, sehr wenig in heißem Petroläther (Fo., Fr.). Geht bei 150° unter Stickstoffentwicklung in β -Naphthochinondioximperoxyd (Syst. No. 674) über (Noelting, Kohn, Ch. Z. 18, 1095; Fo., Fi.). Zerfällt bei der Hydrolyse mit verd. alkoh. Kalilauge in N_3H und 2-Nitro-1-oxy-naphthalin (Fo., Ft.).
- 4-Nitro-1-azido-naphthalin $C_{10}H_6O_2N_4=O_2N\cdot C_{10}H_6\cdot N_3$. B. Man mischt 5 g 1-Azido-naphthalin mit 30 ccm Salpetersäure (D: 1,42) (Fo., Fi., Soc. 91, 1948). Aus diazotiertem 4-Nitro-1-amino-naphthalin mit Natriumazid (Fo., Fi.). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 99°. Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol und Methylalkohol, Benzol, heißem Petroläther. Heiße alkoh. Kalilauge spaltet in 4-Nitro-1-oxy-naphthalin und N_3H .
- 5-Nitro-1-azido-naphthalin $C_{10}H_5O_2N_4=O_2N\cdot C_{10}H_6\cdot N_3$. B. Aus diazotiertem 5-Nitro-1-amino-naphthalin mit Natriumazid (Forster, Fierz, Soc. 91, 1948). Gelbe Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 121°. Zersetzt sich bei 130°. Wird durch alkoh. Kalilauge in ein schwarzes Pulver verwandelt, ohne daß N_3H auftritt.
- 8-Nitro-1-azido-naphthalin $C_{10}H_6O_2N_4=O_2N\cdot C_{10}H_6\cdot N_3$. B. Aus diazotiertem 8-Nitro-1-amino-naphthalin mit Natriumazid (Forster, Fierz, Soc. 91, 1949). Farblose, sehr lichtempfindliche Prismen (aus Aceton). F: 130–131° (Zers.). Wird durch siedende alkoh. Kalilauge völlig zersetzt, ohne daß N_3H auftritt.

- 1-Nitro-2-azido-naphthalin $C_{10}H_6O_2N_4=O_2N\cdot C_{10}H_6\cdot N_3$. B. Beim Nitrieren von 2-Azido-naphthalin mit Salpetersäure (D: 1,42) (Fo., Fi., Soc. 91, 1950). Aus diazotiertem 1-Nitro-2-amino-naphthalin mit Natriumazid (Fo., Fi.). Gelbliche Nadeln (aus Aceton). F: 116—117° (Zers.) (Fo., Fi.). Geht beim Erwärmen in β -Naphthochinondioximperoxyd (Syst. No. 674) über (Noelting, Kohn, Ch. Z. 18, 1095; Fo., Fi.). Alkoholisches Schwefelammon liefert 1-Nitro-2-amino-naphthalin; 80% gige Schwefelsäure spaltet 2 /3 des Azoimidstickstoffs ab; alkoholische Kalilauge spaltet 2 /3 des Azoimidstickstoffs ab; alkoholische Kalilauge spaltet 2 /3 des Azoimidstickstoffs ab;
- 5-Nitro-2-azido-naphthalin $C_{10}H_6O_2N_4=O_2N\cdot C_{10}H_6\cdot N_3$. B. Aus diazotiertem 5-Nitro-2-amino-naphthalin mit Natriumazid (Fo., Fr., Soc. 91, 1951). Braungelbe Nadeln (aus Aceton). F: 133,5°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Methylalkohol, sehr leicht in Essigester, Eisessig. Ist beim Erhitzen in Lösungen beständig. Heiße alkoh. Kalilauge spaltet nicht N_3H ab.
- 8-Nitro-2-azido-naphthalin $C_{10}H_6O_2N_4=O_2N\cdot C_{10}H_6\cdot N_3$. B. Aus diazotiertem 8-Nitro-2-amino-naphthalin mit Natriumazid (Fo., Fr., Soc. 91, 1951). Gelbe Prismen (aus verd. Aceton). F: 108°. Alkoholische Kalilauge spaltet nicht N_3H ab.

h) AsO-Derivate.

Naphthylarsenoxyde $C_{10}H_7OAs = C_{10}H_7AsO$ s. Syst. No. 2317.

2. Kohlenwasserstoffe $C_{11}H_{10}$.

- 1. 1-[1³-Metho-buten-(1³)-in-(1¹)-yl]-benzol, Isopropenyl-phenyl-acetylen, β -Methyl-5-phenyl-[a-buten-y-in] $C_{11}H_{10}=C_6H_5\cdot C:C\cdot C(CH_3):CH_2$. B. Man kocht den Alkohol $C_6H_5\cdot C:C\cdot C(OH)(CH_3)_2$ einige Stunden mit 5°/aiger Schwefelsäure, destilliert zunächst im Wasserdampfstrom und alsdann im Vakuum (Skossarewski, \mathcal{H} . 37, 646; C. 1905 II, 1018). Flüssig. Kp₇: 88°.
- 2. 1-Methyl-naphthalin, α-Methyl-naphthalin C₁₁H₁₀ = C₁₀H₇·CH₃·V. Im Erdöl: Tammann, D. R. P. 95579; Frdl. 5, 41; Jones, Wootton, Soc. 91, 1149. B. Bei der trocknen Destillation der Steinkohle, daher im Steinkohlenteer enthalten (SCHULZE, B. 17, 844, 1528). Bei der Leuchtgasgewinnung aus Naphtharückständen; findet sich daher in dem hierbei abfallenden Teer (LJUBAWIN, Ж. 31, 358; C. 1899 II, 118). Durch Einw. von Athylenbromid in AlCl₃ auf Naphthalin und Destillation des Reaktionsprodukts, im Gemisch mit β-Methyl-naphthalin (Roux, A. ch. [6] 12, 299). Aus α-Brom-naphthalin mit Natrium und Methyljodid (Fittig, Remsen, A. 155, 114). Aus α-Naphthyl-essigsäure beim Glühen mit Kalk (Boessneck, B. 16, 1547). Darst. Aus Steinkohlenteerfraktionen: Wichelhaus, B. 24, 3918; Wendt, J. pr. [2] 46, 317; aus Erdöldestillationsprodukten: Tammann. Fluorescenzfreies (Schu., B. 17, 845; We.) Öl. F: -22° (We.). Kp₇₅₉: 240-243° (korr.) (We.); Kp: 241° (T.). Mit Wasserdampf flüchtig (We.). D^{11,6}: 1,0287 (F., R.); D¹⁹: 1,0005 (We.); D: 1,007 (T.). Leicht löslich in Alkohol und Ather (We.). Gibt mit konz. Schwefelsäure zwei Sulfonsäuren (We.). Leitet man Chlor bei gewöhnlicher Temperatur im diffusen Licht in α-Methyl-naphthalin, so entsteht ein Reaktionsprodukt, das mit alkoh. Kali eso-Trichlor-1-methyl-naphthalin entsteht 1¹-Chlor-1-methyl-naphthalin (Sche.; Wislicenus, Wern, B. 38, 506). Bei der Einw. von Chlor auf α-Methyl-naphthalin (Sche.). Bei der Einw. von Brom auf α-Methyl-naphthalin im direkten Sonnenlicht entsteht eso-Brom-1-methyl-naphthalin (Schu., B. 17, 1528; Sche.). Beim Eintragen von Brom in auf 200° erhitztes α-Methyl-naphthalin entsteht 1¹-Brom-1-methyl-naphthalin (Schu., B. 17, 1528; Sche.). Beim Eintragen von Brom in auf 200° erhitztes α-Methyl-naphthalin entsteht 1¹-Brom-1-methyl-naphthalin (Schu., B. 17, 1528; Sche.).

Verbindung von α-Methyl-naphthalin mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

eso-Chlor-1-methyl-naphthalin $C_{11}H_9Cl=C_{10}H_6Cl\cdot CH_3$. B. Beim Einleiten von 1 Mol.-Gew. Chlor in α -Methyl-naphthalin an der Sonne (Scherler, B. 24, 3930). — Flüssig. Kp $_{30}$: $167-169^{\circ}$.

Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

1¹-Chlor-1-methyl-naphthalin, a-Menaphthylchlorid $C_{11}H_9Cl = C_{10}H_7 \cdot CH_2Cl$. B. Beim Einleiten von Chlor in siedendes a-Methyl-naphthalin (Scherler, B. 24, 3929; Wislicenus, Wren, B. 38, 506). — Flüssig. Kp_{25} : $167-169^{\circ}$ (Sch.); Kp_{15} : $148-153^{\circ}$ (Wi., Wr.). Siedet an der Luft nicht unzersetzt (Sch.).

eso-Trichlor-1-methyl-naphthalin $C_{1:}H_7Cl_3 = C_{10}H_4Cl_3 \cdot CH_3$. B. Man leitet bei gewöhnlicher Temperatur Chlor in a-Methyl-naphthalin und zerlegt das Produkt durch alkoh, Kali (Scherler, B. 24, 3927). — Nadeln. F: 145—146°.

eso-Brom-1-methyl-naphthalin $C_{11}H_9Br=C_{10}H_6Br\cdot CH_3$. B. Durch Vermischen der Lösungen von a-Methyl-naphthalin und 1 Mol.-Gew. Brom im Sonnenlicht in CS_2 oder ohne Lösungsmittel (Schulze, B. 17, 1528; Schebler, B. 24, 2930). Isolierung mittels der Pikrinsäureverbindung: Schu. — Flüssig. Destilliert unter geringer Zersetzung bei 298° (korr.) (Schu.); Kp₃₀: 178—179° (Sche.).

Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

- 1¹-Brom-1-methyl-naphthalin, a-Menaphthylbromid $C_{11}H_{9}Br=C_{10}H_{7}$ $CH_{2}Br.$ B. Beim Eintragen von Brom in a-Methyl-naphthalin, das auf 200° erhitzt wird (Schmidlin, Massini, B. 42, 2389). Ol. Kp₁₈: 183°.
- eso-Nitro-1-methyl-naphthalin $C_{11}H_9O_2N=O_2N\cdot C_{10}H_6\cdot CH_3$. B. Beim Eintröpfeln von 23 g Salpetersäure (D: 1,48) in 30 g a-Methyl-naphthalin, gelöst in 45 g Eisessig (Scherler, B. 24, 3932). Bleibt bei -21° flüssig. Kp_{27} : $194-195^{\circ}$.
- 1¹-Nitro-1-methyl-naphthalin, a-Naphthyl-nitromethan $C_{11}H_9O_2N=C_{10}H_7\cdot CH_2\cdot NO_2$. B. Durch Kochen der Natriumverbindung des a-Naphthyl-isonitro-acetonitrils $C_{10}H_7\cdot C(CN)$: NO·ONa + H_2O (Syst. No. 951) mit mindestens 20°/oiger Natronlauge und Ansäuern (W. Wislicenus, Wren, B. 38, 508). Gelbliche Nädelchen (aus Petroläther). F: 72—73°. Liefert mit Natronlauge bei 150—160° Dinaphthyläthylen $C_{10}H_7\cdot CH: CH\cdot C_{10}H_7$.
- 3. 2-Methyl-naphthalin, β -Methyl-naphthalin $C_{11}H_{10}=C_{10}H_7\cdot CH_3$. V. Im Erdöl (Tammann, D. R. P. 95579; Frdl. 5, 41; Jones, Wootton, Soc. 91, 1149). B. Bei der trocknen Destillation der Steinkohle, daher im Steinkohlenteer enthalten (Schulze, B. 17, 843; vgl. Reingruber, A. 206, 375). Bei der Leuchtgasgewinnung aus Naphtharückständen; findet sich in dem hierbei abfallenden Teer (LJUBAWIN, 31, 358; C. 1899 II, 118). Bei der Destillation von Kolophonium mit Zinkstaub (CIAMICIAN, B. 11, 272). Durch Einw. von Methylenchlorid auf Naphthalin in Gegenwart von AlCl₃ und Destillation des Reaktionsprodukts (Bodroux, Bl. [3] 25, 496). Durch Einw. von Athylidenchlorid auf Naphthalin in Gegenwart von AlCl₃ und Destillation des Reaktionsprodukts (Bodroux, Bl. [3] 25, 492; Homer, Soc. 97, 1142). Durch Einw. von Athylenbromid auf Naphthalin in Gegenwart von AlCl3 und Destillation des Reaktionsprodukts (im Gemisch mit a-Methylnaphthalin) (Roux, A. ch. [6] 12, 297). Beim Glühen von 1-Oxy-2-methyl-naphthalin oder von 4-Oxy-1-methyl-naphthalin mit Zinkstaub (FITTIG, LIEBMANN, A. 255, 264, 273). Von 4-Oxy-1-methyl-naphthalin mit Linkstaud (FIFTIG, LIEBMANN, A. 255, 264, 273). —

 Darst. aus Steinkohlenteerfraktionen: Schulze, B. 17, 843; Wichelhaus, B. 24, 3919;

 Wendt, J. pr. [2] 46, 319. Darstellung aus Erdöldestillationsprodukten: Tammann. —

 Tateln. Monoklin (Fock, B. 27, 1247). F: 37–38° (Fi., Lie.), 32,5° (Schu.), 32° (T.). Kp₇₆₀:

 240–242° (Bo.); Kp: 241–242° (korr.) (Schu.). — Leitet man bei direktem Sonnenlicht Chlor in β-Methyl-naphthalin, bis die Gewichtszunahme einem Atomgewicht Chlor entspricht, so erhält man eso-Chlor-2-methyl-naphthalin (s. u.) (Scherler, B. 24, 3931). Bei langem Einleiten von Chlor in diffusem Licht entsteht [Chlor-β-methyl-naphthalin]-tetra
 chlorid (S. 501) (Schu.). Beim Einleiten von Chlor in sindendes β Methyl naphthalin artstaht chlorid (S. 501) (SCHE.). Beim Einleiten von Chlor in siedendes β-Methyl-naphthalin entsteht 2¹-Chlor-2-methyl-naphthalin (Schulze, B. 17, 1529). β -Methyl naphthalin liefert im direkten Sonnenlicht mit der äquimolekularen Menge Brom in Schwefelkohlenstofflösung eso-Brom-2-methyl-naphthalin (Schu., B. 17, 1528). Behandelt man β -Methyl-naphthalin bei 240 $^{\circ}$ mit Bromdämpfen, so entsteht 2^1 -Brom-2-methyl-naphthalin (Schu., B. 17, 1529). Läßt man in überschüssiges Brom bei Gegenwart von AlBr₃ β -Methyl-naphthalin tropfen, so entsteht eso-Pentabrom-2-methyl-naphthalin (Bodroux, Taboury, Bl. [4] 5, 827). Behandelt man β -Methyl-naphthalin mit der gleichmolekularen Menge Salpetersäure (D: 1,36), fügt ein dieser gleiches Vol. konz. Schwefelsäure hinzu und erhitzt nahezu zum Sieden, so erhält man eso-Nitro-2-methyl-naphthalin neben wenig eso-Dinitro-2-methyl-naphthalin (Schu., B. 17, 844). Verbindung von β-Methyl-naphthalin mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- eso-Chlor-2-methyl-naphthalin $C_{11}H_9Cl=C_{10}H_6Cl\cdot CH_3$. B. Beim Chlorieren von β -Methyl-naphthalin an der Sonne (Scherler, B. 24, 2931). Öl. Kp₂₅: 159–161°. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 2¹-Chlor-2-methyl-naphthalin, β -Menaphthylchlorid $C_{11}H_9Cl = C_{10}H_7 \cdot CH_2Cl$. B. Beim Einleiten von Chlor in auf 240—250° erhitztes β -Methyl-naphthalin (SCHULZE, B. 17, 1529). Blättchen (aus Alkohol). F: 47°. Kp₂₀: 168°. Gibt bei der Oxydation mit Bleinitratlösung β -Naphthaldehyd, mit alkalischer Permanganatlösung β -Naphthoesäure.
- eso-Dichlor-2-methyl-naphthalin $C_{11}H_8Cl_2=C_{10}H_5Cl_2\cdot CH_3$. B. Man behandelt β -Methyl-naphthalin längere Zeit unter Kühlung mit Chlor, wäscht das Reaktionsprodukt mit Ligroin, wobei [Chlor- β -methyl-naphthalin]-tetrachlorid (S. 501) ungelöst bleibt, verdunstet die Ligroinlösung und behandelt den Verdunstungsrückstand mit alkoh. Kali; man erhält eso-Dichlor-2-methyl-naphthalin und eso-Tetrachlor-2-methyl-naphthalin, welche durch Vakuumdestillation annähernd getrennt werden (Scherler, B. 24, 3921). Öl. Kp₂₀: 189°.

eso-Trichlor-2-methyl-naphthalin $C_{11}H_7Cl_3=C_{10}H_4Cl_3\cdot CH_3$. B. Aus [Chlor- β -methyl-naphthalin $C_{11}H_7Cl_3=C_{10}H_4Cl_3\cdot CH_3$. naphthalin]-tetrachlorid (S. 501) und alkoholischem Kali (Scherler, B. 24, 3924). — Nadeln (aus Alkohol). F: 182°. Leicht löslich in Äther und Chloroform, Eisessig und heißem Alkohol, weniger in kaltem Alkohol.

1.2¹.2¹.2¹-Tetrachlor-2-methyl-naphthalin, 1-Chlor-2-[trichlormethyl]-naphthalin $C_{11}H_6Cl_4=C_{10}H_6Cl\cdot CCl_3$. B. Bei 3-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. der Verbindung $(CH_3)^3C_{10}H_6(O\cdot POCl_2)^1$ (Syst. No. 538a) mit $1^1/_4$ Mol.-Gew. PCl_5 im geschlossenen Rohr auf 180° (Wolffenstein, B. 21, 1190). — Krystalle (aus Ligroin), F: 73°. Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. — Liefert beim Kochen mit Essigsäure 1-Chlor-naphten school of the state thalin-carbonsaure-(2). Gibt beim Kochen mit Dimethylanilin und ZnCl₂ grüne Farbstoffreaktion.

eso-Tetrachlor-2-methyl-naphthalin· $C_{11}H_6Cl_4=C_{10}H_3Cl_4\cdot CH_3\cdot$ B. Siehe eso-Dichlor-2-methyl-naphthalin. — Nadeln (aus Alkohol). F: 140–146° (SCHERLER, B. 24, 3926).

eso-Brom-2-methyl-naphthalin $C_{11}H_0Br=C_{10}H_6Br\cdot CH_3$. B. Aus β -Methyl-naphthalin mit der gleichmolekularen Menge Brom in Schwefelkohlenstofflösung im Sonnenlicht (Schulze, B. 17, 1528). — Flüssig. Kp: 296° (korr.). Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

2¹-Brom-2-methyl-naphthalin, β -Menaphthylbromid $C_{11}H_9Br = C_{10}H_7 \cdot CH_2Br$. B. Beim Einleiten von Brom in auf 240° erhitztes β -Methyl-naphthalin (SCHULZE, B. 17, 1529). — Blättchen (aus Alkohol). F: 56°. Kp₁₀₀: 213°. — Gibt bei der Oxydation mit Bleinitratlösung β -Naphthaldehyd, mit alkal. Permanganatlösung β -Naphthoesäure. Verbindet sich nicht mit Pikrinsaure.

eso-Pentabrom-2-methyl-naphthalin $C_{11}H_5Br_5 = C_{10}H_2Br_5 \cdot CH_3$. B. Durch tropfenweisen Zusatz von 5 g β -Methyl-naphthalin zu einer Lösung von 1 gAluminium in 100 g Brom (Bodroux, Taboury, Bl. [4] 5, \$27). — Nadeln (aus Brombenzol). F: 285—286°.

eso-Nitro-2-methyl-naphthalin $C_{11}H_9O_2N = O_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot CH_3$. Darst. Man übergießt β -Methyl-naphthalin mit 1 Mol.-Gew. Salpetersäure (D: 1,36), setzt nach beendeter Einwirkung ein der Salpetersäure gleiches Vol. konz. Schwefelsäure hinzu, erhitzt zum Kochen und krystallisiert das erhaltene Produkt aus Alkohol um, wobei sich zunächst etwas eso-Dinitro-2-methyl-naphthalin (s. u.) ausscheidet (Schulze, B. 17, 844). — Farblose Nadeln. F: 81° (Sch.), 80° (Bodroux, Bl. [3] 25, 494). Zersetzt sich beim Sieden an der Luft, destilliert aber unzersetzt bei 40 mm Druck (Sch.).

21-Nitro-2-methyl-naphthalin, β -Naphthyl-nitromethan $C_{11}H_9O_2N=C_{10}H_1\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH$ NO₂. B. Durch Kochen der Natriumverbindung des β-Naphthyl-isonitro-acetonitrils C₁₀H₂. C(CN): NO·ONa (Syst. No. 951) mit Natronlauge und Ansäuern der erkalteten Lösung (W. WISLICENUS, WREN, B. 38, 510). — Schmilzt unscharf gegen 72° und zersetzt sich wenige Grade höher. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Beim Erhitzen mit 10% iger Natronlauge auf 180--2000 entsteht Dinaphthyläthylen C₁₀H₇·CH: CH·C₁₀H₇·

eso-Dinitro-2-methyl-naphthalin $C_{11}H_8O_4N_2=(O_2N)_2C_{10}H_5\cdot CH_3$. B. Siehe eso-Nitro-2-methyl-naphthalin. — Nadeln. F: 206° (Schulze, B. 17, 844). Schwer löslich in Alkohol.

3. Kohlenwasserstoffe $C_{12}H_{12}$.

1. [a-Ātho-vinyl]-phenyl-acetylen, β-Āthyl-δ-phenyl-[a-buten-γ-in] C₁₂H₁₂ = C₆H₅·C:C·C(CH₂)·CH₂·CH₃ oder [a-Metho-a-propenyl]-phenyl-acetylen, γ-Methyl-ε-phenyl-[β-penten-δ-in] C₁₂H₁₂ = C₆H₅·C:C·C(CH₃):CH·CH₃. B. Man behandelt Phenyl-propionyl-acetylen C₆H₅·C:C·CO·C₂H₅ in Ather mit Methylmagnesiumjodid bei -10°, zersetzt die zunächst entstehende Additionsverbindung C₆H₅·C:C·C(CH₃)(O·MgI)·C₂H₅+ (C₂H₅)₂O mit Essigsäure und destilliert das Reaktionsprodukt, wobei Wasserabspaltung aus dem primär gebildeten Alkohol C₆H₅·C:C·C(CH₃)(OH)·C₂H₅ erfolgt (BRACHIN, Bl. [3] 35, 1177; MOUREU, A. ch. [8] 7, 544). Man kocht den Alkohol C₆H₅·C:C·C(CH₃)(OH)·C₂H₅ mit 5°/₀iger Schwefelsäure (Bork,). 37, 649; C. 1905 II, 1019). — Fast farblose Flüssigkeit von aromatischem Geruch. Kp₁₅: 113—115° (BR.; M.); Kp₉: 102—103° (Bo.). D¹³· 0,930¹ (Br.; M.); D²⁰₈: 0,930⁵ (Bo.). n³a: 1,57675; n³b: 1,5828¹; n³y: 1,6195⁴ (Br.; M.). Molekulare Refraktion und Dispersion: M.. C. 7, 141, 894; Bl. [3] 35, 38; A. ch. [8] 7, 544. — Verändert Refraktion und Dispersion: M., C. r. 141, 894; Bl. [3] 35, 38; A. ch. [8] 7, 544. — Verändert sich beim Stehen in zugeschmolzenen Röhren (Bo.). Durch Behandlung mit konz. Schwefelsäure erhält man den Alkohol C₆H₅·C:C·C(CH₃)(OH)·C₂H₅ zurück (Bo.).

2. 1-Phenyl-cyclohexadien-(2.5) [L.R.-Bezf.: Phenyl-3-cyclohexadien-1.4] $C_{12}H_{12} = C_0H_5 \cdot CH < CH \cdot CH > CH_2$.

- $\textbf{3.5-Dichlor-1-phenyl-cyclohexadien-(2.5)} \cdot \mathrm{C}_{10}\mathrm{H}_{10}\mathrm{Cl}_2 = \mathrm{C}_{6}\mathrm{H}_{5} \cdot \mathrm{CH} < \overset{\mathrm{CH:CCl}}{\mathrm{CH:CCl}} > \mathrm{CH}_{2}. \quad B.$ Bei Einw, von 2 Mol.-Gew. Phosphorpentachlorid auf 1 Mol.-Gew. 1-Phenyl-cyclohexandion-(3.5), gelöst in CHCl₃, in der Kälte (Knoevenagel, B. 27, 2340). — Öl. Kp₂₀: 1780 bis 1790 (geringe Zers.).
- 3. 1-Phenyl-cyclohexadien-(x.x) $C_{12}H_{12} = C_6H_5 \cdot C_6H_7$. B. Beim Erhitzen von Diphenyltetrahydriddibromid $C_6H_5 \cdot C_6H_9Br_2$ (S. 503) mit alkoh. Kali (Bamberger, Lodter, B. 21, 843). Flüssig. Kp: 247—249°. Nimmt direkt 2 Atome Brom auf.
 - 4. 1-Phenyl-cyclohexadien-(x.x) $C_{12}H_{12} = C_6H_5 \cdot C_6H_7$.
- x-Brom-1-phenyl-cyclohexadien-(x.x), Bromdihydrodiphenyl $C_{12}H_{11}Br = C_{\underline{6}}H_{\underline{5}}$ C_6H_6Br , B. Beim Behandeln von Tribromdiphenylhexahydrid (S. 503) mit alkoh. Kali (BAMBERGER, LODTER, B. 21, 845). — Gelbes Öl. — Zerfällt bei der Destillation völlig in HBr und Diphenyl.
- 5. 1-Methyl-3-phenyl-cyclopentadien-(2.4) (?) $C_{12}H_{12} =$
- $C_6H_5 \cdot \overline{C} : \overline{CH}$ CH · CH₃ (?). B. Durch Einw. von 1-Phenyl-cyclopenten-(1)-on-(3) auf Methylmagnesiumjodid in Äther (Borsche, Menz, B. 41, 207). — Krystalle (aus Benzol oder Petroläther). F: 62° . Kp₁₂: 151° . — Läßt sich in Wasserstoffatmosphäre längere Zeit aufbewahren; an der Luft färbt es sich und verharzt in einigen Stunden. Beim Behandeln mit Natrium und feuchtem Äther entsteht 1-Methyl-3-phenyl-cyclopentan. Wird aus der kirschroten Lösung in konz. Schwefelsäure durch Eiswasser unverändert gefällt. Mit FeCla entsteht in Äther eine zuerst violette, dann dunkelblaue krystallinische Fällung. Chlorwasserstoff färbt rotviolett.
- 6. 1-Äthyl-naphthalin, a-Äthyl-naphthalin $C_{12}H_{12}=C_{10}H_7\cdot C_2H_5$. B. Scheint in sehr geringer Menge neben anderen Produkten bei der Verhüttung (Destillation) der Quecksilbererze von Idria zu entstehen und daher im "Stuppfett" enthalten zu sein (Goldschmiedt, M. v. Schmidt, M. 2, 20) [Über die Zusammensetzung des Stuppfetts s. Go., v. Sch.]. Durch Behandeln eines Gemisches von α-Brom-naphthalin und Äthylbromid mit Natrium (FITTIG, REMSEN, A. 155, 118); man reinigt das Produkt durch Destillation im Vakuum (Canglutti, B. 13, 1671). Durch Reduktion von Methyl-a-naphthyl-keton mit Wasserstoff und fein verteiltem, bei 250° gewonnenem Nickel bei 180° (Darzens, Rost, C. r. 146, 933). — Bleibt bei -14° flüssig (F., R.). Kp: $251-252^\circ$ (F., R.); Kp₇₅₇,; 257° bis 259.5° (korr.) (nicht ganz unzersetzt); Kp₂₋₃: 100° (C.). D¹⁰: 1,0184 (F., R.); D⁰₀: 1,0204; $\mathbf{D}_{0}^{\text{ti,0}}$: 1,0123 (C.).

Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

- exo-Dichlor-1-äthyl-naphthalin $C_{12}H_{10}Cl_2=C_{10}H_7\cdot C_2H_3Cl_2$. B. Beim Einleiten von Chlor in α -Äthyl-naphthalin an der Sonne (Leroy, Bl. [3] 7, 647). Flüssig. Kp₄₀: 185°. Gibt mit alkoh. Kali 1-Acetylenyl-naphthalin.
- 1¹.2²-Dibrom-1-äthyl-naphthalin $C_{12}H_{10}Br_2=C_{10}H_7$ CHBr·CH₂Br. B. Beim Versetzen von 1 Mol.-Gew. α -Vinyl-naphthalin, gelöst in CHCl₃, mit einer Lösung von etwas mehr als 1 Mol.-Gew. Brom in CHCl₃ (Brandis, B. 22, 2158). — Täfelchen (aus CHCl₃). F: 168°. Sehr schwer löslich in Alkohol.
- x.x.x-Tribrom-1-äthyl-naphthalin $C_{12}H_0Br_3$. B. Aus a-Athyl-naphthalin mit viel überschüssigem Brom (Carnelutti, B. 13, 1672). Feine weiße Nadeln (aus Äther).
- 7. 2-Äthyl-naphthalin, β -Äthyl-naphthalin $C_{12}H_{12}=C_{10}H_7\cdot C_2H_5$. B. Beim Behandeln eines Gemenges von Naphthalin und Athylchlorid mit Aluminiumehlorid (MAR-CHETTI, G. 11, 265, 439). Aus Naphthalin und Athylbromid mittels AlCl₃ (BRUNEL, B. 17, 1180). Aus Naphthalin und Athyljodid mittels AlCl₃ (Roux, A. ch. [6] 12, 307). Beim Behandeln eines Gemisches aus β-Brom-naphthalin und Athylbromid mit Natrium (B.). Durch Reduktion von Methyl-β-naphthyl-keton mit Wasserstoff und fein verteiltem bei 250° gewonnenem Nickel bei 180° (Darzens, Rost, C. r. 146, 934). — Darst. Man mischt 100 Tle. Naphthalin mit 50 Tln. Athylchlorid, füllt das Gefäß mit trocknem Chlorwasserstoff und trägt allmählich 15 Tle. AlCl₃ ein; man digeriert einige Zeit, zersetzt mit Wasser, destilliert das Reaktionsprodukt mit Wasserdampf bei zwei Atm. Druck, fraktioniert und isoliert aus der bei $245-260^\circ$ siedenden Fraktion das β -Athyl-naphthalin in Form seiner Pikrinsäureverbindung (M.). — Flüssig. Erstarrt in einer Kältemischung von -19° (B.). Kp: 251° ; D°: 1,0078 (M., G. 11, 440). — Verd. Salpetersäure oxydiert zu β -Naphthoesäure (Roux).

Verbindung von β-Äthyl-naphthalin mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

2¹.2¹.2².2²-Tetrabrom-2-äthyl-naphthalin $C_{12}H_sBr_4=C_{10}H_7\cdot CBr_2\cdot CHBr_2$. B. Aus β -Acetylenyl-naphthalin und Brom (Leroy, Bl. [3] 7, 649). Krystalle. F: 80°.

8. 1.4-Dimethyl-naphthalin (,,α-Dimethylnaphthalin") C₁₂H₁₂ = C₁₀H₆(CH₃)₂.

B. Aus Santonin C₁₅H₁₈O₃ (Syst. No. 2479) beim Glühen mit Zinkstaub (CANNIZZARO, CARNELUTTI, G. 12, 414). Aus dl- oder aus d-santoniger Säure C₁₅H₂₀O₃ (Syst. No. 1086) beim Glühen mit Zinkstaub (CAN., CAR., G. 12, 406, 413; B. 13, 1517). Aus Hyposantonin durch Schmelzen mit KOH bei 360° (Bertolo, G. 32 II, 375). Aus α-Elaterin durch Zinkstaubdestillation (Moore, Soc. 97, 1802). Beim Behandeln von 1.4 Dibrom-naphthalin mit Methyljodid und Natrium in Toluol (Giovannozzi, G. 12, 147; vgl. Can., Car., B. 13, 1517). Beim Behandeln von Dihydrodimethylnaphthol C_6H_6 $C(CH_3)=C \cdot OH$ (Syst. No. 535) mit Schwefelphosphor

(CAN., G. 13, 393). Aus 2-Oxy-1.4-dimethyl-naphthalin (Syst. No. 538a) beim Glühen mit (CAN., G. 13, 393). Aus 2-Oxy-1.4-dimethyl-naphthalm (Syst. No. 538a) beim Glühen mit Zinkstaub (CAN., CAR., G. 12, 406, 410; B. 13, 1516). Man diazotiert 2-Amino-1.4-dimethyl-naphthalin in alkohisch-salzsaurer Lösung mit NaNO₂, versetzt mit alkoholischer Zinnchlorürlösung und erhitzt zum Kochen (CAN., ANDREOCCI, G. 26 I, 19). — Bleibt bei —18° flüssig (G.). Kp₇₅₁: 262—264° (CAN., CAR., G. 12, 411); Kp₇₄₂: 262,5—263° (CAN., A.); Kp₄₀: 145° (NASINI, BERNHEIMER, G. 15, 78); Kp₆: 110° (G.). D₀°: 1,0283; D₀°: 1,0199 (CAN., CAR., G. 12, 411). D₀°: 1,01803; D₁°: 1,01058; D₁°: 0,97411 (N., BERN.). D₀°: 1,0176; D₂°: 1,0157 (G.). n_{α}^{16} : 1,60765; n_{β}^{16} : 1,61567; n_{β}^{16} : 1,63722; $n_{\alpha}^{27,1}$: 1,60250; $n_{\beta}^{27,7}$: 1,61052; $n_{\gamma}^{27,7}$: 1,65117; $\mathbf{n}_{\alpha}^{\eta,\tau}$: 1,57901; $\mathbf{n}_{D}^{\eta,\tau}$: 1,58656; $\mathbf{n}_{\theta}^{\eta,\tau}$: 1,60710 (N., Bern.).

Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

- x.x.x-Tribrom-1.4-dimethyl-naphthalin C₁₂H₈Br₃. B. Durch Einw. von Brom im Überschuß auf 1.4-Dimethyl-naphthalin (Cannizzaro, Carnelutti, G. 12, 411; B. 13, 1517). F: 228°. - Nadeln (aus CHCl₂).
- **2-Nitroso-1.4-dimethyl-naphthalin** $C_{12}H_{11}ON = ON \cdot C_{10}H_{5}(CH_{3})_{2}$. B. Beim Erwärmen des Oxims des Dimethylnaphthochinols (Syst. No. 750) mit 90% iger Essigsäure auf 50% (Cannizzaro, Andreocci, G. 26 I, 30; vgl. Bargellini, R. A. L. [5] 16 II, 209; G. 37 II, 404).— Grüne Nadeln (aus Äther). F: 99—100% (C., A.). Sehr leicht löslich in G. Albeld, 344, and Timein (G. A.). Alkohol, Ather und Ligroin (C., A). - Geht durch Erhitzen für sich oder beim Stehen mit alkoh. Kali in das Dimere (s. u.) über (C., A.).

Dimeres 2-Nitroso-1.4-dimethyl-naphthalin (C₁₂H₁₁ON)₂. B. Bei 21-stdg. Stehen einer Lösung von 1 g 2 Nitroso-1.4-dimethyl-naphthalin in absol. Alkohol mit 2 ccm alkoh. Kalilösung (Cannizzaro, Andreocci, G. 28 I, 33). — Orangefarbene Nadeln (aus Alkohol). F: 174—175°. — Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid entsteht ein bei 182° schmelzendes Acetylderivat $C_{24}H_{21}O_2N_2 \cdot C_2H_3O$. Beim Kochen mit Kali und absol. Alkohol entsteht eine Verbindung $C_{24}H_{20}ON_2$.

- 9. **2.6-Dimethyl-naphthalin** $C_{12}H_{12}=C_{10}H_6(CH_3)_9$. B. Durch $2^l/_2$ -stdg. Erhitzen von 2.6-Dimethyl-naphthalin-carbonsäure-(1) mit Salzsäure (1:1) auf 200^0 (Baever, Villiger, B. 32, 2443). Blätter (aus Alkohol), die schwach nach Orangeblüten riechen. Sehr leicht flüchtig mit Wasserdampf. F: 110—111°. Verhältnismäßig schwer löslich. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 10. Dimethyl-naphthalin aus Steinkohlenteer $C_{12}H_{12}=C_{10}H_{\beta}(CH_3)_2$. Vgl. darüber: Emmert, Reingrußer, A. 211, 365. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 11. Dimethyl-naphthalin aus einem Erdöl $C_{12}H_{12} = C_{10}H_6(CH_3)_2$. Abscheidung aus dem Erdöl: Tammann, D. R. P. 95579; Frdl. 5, 41. F: -20° . Kp: 264°. D: 1,008. - Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 12. Dimethyl-naphthalin aus Borneopetroleum $C_{12}H_{12}=C_{10}H_6(CH_3)_2$. Vgl. darüber: Jones, Wootton, Soc. 91, 1149. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 13. Dimethyl-naphthalin aus Podophyllotoxin $C_{12}H_{12} = C_{10}H_{6}(CH_{3})_{2}$. B. Durch Destillation von Podophyllotoxin (Syst. No. 4865) oder von Pikropodophyllin (Syst. No. 4865) mit Zinkstaub (Dunstan, Henry, Soc. 73, 218). - Kp: 256-2580. - Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 14. Dimethyl-naphthalin aus Artemisin $C_{12}H_{12}=C_{16}H_6(CH_3)_2$. B. Durch Destillieren von Artemisin (Syst. No. 4865) über Zinkstaub im Wasserstoffstrom (FREUND, Mai, B. 34, 3718). Kp: 264°. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

15. Guajen¹) $C_{12}H_{12}$. B. Bei der Destillation von Guajac-Harz mit Zinkstaub (Bötsch, M. 1, 618). Bei der Destillation von Pyroguajacin $C_{13}H_{14}O_2$ (Syst. No. 4745) mit Zinkstaub (Wieser, M. 1, 602). — Sublimiert in Blättern, die eine blaue Fluorescenz zeigen (B.; W.). F: $100-101^{\circ}$ (W.), $97-98^{\circ}$ (B.). Leicht flüchtig mit Wasserdämpfen (B.; W.). Löslich in Alkohol und Äther (B.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe und wird aus dieser Lösung durch Wasser nicht mehr gefällt (B.; W.). — Wird von CrO_3 in Guajenchinon $C_{12}H_{10}O_2$ (s. u.) übergeführt (W.). — Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

Guajenchinon $C_{12}H_{10}O_2$. B. Durch Behandeln von Guajen mit CrO_3 und Essigsäure (Wieser, M. 1, 604). — Sublimiert in citronengelben Nadeln. F: $121-122^0$. Ziemlich löslich in Wasser. Löst sich nicht in Soda- oder Natriumdisulfitlösung.

4. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C}_{18}\mathrm{H}_{14}.$

- 1. 1- $[1^3.1^4$ -Dimetho-penten- (1^3) -in- (1^1) -yl]-benzol, $\beta.\gamma$ -Dimethyl- ε -phe-nyl- $[\beta$ -penten- δ -in]. $[a.\beta$ -Dimetho-a-propenyl]-phenyl-acetylen $C_{13}H_{14} = C_6H_5$. $C:C\cdot C(CH_3):C(CH_3)_2$. B. Man kocht den Alkohol $C_6H_5\cdot C:C\cdot C(CH_3)(OH)\cdot CH(CH_3)_2$ 9 bis 10 Stdn. mit 5 0 / ${}_0$ iger, wäßr. Schwefelsäure (Bork, H. 37, 651; C. 1905 Π , 1019). Flüssig. $Kp_{12}: 120-122^0$. $D_{23}^{so}: 0.9254$. Unbeständig beim Aufbewahren.
- 2. 1-Methyl-3-phenyl-cyclohexadien-(1.3) $C_{13}H_{14} = \frac{C_8H_5 \cdot C \cdot CH \cdot C \cdot CH_3}{HC \cdot CH_2 \cdot CH_2}$. Mol. Refr. und Mol. Dispersion: Klages, B. 40, 2365.
 - $3. \ \textbf{1-Athyl-3-phenyl-cyclopentadien-(2.4)(?)} \\ C_{13}H_{14} = \frac{C_{6}H_{5} \cdot C : CH}{HC : CH} CH \cdot C_{2}H_{5}(?).$
- B. Aus 1-Phenyl-cyclopenten-(1)-on-(3) durch Äthylmagnesiumbromid (Borsche, Menz, B. 41, 209). Bei gewöhnlicher Temperatur halbfeste Masse, die beim Abkühlen zu Nadeln erstarrt. Kp₁₂: 170—17 5° . Liefert durch Reduktion mit Natrium und feuchtem Äther 1-Äthyl-3-phenyl-cyclopentan.
- 4. 1-Propyl-naphthalin, a-Propyl-naphthalin $C_{13}H_{14} = C_{19}H_7 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot B$. Aus Athyl-a-naphthyl-keton durch Erhitzen mit rotem Phosphor, Jod und Wasser (Bargellini, Melacini, R. A. L. [5] 17 II, 29; G. 38 II, 570). Kp: 274—275°. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 5. **2-Propyl-naphthalin**, β -**Propyl-naphthalin** $C_{13}H_{14} = C_{10}H_7 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Durch Erhitzen von Äthyl- β -naphthyl-keton mit rotem Phosphor, Jod und Wasser (Ba., Me., R. A. L. [5] 17 Π , 29; G. 38 Π , 570). Kp: 277—279°. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 6. **2-Isopropyl-naphthalin**, β -Isopropyl-naphthalin $C_{13}H_{14}=C_{10}H_7$ ·CH(CH₃)₂· Zur Konstitution vgl. Ba., Me., R. A. L. [5] 17 II, 29; G. 38 II, 570. Darst. In ein siedendes Gemisch aus 350 g Naphthalin und 200 g Propylbromid trägt man allmählich 15—20 g AlCl₃ ein und gießt, sobald kein HBr mehr entweicht, 300—400 g CS₂ hinzu und dann Wasser; man hebt die Schwefelkohlenstoffschicht ab, verjagt den CS₂ und fraktioniert den Rückstand im Vakuum (Roux, A. ch. [6] 12, 315). Bleibt bei —21° flüssig (R.). Kp₇₅₅: 265°; Kp₂₅: 145° (R.). D°: 0,990 (R.). Wird von verd. Salpetersäure bei 170° zu β -Naphthoesäure oxydiert (R.). Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 7. **1.2.6-Trimethyl-naphthalin** $C_{13}H_{14}=C_{10}H_{5}(CH_{3})_3$. B. Durch Einw. von Zinkstaub und alkoh. Salzsäure auf mit absol. Alkohol übergossenes 1^1 -Brom-1.2.6-trimethylnaphthalin (s. u.) (BAEYER, VILLIGER, B. 32, 2447). Öl. Riecht nach Orangenblüten. Kp₁₅: $154-156^{\circ}$. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 1¹-Brom-1.2.6-trimethyl-naphthalin $C_{13}H_{13}Br = C_{16}H_5(CH_2Br)(CH_3)_2$. B. Durch ½-stdg. Kochen von 2.6-Dimethyl-1-[oxy-methyl]-naphthalin mit Bromwasserstoffsäure (BAEYER, VILLIGER, B. 32, 2446). Blätter (aus Benzol + Ligroin). F: $107-108,5^{\circ}$. Schwer löslich in kaltem Alkohol und Ligroin, sonst leicht löslich.
- 1¹.x.x.x-Tetrabrom-1.2.6-trimethyl-naphthalin, eso-Tribrom-2.6-dimethyl-1-brommethyl-naphthalin $C_{18}H_{10}Br_4 = C_{10}H_2Br_3(CH_3)_2 \cdot CH_2Br$ (nicht einheitlich erhalten). B. Durch Einw. von Brom + etwas Jod auf das ölige Hydrobromid des Jonens (S. 506),

¹⁾ Wurde nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] von SCHROETER, LICHTENSTADT, IRINEU (B. 51, 1588) als 2.3-Dimethyl-naphthalin erkannt.

- neben anderen Produkten (B., V., B. 32, 2439). Prismen (aus Xylol). F: 217—220°. Sehr schwer löslich, außer in Nitrobenzol, Chinolin und heißem Xylol.
- 8. **2.3.6-Trimethyl-naphthalin** $C_{13}H_{14} = C_{10}H_{5}(CH_{3})_{3}$. B. Durch Reduktion der Diacetylverbindung des 1.8-Dioxy-3.6-dimethyl-2-acetyl-naphthalins (Collie, Soc. 63, 336). F: $92-93^{\circ}$. Kp: $263-264^{\circ}$ (korr.).
- 9. x.x.x-Trimethyl-naphthalin $C_{13}H_{14}=C_{10}H_5(CH_3)_3$. V. Im Erdől (Tammann, D. R. P. 95579; Frdl. 5, 41). F: -20° . Kp: 290°. D: 1,007. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 10. Kohlenwasserstoff $C_{13}H_{14}$ von unbekannter Struktur. V. Im Erdöl von Balachany (Baku) (Markownikow, Ogloblin, H. 15, 322; M., A. 234, 109). Wurde aus der Fraktion vom Siedepunkt $240-250^{\circ}$ als Natriumsalz der Sulfonsäure $C_{13}H_{13}\cdot SO_3H$ (Syst. No. 1526) isoliert.

5. Kohlenwasserstoffe $C_{14}H_{16}$.

- 1. $1-[1^4.1^4-Dimetho-1^3-methylen-pentin-(1^1)-yl]-benzol$, β -tert.-Butyl- δ -phenyl-[a-buten- γ -in] $C_{14}H_{16}=C_6H_5\cdot C:C\cdot C:C(2H_2)\cdot C(CH_3)_3$. B. Beim Kochen des Alkohols $C_6H_5\cdot C:C\cdot C:C(CH_3)(OH)\cdot C:C(H_3)_3$ mit 5% giger Schwefelsäure oder beim Erhitzen desselben mit KHSO₄ auf 120^0 im Einschmelzrohr (Newerowitsch, 3K. 37, 654; C. 1905 II, 1020). Flüssig. Kp₁₀: $115-116^0$. Polymerisiert sich leicht beim Aufbewahren.
 - 2. $\textbf{\textit{Dibenzyldihydrid}} \ C_{14}H_{16} = C_6H_7 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5.$
- **x.x-Dibrom-dibenzyldihydrid, Dibenzyldibromid** $C_{14}H_{14}Br_2 = C_6H_6Br_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Aus Dibenzyl in absol. Ather mit Brom (MICHAELSON, LIPPMANN, A. Spl. 4, 117). Nadeln. Verkohlt, ohne zu schmelzen, bei 200° (M., L.). Zerfällt beim Kochen mit alkoh. Kali in KBr und Brom-dibenzyl $C_6H_4Br \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ (FITTIG, A. 137, 273).
- x.x.x-Tribrom-dibenzyldihydrid C₁₄H₁₃Br₃. B. Beim Bromieren von Dibenzyl in Gegenwart von Wasser (Stelling, Fittig, A. 137, 268, 273). Kleine Blättchen. In kochendem Alkohol noch schwerer löslich als 4.4'-Dibrom-dibenzyl (S. 602). Zersetzt sich bei 170°, ohne zu schmelzen.
- 3. 1-Äthyl-3-phenyl-cyclohexadien-(1.3) $C_{14}H_{16} = C_6H_5 \cdot CH = C \cdot C_2H_5$. B. Aus 1-Äthyl-cyclohexen-(1)-on-(3) und Phenylmagnesiumbromid (Blaise, Maire, Bl. [4] 3, 421). Flüssigkeit von einem an Diphenyl erinnernden Geruch. Kp₈: 126—128°.
- 4. 1.3-Dimethyl-5-phenyl-cyclohexadien-(3.5) [L.-R.-Bezf.: Dimethyl-1.5-phenyl-3-cyclohexadien-1.3] $C_{14}H_{16} = C_6H_5 \cdot C_{CH \cdot CH(CH_3)} \cdot CH_2$ Mol.-Refraktion, Mol.-Dispersion: KLAGES, B. 40, 2365.
- 5. **1-Butyl-naphthalin**, **a-Butyl-naphthalin** $C_{14}H_{16} = C_{10}H_7 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$
- 6. **2-Butyl-naphthalin**, β -Butyl-naphthalin $C_{14}H_{16} = C_{10}H_{7} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot CH_{3}$
- 7. 1-Isobutyl-naphthalin, a-Isobutyl-naphthalin $C_{14}H_{16} = C_{10}H_7 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Reduktion von Isopropyl-a-naphthyl-keton mit Wasserstoff und fein verteiltem, bei 250° gewonnenem Nickel bei 180° (Darzens, Rost, C. r. 146, 934). Leicht bewegliche, petroleumartig riechende Flüssigkeit. Kp₁₁: 136—138°.
- 8. 2-Isobutyl-naphthalin, β -Isobutyl-naphthalin $C_{14}H_{16}=C_{10}H_7 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Reduktion von Isopropyl- β -naphthyl-keton mit Wasserstoff und fein verteiltem, bei 250° gewonnenem Nickel bei 180° (Darzens, Rost, C. r. 146, 934). Bewegliche Flüssigkeit von schwachem Geruch. Kp₆: $112-113^{\circ}$.
- 9. tert.(?)-Butyl-naphthalin $C_{14}H_{16}=C_{10}H_7\cdot C(CH_3)_3$ (?). B. Aus Naphthalin, Isobutylchlorid und AlCl₃, neben $\beta.\beta$ -Dinaphthyl und anderen Produkten (Wegscheider, M.

5, 237). Bei allmählichem Eintragen von 1 Tl. AlCl₃ in ein auf 100° erhitztes Gemisch aus 12 Tln. Naphthalin und 6 Tln. Isobutylbromid (BAUR, B. 27, 1623). — Flüssig. Kp: 280° (W.). Schwer flüchtig mit Wasserdampf (W.). Löst sich leicht in Äther (W.). — Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

Trinitro-tert. (?)-butyl-naphthalin $C_{14}H_{13}O_6N_3=(O_2N)_3C_{10}H_4\cdot C(CH_3)_3$ (?). B. Aus tert. (?)-Butylnaphthalin und Salpeterschwefelsäure (BAUR, B. 27, 1623). — Braunrote Warzen (aus Alkohol). Erweicht bei ca $_{ullet}$ 50° und verflüssigt sich bei 79–80°.

- 10. 1.4-Dimethyl-6-äthyl-naphthalin $C_{14}H_{16}=C_2H_5\cdot C_{10}H_5(CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von Santinsäure $C_{15}H_{16}O_2$ (Syst. No. 951) mit Barythydrat (Gucct, Grassi, G. 22 I, 43). Beim Erhitzen von Dihydrosantinsäure $C_{15}H_{18}O_2$ (Syst. No. 950) mit Barythydrat (Gu., Gr.). Flüssig. Kp: 298—302°.
- 11. x.x.x.x.Tetramethyl-naphthalin $C_{14}H_{18}=C_{10}H_4(CH_3)_4$. V. Im Erdöl (Tammann, D. R. P. 95579; Frdl. 5, 41). F: 20°. Kp: 320° . Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 12. Anthracenhexahydrid, γ-Hexahydroanthracen C₁₄H₁₆ = C₆H₈ < CH₂ C₆H₄ oder C₆H₆ < CH₂ C₆H₆. Zur Konstitution vgl. Godenot, C. r. 142, 1203; A. ch. [8] 12, 505. Darst. Man erhitzt 3 Tle. Anthracen-dihydrid-(9.10) mit 1 Tl. amorphem Phosphor und 15 Tln. Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) 10—12 Stdn. lang auf 200—220° (Graebe, Liebermann, A. Spl. 7, 273). Blättehen. F: 63°; Kp: 290°; sehr leicht löslich in Alkohol, Ather und Benzol (Gr., L.). Zerfällt, durch eine glühende Röhre geleitet, in Anthracen und Wasserstoff; ist gegen Salpetersäure viel beständiger als Anthracen-dihydrid-(9.10) (Gr., L.).
- 13. Anthracenhexahydrid, β-Hexahydroanthracen C₁₄H₁₆ = C₆H₁₀(C₂H₂)C₆H₄. B. Durch Einw. von schmelzendem Alkali auf das Natriumsalz der Anthracenoktahydridsulfonsäure C₆H₁₀ CH(SO₃H) C₆H₄ (Syst. No. 1525) bei 200° (Goddhot, Bl. [4] 1, 703; A. ch. [8] 12, 488). Durch Destillation von 9-Brom· oder 9-Chlor-anthracenoktahydrid, bezw. durch Erhitzen dieser Körper mit wäßr. oder alkoh. Kalilauge im geschlossenen Rohr auf 150° (G., Bl. [4] 1, 705; A. ch. [8] 12, 491). Aus 9-Oxy-anthracenoktahydrid (Syst. No. 535) durch Destillation (G., C. r. 142, 1203; A. ch. [8] 12, 504). Täfelchen. F: 66,5°. Kp: 303–306°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in heißem Alkohol, Eisessig und Benzol mit blauer Fluorescenz. Liefert bei der Oxydation mit CrO₃ 9.10-Dioxy-anthracendihydrid C₆H₆ C(OH) C₆H₄ (Syst. No. 564). Addiert in Eisessig- oder Chloroformlösung 2 At.-Gew. Chlor oder Brom unter Bildung von 9.10-Dichlor- oder Dibrom-anthracenoktahydrid (S. 526, 527).
- 14. Derivate eines Anthracenhexahydrids $\rm C_{14}H_{16}$ mit ungewisser Stellung der angelagerten Wasserstoffatome.
- 9.10-Dichlor-anthracenhexahydrid $C_{14}H_{14}Cl_2 = C_6H_8 < C_{HCl}^{CHCl} > C_6H_4$. B. Aus Anthracenoktahydrid (S. 526) in Schwefelkohlenstof doer Eissesiglösung mit Chlor (Godent, C. r. 139, 606; Bl. [3] 31, 1342; [4] 1, 708; A. ch. [8] 12, 492). Farblose Nadeln (aus Essigester). F: 159° (korr.). Wird durch CrO_3 zu 9.10-Dioxy-anthracendihydrid oxydiert.
- 9.10-Dibrom-anthracenhexahydrid $C_{14}H_{14}Br_2 = C_6H_6 < {}^{\text{CHBr}}_{\text{CHBr}} > C_6H_4$. B. Aus Anthracenoktahydrid (S. 526) und Brom in Schwefelkohlenstoff- oder Eisessig-Lösung bei gewöhnlicher Temperatur, neben 9.10-Dibrom- und 9-Brom-anthracenoktahydrid (Godchot, C. r. 139, 606; Bl. [3] 31, 1341; [4] 1, 706; A. ch. [8] 12, 489). Schwach gelbliche Nadeln. F: 162° (korr.). Fluoresciert in Lösung prächtig blau. Wird durch CrO_3 in Eisessiglösung zu 9.10-Dioxy-anthracendihydrid oxydiert.
- 15. Phenanthrenhexahydrid, Hexahydrophenanthren aus Phenanthren und Wasserstoff $C_{14}H_{16}$. B. Neben Phenanthrenoktahydrid durch Überleiten von mit Phenanthrendämpfen beladenem Wasserstoff über Nickel bei einer etwas unterhalb 200° liegenden Temperatur (Breteau, C. r. 140, 942). Blaßgelbliche Flüssigkeit. F: -3° . Kp₇₆₀: $305-307^{\circ}$; Kp₁₃: $165-167^{\circ}$. D°: 1,053; D¹s: 1,043. Schwer löslich in kaltem, ziem-

lich in heißem Alkohol, löslich in Eisessig, Äther, Benzol und Chloroform. n_D. 1,580. — Wird von Oxydationsmitteln sehr leicht angegriffen, ohne daß Phenanthrenchinon entsteht. Bildet bei der Einw. von Brom in Eisessiglösung 2 krystallinische Bromderivate, von denen das eine vom Schmelzpunkt 150° in Äther unlöslich, das andere vom Schmelzpunkt 142° in Äther löslich ist. — Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

- 16. Phenanthrenhexahydrid, Hexahydrophenanthren aus Phenanthren und Jodwasserstoffsäure C₁₄H₁₆. B. Bei 7-stdg. Erhitzen von 6 g Phenanthren mit 7 g Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und 3 g rotem Phosphor im geschlossenen Rohr auf 190° in Kohlendioxydatmosphäre (J. Schmidt, Mezger, B. 40, 4252). F: —7° bis —8°; Kp₇₈₇: 289—290° (korr.); D_s²⁰: 1,045; löslich in Äther, Benzol, CS₂, Eisessig und Ligroin; löslich in ca. 15 Tln. Methylalkohol und ca. 10 Tln. Alkohol; n_s²⁰: 1,5704; löst sich in warmer konz. Schwefelsäure mit braunschwarzer Farbe, bei Gegenwart von Kaliumdichromat mit grünschwarzer Farbe (Sch., M.). Wird durch Chromsäure in Eisessig oxydiert (Sch., M.). Liefert in Gegenwart von Nickel in Wasserstoffatmosphäre bei 220° β-Tetrahydrophenanthren (S. 612) (Padoa, Fabris, R. A. L. [5] 17 II, 127; G. 39 I, 334). Wird von Salpetersäure nitriert; verbindet sich nicht mit Pikrinsäure (Sch., M.).
- 17. Kohlenwasserstoff C₁₄H₁₆. B. Beim Erhitzen von Naphthalin mit AlCl₃ auf 100°, neben anderen Produkten (Homer, Soc. 91, 1108). Gelbes Öl. Kp₁₆: 215—225° (H.). Sehr leicht löslich in Äthylenbromid, Benzol, Xylol, Alkohol, Petroläther, Äther, Eisessig, CS₂ (H.). Absorptionsspektrum im Ultraviolett: H., Purvis, Soc. 93, 1322; 97, 282. Gibt mit Salpetersäure eine bei 204—208° (Zers.) schmelzende Säure (H.).

6. Kohlenwasserstoffe $C_{15}H_{18}$.

- 1. 1-Isoamyl-naphthalin, a-Isoamyl-naphthalin $C_{15}H_{18}=C_{10}H_7\cdot C_5H_{11}$. Darst. Man erwärmt ein Gemenge von 40 g a-Brom-naphthalin mit etwas mehr als der theoretischen Menge Isoamylbromid, 15 g Natrium und 200 g Äther (Leone, G. 12, 209). Flüssig. Kp: 303°. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 2. 2-Isoamyl-naphthalin, β -Isoamyl-naphthalin $C_{16}H_{18}=C_{10}H_7\cdot C_5H_{11}$ B. Beim Eintragen von AlCl₃ in ein Gemenge aus Naphthalin und Isoamylchlorid (Roux, A. ch. [6] 12, 319). Aus β -Brom-naphthalin, Isoamylbromid und Natrium (Oddo, Barabini, G. 20, 719). Bleibt bei -21° flüssig (R.). Kp: $288-292^{\circ}$ (R.). D°: 0.973 (R.). Wird von verd. Salpetersäure bei 170° zu β -Naphthoesäure oxydiert (R.). Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 3. 1-Methyl-anthracenhexahydrid (?) $C_{15}H_{18}$. B. Beim Erhitzen des Anhydrids der Benzophenon-dicarbonsäure-(2.2') mit $50\,^0/_0$ iger Jodwasserstoffsäure und 6 At.-Gew. rotem Phosphor auf $190-200^0$ (Graebe, Juillard, A. 242, 256). Blättchen. Reichlich löslich in Alkohol, Äther und Chloroform. Liefert mit CrO_3 und Eisessig eine bei $152-154^0$ schmelzende Verbindung.
- 4. *Idryloktahydrid* (?) C₁₅H₁₆(?). *B*. Durch Erhitzen von Idryl (Syst. No. 486) mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf 250° (Goldschmiedt, *M*. 1, 225). Flüssig. Kp: 309—311°. Bildet mit Pikrinsäure eine unbeständige krystallinische Verbindung.

5. "Triscyclotri-
methylenbenzol"
$$H_2C$$
— CH_2 H_2C — CH_2 E B. Neben anderen Produkten aus Cyclopentanon, das mit Chlorwasserstoff gesättigt ist, bei längerem Stehen (Wallach, B. 30, 1094). — Farblose, spröde Krystalle (aus Methylalkohol). F: $96-97^{\circ}$.

7. Kohlenwasserstoffe $C_{16}H_{20}$.

1. β - ζ -Dimethyl- δ -benzyliden- β . ε -heptadien. Bis- $[\beta$ -metho- α -propenyl-benzal-methan $C_{16}H_{20}=(CH_3)_2C:CH\cdot C(:CH\cdot C_6H_5)\cdot CH:C(CH_3)_2.$ B. Aus dem Alkohol $(CH_3)_2C:CH\cdot C(CH_2\cdot C_6H_5)(OH)\cdot CH:C(CH_3)_2$ beim Erhitzen auf 140° (v. Fellenberg, B. 39, 2065). — Fast farblose Flüssigkeit. $Kp_{724}:277-278^{\circ}$.

2. 1.7.7-Trimethyl-2-phenyl-bicyclo-[1.2.2]-hep-
$$\frac{\text{H}_{2}\text{C}-\text{C}(\text{CH}_{3})-\text{C}\cdot\text{C}_{6}\text{H}_{5}}{\text{C}(\text{CH}_{3})_{2}} = \frac{\text{H}_{2}\text{C}-\text{C}(\text{CH}_{3})-\text{C}\cdot\text{C}_{6}\text{H}_{5}}{\text{C}(\text{CH}_{3})_{2}} = \frac{\text{C}(\text{CH}_{3})_{2}}{\text{H}_{2}\text{C}-\text{CH}-\text{CH}} = \text{CH}$$
(?).

- 3. Kohlenwasserstoff $C_{16}H_{20}$ ($Kp_{13-14}:157-158^{\circ}$) aus Phenylfenchol. B. Durch Einw. von wasserfreier Ameisensäure oder Essigsäure auf Phenylfenchol (Syst. No. 535) (Leroide, C. r. 148, 1612). $Kp_{13-14}:157-158^{\circ}$. $D_4^{15}:0,9795.$ $n_j^{13}:1,5536.$ $[a]_b^{15}:+0,60^{\circ}$. Fixiert nicht HBr in Eisessiglösung.
- 4. Kohlenwasserstoff $C_{16}H_{20}$ (F: 16—17°) aus Phenylfenchol. B. Durch Einw. von KHSO₄ auf Phenylfenchol (Lerotde, C. r. 148, 1613). F: 16—17°. Kp₁₆: 139—141°. [a] $_{\rm p}^{\rm E}$: + 22,60°. Fixiert in Eisessiglösung langsam HBr unter Bildung eines Bromderivates vom Schmelzpunkt 115—116°.
- 5. Dimolekulares Dimethylfulven $C_{16}H_{20}=(C_8H_{10})_2$ s. S. 389–390 bei $\omega.\omega$ -Dimethyl-fulven.

8. Kohlenwasserstoffe $C_{17}H_{22}$.

- 1. 1.3.3.-Trimethyl-2-benzyliden-bicyclo-[1.2.2]-heptan (,,Benzalhydro-H₂C-C(CH₃)-C: CH·C₆H₅ B. Durch Einw. von wasserfreier Ameisensäure oder fenchen") CH₂ CH₂ Oxalsäure auf Benzylfenchol, neben einem Isomeren vom Kp₁₃₋₁₄: $163-166^{\circ}$ (Lerodde, C. r. 148, 1613). H₂C-CH-C(CH₃)₂ Kp₁₄₋₁₅: $152-154^{\circ}$. $n_{\rm b}^{\rm is}$: 1,5472. $[a]_{\rm b}^{\rm is}$: + 71,89° (in alkoh. Lösung). Kann durch Ozon in Benzaldehyd und Fenchon gespalten werden. Fixiert in essigsaurer oder ätherischer Lösung weder HBr noch HCl.
- 2. 1.7.7-Trimethyl-2-benzyl-bicyclo-[1.2.2]-hepten-(2) (?) (, β -Benzyl
- 3. 1.7.7-Trimethyl-2-benzyliden-bicyclo-[1.2.2]-heptan (,, β -Benzalh ydro- $H_2C-C(CH_3)-C:CH\cdot C_gH_5$ B. Bei der Einw. von Brenztraubensäure, Ameisensäure oder Phthalsäureanhydrid auf 2-Benzylborneol, neben ,, β -Benzyl-camphen" (s. o.) (Halbert Hardensen-CH2 LER, BAUER, C. r. 142, 680). Öl.
- 4. 1.7.7-Trimethyl-3-benzyl-bicyclo-[1.2.2]-hepten-(2) (?) (,,a-Benzyl-
- 5. Kohlenwasserstoff $C_{17}H_{22}$ aus Benzyldihydrocarveol. B. Durch Einwirkung von P_2O_5 auf Benzyldihydrocarveol $CH_3 \cdot HC < \stackrel{CH(OH)-CH(CH_2 \cdot C_6H_5)}{CH_2} \stackrel{CH \cdot C}{CH_3} \cdot Wallach, A. 305, 269). <math>Kp_{10}$: $166-169^{\circ}$.
- 6. Kohlenwasserstoff $C_{17}H_{22}$ aus Benzylpulegol. B. Durch Einwirkung von P_2O_5 auf Benzylpulegol $CH_3 \cdot HC < \stackrel{CH}{C} \stackrel{CH}{C} \stackrel{C}{C} \stackrel{CH}{C} \stackrel{C}{C} \stackrel{CH}{C} \stackrel{$
- 7. Kohlenwasserstoff $C_{17}H_{22}$ aus Benzyltanacetylalkohol. B. Durch Behandeln von Benzyltanacetylalkohol $CH_3 \cdot HC \stackrel{CH_-}{\underbrace{CH_0H)} \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_5)} C \cdot CH(CH_3)_2$ mit P_2O_5 (Semmler, B. 36, 4370). Flüssig. $Kp_{15} \colon 165^{\circ}$.

9. Kohlenwasserstoffe $C_{18}H_{24}$.

1. Triphenylendodekahydrid, Dodekahydrotriphenylen C₁₈H₂₄ = CH₂ CH₂ B. Durch 12-stdg. Kochen von Cyclohexanon mit H₂SO₄ und Methylalkohol (Mannich, B. 40, 154). Neben anderen neutralen und sauren Verbindungen bei 24-stdg. Erhitzen von Cyclohexanon mit der doppelten Menge KOH im Autoklaven auf 180–190° (Wallach, Behnke, A. 369, 100). — Säulen (aus Benzol); nadelförmige Krystalle (aus heißem Essigester). F: 232–233° (korr.) (M., B. 40, 154), 230° (W., B.). Sublimiert unzersetzt in Kohlendioxyd- oder Wasserstoff-Atmosphäre; ist beim Erhitzen an der Luft unter geringer Zersetzung flüchtig (M., B. 40, 154). Ziemlich löslich in heißem Alkohol, schwer in Äther, sehr wenig in kaltem Alkohol (W., B.; M., B. 40, 154). — Gibt mit Salpetersäure Mellitsäure (M., B. 40, 155). Liefert, bei 450-500° über Kupfer geleitet, Triphenylen (M., B. 40, 160).

2. Kohlenwasserstoff C18H24 (?) aus Cinnamalcampher s. bei diesem, Syst. No. 653.

10. Cyclohexyl-phenyl-cyclohexyliden-methan $C_{19}H_{26}=H_2C\frac{CH_2\cdot CH_2}{CH_2\cdot CH_2}CH$

 $C(C_6H_5): C \stackrel{CH_2}{\leftarrow} \stackrel{CH_2}{\leftarrow} \stackrel{CH_2}{\leftarrow} CH_2$. B. Durch Dest. von Dicyclohexylphenylcarbinol, am besten unter Zusatz von KHSO₄ oder wasserfreier Oxalsäure (GODCHOT, C. r. 149, 1139; Bl. [4] 7, 962). — Flüssig. Kp₁₀: 180°. Unlöslich in Wasser, ziemlich löslich in Alkohol. — Gibt mit rauchender Salpetersäure bei 0° ein Mononitroderivat vom Schmelzpunkt 130°. Addiert leicht Brom.

11. Cholesterilen C₂₂H₄₂ oder C₂₂H₄₄ s. bei Cholesterin, Syst. No. 4729 c.

12. Kohlenwasserstoffe C30H48.

I. a-Amyrilen.

1. a-Amyrilen.
a) Rechtsdrehendes a-Amyrilen C₂₀H₄₈. V. Scheint im Kakaofett vorzukommen (Matthes, Rohdich, B. 41, 21). — B. Aus a-Amyrin C₃₀H₄₉·OH (Syst. No. 535) mit PCl₅ in Petroläther (Vesterberg, B. 20, 1244). — Krystalle (aus Äther). Rhombisch bisphenoidisch (Bäckström, B. 20, 1244; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 760). F: 134—135° (V., B. 20, 1244), 133—134° (M.; R.). Sehr schwer löslich in Alkohol, schwer in Eisessig, leicht in Ligroin und Benzol (V., B. 20, 1244; 24, 3834). [a]_D: +109,48° (4 g Substanz in 100 ccm Benzol) (B., B. 20, 1245). — Geht, mit P₂O₅ in Benzol behandelt, in linksdrehendes a-Amyrilen (s. u.) über (V., B. 24, 3835).
b) Linksdrehendes a-Amyrilen C₃₀H₄₉. B. Aus rechtsdrehendem a-Amyrilen (s. o.) durch Behandlung mit P₂O₅ in Benzol (Vesterberg, B. 24, 3835). — Krystalle (aus Benzol oder Ligroin). Rhombisch (bisphenoidisch) (Bäckström, B. 24, 3835; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 762). F: 193—194° (V.). Schwer löslich in Ather, leichter in heißem Ligroin (V.). 1 Tl. löst

762). F: $193-194^{\circ}$ (V.). Schwer löstich in Ather, leichter in heißem Ligroin (V.). 1 Tl. löst sich bei 5° in 59 Tln. Benzol (MAUZELIUS, B. 24, 3835). [a]_D: -104.9° (0,1829 g Substanz

in 21 ccm Benzol) (v. Koch, B. 24, 3835).

- 2. β -Amyrilen $C_{30}H_{48}$. B. Aus β -Amyrin $C_{30}H_{49}$ OH mit PCl₅ in Petroläther (Vesterberg, B. 20, 1245). Krystalle (aus Benzol). Rhombisch (bisphenoidisch) (Bäckström, B. 20, 1245; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 762). F: 175—178° (V., B. 20, 1245). Fast unlöslich in Alkohol und Eisessig; in Ather bedeutend, in Ligroin und Benzol merklich schwerer löslich als rechtsdrehendes a-Amyrilen (V., B. 24, 3836). [a]₀: +112,19° (1,5153 g Substanz in 100 ccm Benzol) (B.).
 - 3. Kohlenwasserstoff C₃₀H₄₈ aus Galbanumharz s. bei diesem, Syst. No. 4745.

H. Kohlenwasserstoffe C_n H_{2n-14}.

1. Kohlenwasserstoffe $C_{12}H_{10}$.

1. Phenylbenzol, Diphenyl (Biphenyl) $C_{12}H_{10} = C_6H_5 \cdot C_6H_5$. Bezifferung: $V_{3'-2'}^{3'-2'}$ Zur rāumlichen Konfiguration vgl. Kaufler, A. 351, 151; B. 40 3250.

Vorkommen und Bildung. Entsteht neben anderen Kohlenwasserstoffen bei der Verhüttung (Destillation) der Quecksilbererze von Idria, findet sich daher im "Stuppfett" (Gold-SCHMIEDT, M. V. SCHMIDT, M. 2, 12). [Über die Zusammensetzung des Stuppfetts s. Go., v. Sch. l. Diphenyl entsteht beim Durchleiten von Benzoldämpfen durch ein glühendes Rohr (Berthelot, A. ch. [4] 9, 454; Bl. [2] 6, 274; C. r. 63, 789; A. 142, 252; Z. 1866, 707), findet sich daher auch im Steinkohlenteer (Fittie, Büchner, B. 8, 22; Schulze, B. 17, 1204; vgl. indessen: Reingruber, A. 206, 380; Terrisse, A. 227, 135). Diese Reaktion erfolgt auch beim Überleiten von Benzoldämpfen über erhitztes Bleioxyd (Behr, van Dorp, B. 6, 754) oder rotglühendes Antimontrisulfid (Merz, Weith, B. 4, 394), oder wenn man Dämpfe von Benzol und Zinntetrachlorid (SMITH, B. 12, 722; Soc. 30, 31; 32, 552; vgl. ARONHEIM, B. 9, 1898; A. 194, 146) oder Antimontrichlorid (Sm., Soc. 30, 30; 32, 551) durch ein rotglühendes Rohr streichen läßt. Beim Durchleiten eines Gemisches von Benzolund Arsentrichlorid-Dämpfen durch ein glühendes Rohr, neben $C_6H_5 \cdot AsCl_2$ (LA COSTE, MICHAE-LIS, A. 201, 194). Beim Leiten von Benzoldampf zusammen mit Luft und Wasserdampf durch ein auf 500° erhitztes Tonrohr, zweckmäßig bei Gegenwart von Vanadinverbindungen (Walter, D. R. P. 168291; Frdl. 8, 31). Beim Durchleiten von Chlorbenzol-Dämpfen durch ein glühendes Rohr (Keamers, A. 189, 135, 138). Beim Durchleiten von Azobenzol-Dämpfen durch ein glühendes Rohr (Claus, B. 8, 37). Beim Durchleiten von Quecksilberdiphenyl-Dämpfen durch eine mit Bimsstein gefüllte glühende Röhre (Dreher, Otto, B. 2, 545). Beim Behandeln von Phenol mit Kalium bei 2400 (Christomanos, G. 5, 403; B. 9, 83). Bei der Einw. von schmelzendem Kaliumhydroxyd auf Diphenylsulfon (Orro, B. 19, 2426). Beim Überleiten des Dampfes von benzoesaurem Ammonium über glühenden Baryt (LAURENT, CHANCEL, J. pr. [1] 46, 510; J. 1849, 326 Anm.). Bei der Destillation von benzoesaurem Kalium mit Kalikalk (CHA., C. r. 28, 86; J. 1849, 327). Bei der Destillation von benzoesaurem Calcium, neben Benzophenon (Cha., C. r. 28, 86; A. 80, 287; Brönner, A. 151, 50). Beim Erhitzen von benzoesaurem Kalium mit Phenolkalium (Pfankuch, J. pr. [2] 6, 104). Beim Erhitzen von Phthalsäureanhydrid mit gebranntem Kalk (Anschütz, Schultz, A. 196, Beim Erhitzen von p-Diphenyl-carbonsäure oder m-Diphenyl-carbonsäure mit Atzkalk (BARTH, SCHREDER, M. 3, 808, 814), von Diphensäure mit gelöschtem Kalk oder Natronkalk oder Zinkstaub (ANSCH., SCHu., A. 196, 48, 49). Beim Glühen von Phenanthrenchinon mit Natronkalk (GRAEBE, B. 6, 63.) - Neben Triphenylmethan und Hexaphenyläthan durch Einw. von Natrium auf ein Gemisch von Chlorbenzol, Benzol und Kohlenstofftetrachlorid (Schmidlin, C. r. 137, 59). Beim Behandeln von Brombenzol in Ather oder Benzol mit Natrium (Fittig, A. 121, 363; 132, 201; Engelhardt, Latschinow, K. 3, 184; Z. 1871, 259; J. 1871, 456). Über die Bildung aus Brombenzol durch Magnesium, infolge welcher man Diphenyl zuweilen als Nebenprodukt bei Umsetzungen der aus Brombenzol bereiteten Lösung von Phenylmagnesiumbromid erhält, vgl.: VALEUR, C. r. 136, 694; SCHROETER, Losung von Phenylmagnesiumbromid erhält, vgl.: Valeur, C. r. 136, 694; Schroeter, B. 36, 3006; 40, 1584; R. Meyer, Toeget, A. 347, 63. Aus Brombenzol und Natriumphenyl in Äther (Acree, Am. 29, 593). Aus Jodbenzol durch Kupfer im Einschlußrohr bei 230° (Ausbeute fast theoretisch) (Ullmann, Mryer, A. 332, 40). Aus Phenylmagnesiumbromid und Phenol in Äther (R. M., T., A. 347, 64). Bei 2-tägigem Stehen von Nitrosoacetanilid C₆H₅·N(NO)·CO·CH₃ (Syst. No. 1666) mit Benzol (Bamberger, B. 30, 368); in geringer Menge auch bei der Reduktion von Nitrosoacetanilid in Eisessig und Wasser mit Zinkstaub (Bamb., Müller, A. 313, 128). In geringer Menge bei der freivilligen Zersetzung von Nitrosophenylhydroxylamin C₆H₅·N(NO)·OH (Syst. No. 2219) in Benzollösung, neben anderen Produkten (Bamb., B. 31, 1507). Neben anderen Produkten beim Behandeln von Benzoldiazoniumchlorid mit SnCl. (Culmann, Gaslorowski, J. m. 121 40. 98). Durch von Benzoldiazoniumchlorid mit SnCl₂ (Culmann, Gasiorowski, J. pr. [2] 40, 98). Durch Eintragen von Kupferpulver in eine Lösung von Benzoldiazoniumsulfat in Wasser und Alkohol (Gattermann, Ehrhardt, B. 23, 1226) oder in wenig Essigsäureanhydrid (Knoevenagel, B. 28, 2049). Neben Benzol bei der Einw. von unterphosphoriger Säure auf Benzoldiazonium-chlorid (Mai, B. 35, 163). Neben anderen Produkten bei der Einw. von alkoh. Kalilauge (Griess, A. 137, 79), oder von alkoh. Natriumäthylatlösung (Oddo, G. 20 I, 633; Oddo, Curatolo, G. 25 I, 126), auf die wäßr. Lösung von Benzoldiazoniumsalz. Durch Eintropfen einer wäßr. Lösung von Benzoldiazoniumchlorid in Chloroform bei Gegenwart eines Zinkkupferpaares (Oddo, G. 201, 638). Durch Behandlung von festem Benzoldiazoniumnitrat mit absol. Methylalkohol und entwässerter Soda (Beeson, Am. 16, 253). Beim Eintragen von festem Benzoldiazoniumsulfat in erwärmtes Benzol (Möhlau, Berger, B. 26, 1996). Durch Erwärmen von Benzoldiazoniumchlorid mit Benzol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid (Möhlau, Berger, B. 26, 1996). Bei der Oxydation einer alkal. Diazobenzollösung mit Ferricyankalium (Bamberger, Storch, B. 26, 476). Bei allmählichem Eintragen von 3 g Isodiazobenzolkalium C₄H₅·N:N·OK (Syst. No. 2193) in ein Gemisch aus Eisessig und Benzol (Bamberger, B. 28, 406). — Bei der Reduktion einer Lösung von Diphenylsulfon in Xylol mit Natrium (Krafft, Vorster, B. 26, 2821). — Beim Erwärmen von Zinntriäthylphenyl (C_2H_5) $_3$ Sn· C_6H_5 mit Silbernitrat in alkoh. Lösung (Iadenburg, A. 159, 253). — Bei trocknem Erhitzen von 2.3.4.2'.3'.4'-Hexaoxy-diphenyl (Barth, Goldschmidt, B.

12, 1244), oder von 3.4.5.3'.4'.5'-Hexaoxy-diphenyl (Liebermann, A. 169, 244) mit Zinkstaub. Beim Erwärmen von Diphenylbisdiazoniumsulfat (Syst. No. 2197) mit Wasser oder Alkohol (Griess, J. 1864, 435; Soc. 20, 97). Bei der Einw. von Alkohol auf Diphenylbisdiazoniumchlorid, am besten in Gegenwart von Zinkstaub (Winston, Am. 31, 140). Bei der Einw. von unterphosphoriger Säure auf Diphenylbisdiazoniumsalz (Mai, B. 35, 163).

Darst. Man leitet die Dämpfe von kochendem Benzol durch einen Kohlendioxyd-Strom in eine hell rotglühende, in der Mitte mit Bimssteinstücken gefüllte, eiserne Röhre; wenn alles Benzol durch die glühende Röhre getrieben ist, gibt man das Destillat wieder in den Siedekolben zurück und läßt die Dämpfe von neuem durch die Röhre streichen; das Produkt destilliert man zunächst im Wasserbade, worauf man das im Rückstande befindliche Diphenyl im Wasserdampfstrome übertreibt (HÜBNER, A. 209, 339; vgl. auch DÖBNER, A. 172, 110; SCHULTZ, A. 174, 203; HÜBNER, LÜDDENS, B. 8, 870). Apparatur für dieses Darstellungsverfahren: LA COSTE, SORGER, A. 230, 5. — Man läßt langsam (alle drei Sekunden einen Tropfen) Benzol durch eine schief gestellte, im HOFMANNSchen Gasofen zum Glühen erhitzte, eiserne Röhre tropfen (SCHULTZ, B. 9, 547). — Man läßt die Dämpfe von Benzol und Zinntetraehlorid durch ein hell rotglühendes Rohr streichen (SMITH, B. 12, 722; Soc. 32, 552; Chem. N. 39, 268; vgl. ARONHEIM, B. 9, 1898; A. 194, 146). — Darstellung durch Leiten von Benzoldämpfen gegen den elektrisch zum Glühen erhitzten Kohlefaden einer Glühlampe: Löß, Z. El. Ch. 8, 777. — Man diazotiert die Lösung von 228 g Anilin in 320 g konz. Schwefelsäure und 1200 g Wasser mit 184 g Natriumnitrit, versetzt die Lösung mit 800 g Alkohol und trägt 300 g Zinkstaub unter Rührung ein; nach Beendigung der Stiekstoffentwicklung behandelt man das Gemisch mit gespanntem Wasserdampf und gewinnt das Diphenyl aus dem Destillat (FRIEBEL, RASSOW, J. pr. [2] 63, 447; vgl. GATTERMANN, EHRHARDT, B. 23, 1226).

(Friebel, Rassow, J. pr. [2] 63, 447; vgl. Gattermann, Ehrhardt, B. 23, 1226).

Physikalische Eigenschaften. Große glänzende Blätter (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Mieleitner, Z. Kr. 55, 51; Groth, Ch. Kr. 5, 7; vgl. Bodewig, J. 1879, 376; Calderon, J. 1880, 372). F: 70,5° (Fittig, A. 121, 364), 69,0° (Wasserstoffthermometer) (Jaquerod, Wassmer, C. 1904 II, 337; B. 37, 2532). Sublimationsgeschwindigkeit: Kempf, J. pr. [2] 78, 235, 286. Kp₇₆₂: 254° (korr.) (Schultz, A. 174, 205); Kp_{721/9}: 252—253° (Bolle, Guye, C. 1905 I, 868); Kp₇₆₀: 254,93°; Kp₆₀₀: 244,42°; Kp₅₀₀: 236,58°; Kp₄₀₀: 227,39°; Kp₃₀₀: 216,65° (Ja., Wa.). Spez. Gewicht des festen Diphenyls: 1,165 (Schröder, B. 14, 2516), des flüssigen: D₁²³: 0,9919 (Eijkman, R. 12, 185); D^{26,2}: 0,9845; D^{188,6}: 0,9626; D^{188,6}: 0,9272 (Bo., Gu.); D¹⁰⁰: 1,0126 (Perkin, Soc. 69, 1196). Ausdehnung im flüssigen Zustande: R. Schiff, A. 223, 262. — Bei 19,5° lösen 100 Tle. Methylalkohol 6,57 Tle., 100 Tle. Athylalkohol 9,98 Tle. (Lobry de Bruyn, Ph. Ch. 10, 784). Molekulare Gefrierpunktsdepression: 83,5 (Eijkman, Ph. Ch. 4, 515). — n²/_α: 1,58189; n²⁰/_β: 1,60836 (Eij., R. 12, 185); n²⁰/_α: 1,56841; n²⁰/_β: 1,59441; n²⁰/_β: 1,61158 (Perkin, Soc. 69, 1230). Absorptionsspektrum: Bally, Tuck, Soc. 93, 1913. — Oberflächenspannung: Dutoit, Friderich, C. r. 130, 328. Oberflächenspannung und Binnendruck: Walden, Ph. Ch. 66, 417. — Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 1508,7 Cal., bei konstantem Druck: 1510,1 Cal. (Berthelot, Vieille, A. ch. [6] 10, 448). Kritische Konstanten: Guye, Mallet, C. r. 133, 1287; C. 1902 I, 1314. — Magnetisches Drehungsvermögen: P., Soc. 69, 1196. Kathodenluminescenz: O. Fischer, C. 1908 II, 1406.

Chemisches Verhalten. Diphenyl gibt mit Ozon in Chloroform das Tetraozonid C₁₂H₁₀O₁₂ (S. 579) (Harries, Weiss, A. 348, 374). Wird von verd. Salpetersäure oder Chromsäuregemisch nicht angegriffen (Fittig, A. 132, 214), liefert aber beim Behandeln seiner Lösung in Eisessig mit Chromsäure (Schultz, A. 174, 206) oder Chromsäurechlorid (Carstanjen, J. pr. [2] 2, 80) Benzoesäure. Wird durch Behandlung mit Wasserstoff und Nickel nach dem Verfahren von Sabatier und Senderens zu Phenylcyclohexan reduziert (Eijkman, C. 1903 II, 989). Durch Behandlung mit komprimiertem Wasserstoff in Gegenwart von Nickeloxyd bei 260° erfolgt Reduktion zu Dieyelohexyl (Ipatjew, B. 40, 1286; Ж. 39, 698; C. 1907 II, 2036). Beim Kochen von Diphenyl mit Amylalkohol und Natrium entsteht I-Phenylcyclohexen-(x) C₆H₉·C₆H₅ (S. 523) (Bamberger, Lodter, B. 20, 3077). Ein Gemisch von Jodwasserstoffsäure und Phosphor ist selbst bei 280° ohne Wirkung auf Diphenyl (Sch., A. 174, 206). Beim Einleiten von Chlor in mit etwas SbCl₅ versetztes Diphenyl entsteht 2-Chlor-diphenyl, 4-Chlor-diphenyl und 4.4'-Dichlor-diphenyl (Kramers, A. 189, 142); beim Chlorieren von Diphenyl in Gegenwart von Jod wird 4.4'-Diehlor-diphenyl gebildet (Schmidt, A. 207, 339). Durch anhaltendes Chlorieren von Diphenyl in Gegenwart von Jod (Ruoff, B. 9, 1491) oder SbCl₅ (Weber, Söllscher, B. 16, 883; Merz, Weith, B. 16, 2882) bei höherer Temperatur erhält man Perchlordiphenyl C₁₂Cl₁₀. Bei der Einw. der berechneten Menge Brom auf eine kaltgehaltene Lösung von Diphenyl in CS₂ entsteht 4-Brom-diphenyl (Schultz, A. 174, 207), beim Zusammenreiben von überschüssigem Brom mit Diphenyl unter Wasser erhält man 4.4'-Dibrom-diphenyl (Fittig, A. 132, 204). Beim Erwärmen von Diphenyl mit Jod und Salpetersäure (D: 1,5) in Petroläther entsteht 1.4-Dijod-benzol, mit Jodschwefel und Salpetersäure (D: 1,5) in Petroläther entsteht 1.4-Dijod-benzol, mit Jodschwefel und Salpetersäure (D: 1,5) in Petroläther entsteht 1.4-Dijod-benzol, mit Jodschwefel und Salpetersäure (D: 1,5) in Pe

(D: 1,34) in Petroläther entsteht 4.4'-Dijod-diphenyl (WILLGERODT, HILGENBERG, B. 42, 3832). Versetzt man eine Lösung von 15 g Diphenyl in 60 g Eisessig bei 60° mit einem Gemisch von 48 g rauchender Salpetersäure und 48 g Eisessig, so entstehen 2-Nitrodiphenyl und 4-Nitro-diphenyl (HÜBNER, LÜDDENS, B. 8, 871; A. 209, 341; vgl. Schultz, A. 174, 210; Schultz, Schmidt, Strasser, A. 207, 352). Bei Einw. von überschüssiger rauchender Salpetersäure (Fittig, A. 124, 276, 285) oder beim Kochen mit Salpeterschwefelsäure [auf 3 Tie. Diphenyl 6 Tie. Salpetersäure (D: 1,45) + 1 Tl. konz. Schwefelsäure] (Schultz, A. 174, 221) erhält man 4.4'-Dinitro-diphenyl und 2.4'-Dinitro-diphenyl. Mit einem noch größeren Überschuß an Salpeterschwefelsäure wird 2.4.2'.4' Tetranitro-diphenyl gebildet (Losanitsch, B. 4, 405; Ullmann, Bielecki, B. 34, 2178). Beim Erwärmen von Diphenyl mit konz. Schwefelsäure entstehen Diphenyl-sulfonsäure-(4) und Diphenyl-disulfonsäure-(4.4') (Engelhardt, Latschinow, Z. 1871, 259; J. 1871, 679; vgl. Fittig, A. 132, 209). Behandelt man Diphenyl in benzolischer Lösung bei Gegenwart von AlCl₃ und CuCl mit Kohlenoxyd und Chlorwasserstoff, so entsteht p-Phenyl-benzaldehyd (Gattermann, A. 347, 381). — Verbindung von Diphenyl mit Pikrylchlorid: Bruni, Ch. Z. 30, 568.

Diphenyltetra ozonid $C_{12}H_{10}O_{12}$. B. Aus Diphenyl und Ozon in Chloroform (Harries, Weiss, A. 343, 374). — Heftig explodierende, sehr flüchtige, krystallinische Masse.

4.4'-Difluor-diphenyl $C_{12}H_8F_2=C_6H_4F\cdot C_6H_4F$. B. Durch Einw. von Natrium auf p-Fluor-brombenzol in Äther (Wallach, Heusler, A. 243, 244). Aus Benzidin durch Diazotieren und Zersetzung des Diphenylbisdiazoniumsalzes mit konz. wäßr. Fluorwasserstoffsäure (Valentiner, Schwarz, D. R. P. 96153; C. 1898 I, 1224) in Gegenwart von Eisenchlorid (V., Sch., D. R. P. 186005; C. 1907 II, 956). Aus $C_9H_{10}N\cdot N:N\cdot C_9H_4\cdot C_8H_4\cdot N:N\cdot NC_8H_{10}$ (Syst. No. 3038) (erhalten aus diazotiertem Benzidin und Piperidin) und konz. Fluorwasserstoffsäure (Wallach, A. 235, 271). — Farblose Blättchen. F: 87° (V., Sch.), 88–89° (W., H., A. 243, 235). Kp: 254–255° (W., H.). Mit Wasserdampf flüchtig (W., H.). Leicht löslich in Alkohol und Äther (W., H.).

2-Chlor-diphenyl $C_{12}H_9Cl=C_6H_5\cdot C_6H_4Cl$. B. Entsteht neben 4-Chlor-diphenyl und 4.4′-Dichlor-diphenyl beim Einleiten von Chlor in mit $SbCl_5$ versetztes Diphenyl (Kramers, A. 189, 142). — Krystalle. F: 34° ; Kp: $267-268^\circ$. Sehr löslich in Ligroin, zerfließt in Benzol. — Gibt bei der Oxydation (durch CrO_3 und Eisessig) o-Chlor-benzoesäure.

3 (?)-Chlor-diphenyl $C_{12}H_9Cl=C_6H_5\cdot C_6H_4Cl.$ B. Beim Erhitzen von m-chlor-benzoesaurem Calcium mit Phenolkalium (Pfankuch, J. pr. [2] 6, 106). — F: 89°.

4-Chlor-diphenyl $C_{12}H_9Cl=C_6H_5\cdot C_0H_4Cl$. B. Neben 2-Chlor-diphenyl und 4.4'-Dichlor-diphenyl beim Chlorieren von Diphenyl in Gegenwart von SbCl $_5$ (Kramers, A. 189, 142). Beim Behandeln von 4-Oxy-diphenyl mit PCl_5 (Schultz, A. 174, 209). Beim Übergießen von p-Chlor-diazobenzolanhydrid (Syst. No. 2193) mit Benzol (Bamberger, B. 29, 465). — Dünne Blättchen (aus Ligroin). F: 75,5° (K.), 76° (B.). Kp: 282° (K.). Etwas weniger löslich als 2-Chlor-diphenyl (K.). — Gibt bei der Oxydation p-Chlor-benzoesäure (Sch.).

3.3'-Dichlor-diphenyl $C_{12}H_8Cl_2=C_8H_4Cl\cdot C_6H_4Cl$. B. Beim Erhitzen von m-Chlor-jodbenzol mit Kupferpulver auf 250° (Ullmann, A., 332, 54). Durch Kochen von diazotiertem 3.3'-Dichlor-benzidin mit Alkohol (Cain, Soc. 85, 7). — Weiße Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 23° (U.), 29° (C.). Kp: 322-324° (U.), 298° (C.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol (C.; U.).

4.4'-Dichlor-diphenyl C₁₂H₈Cl₂ = C₆H₄Cl·C₆H₄Cl. B. Beim Durchleiten von Chlorbenzol durch ein glühendes Rohr (Kramers, A. 189, 138). Beim Erhitzen von p-Chlorjodbenzol mit Kupferpulver auf 200—250° (Ullmann, A. 332, 54). Beim Chlorieren von Diphenyl in Gegenwart von SbCl₅ (K., A. 189, 143) oder von Jod (Schmidt, Schultz, A. 207, 339). Beim Behandeln von 4.4'-Dioxy-diphenyl mit PCl₅ (Schm., Schultz, A. 207, 338). Aus 4.4'-Dichlor-diphenyl-dicarbonsäure-(3.3') beim Erhitzen über den Sehmelzpunkt (Schultz, Rohde, Vicari, A. 352, 130). Durch Diazotieren von Benzidin und Erhitzen des Platindoppelsalzes des erhaltenen Diphenylbisdiazoniumchlorids mit Natriumcarbonat (Griess, J. 1864, 436; 1866, 463; Soc. 20, 101). Durch Erhitzen von Diphenylbisdiazoniumchlorid mit Benzol in Gegenwart von AlCl₃, neben 4'-Chlor-4-phenyl-diphenyl (Castellaneta, B. 30, 2800). — Prismen oder kleine Nadeln. F: 148° (Griess). Kp: 315—319° (korr.) (Schm., Schu.). — Gibt mit CrO₃ in Essigsäure p-Chlor-benzoesäure (Schm., Schu.).

2.4.2'.4'-Tetrachlor-diphenyl $C_{12}H_6\bar{C}l_4=C_6\bar{H}_3Cl_2\cdot C_6H_3Cl_2$. B. Beim Erhitzen von 2.4-Dichlor-1-jod-benzol mit Kupferpulver auf $200-270^\circ$ (ULLMANN, A. 332, 55). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 83°. Leicht löslich beim Erwärmen in Alkohol und Benzol, schwer in Ligroin.

- 3.4.3'.4'-Tetrachlor-diphenyl $C_{12}H_6Cl_4=C_6H_3Cl_2\cdot C_6H_3Cl_2$. B. Aus diazotiertem 3.3'-Dichlor-4.4'-diamino-diphenyl mit Kupferpulver und Salzsäure (CAIN, Soc. 85, 7). Weiße Nadeln (aus Eisessig). F: 172°. Kp₅₀: 230°. Leicht löslich in Alkohol, Äther.
- 3.4.4′.x.x-Pentachlor-diphenyl $C_{12}H_5Cl_5=C_6H_3Cl_2\cdot C_6H_2Cl_3$. B. Entsteht, neben anderen Produkten, bei der Einw. von PCl $_5$ auf 4.4′-Dioxy-diphenyl (SCHMIDT, SCHULTZ, A. 207, 340). Sublimiert in langen Nadeln. F: 179°; siedet weit über 360° (SCHM., SCHU.). Fast unlöslich in Alkohol, Äther, Benzol; löslich in Eisessig (Döbner, B. 9, 130; vgl. SCHM., SCHU., A. 207, 342). Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig 3.4-Dichlorbenzoesäure (D., B. 9, 130; vgl. SCHM., SCHU., A. 207, 343).
- 2.4.6.2'.4'.6'-Hexachlor-diphenyl $C_{12}H_4Cl_6=C_5H_2Cl_3\cdot C_5H_2Cl_3\cdot C_5H_2Cl_3$. B. Beim Erhitzen 2.4.6-Trichlor-l-jod-benzol mit Kupferpulver auf $220-230^\circ$ (ULLMANN, A. 332, 56). Viereckige Krystalle (aus siedendem Alkohol). F: 112,5°. Leicht löslich in Benzol und siedendem Eisessig, schwer in siedendem Alkohol, unlöslich in Ligroin.

Dekachlordiphenyl, Perchlordiphenyl $C_{12}Cl_{10} = C_6Cl_5 \cdot C_6Cl_5 \cdot C_6Cl_5 \cdot B$. Bei anhaltendem Chlorieren von Diphenyl in Gegenwart von Jod, zuletzt bei 350° (Ruoff, B. 9, 1491). Durch Erhitzen von Diphenyl mit viel SbCl₅ in geschlossenem Rohr auf 140—360° entsteht fast nur Perchlordiphenyl (Merz, Weith, B. 16, 2882). 4.4′-Dimethyl-diphenyl liefert, bei völligem Chlorieren, Perchlordiphenyl und Ccl₄ (M., W., B. 12, 677; 16, 2878). — Darst. Man behandelt Diphenyl mit Chlor allein und dann in Gegenwart von SbCl₅, solange noch HCl entweicht, wäscht das Produkt mit konz. Salzsäure und dann mit Weinsäure, trocknet scharf und erhitzt hierauf in Portionen von 12—15 g mit je 20 g SbCl₅ 2 bis 3 Stdn. lang in geschlossenem Rohr auf 200—220°; man läßt die gebildeten Krystalle abtropfen und wäscht sie mit konz. Salzsäure und dann mit Weinsäure (Weber, Söllscher, B. 16, 883). Man erhitzt Phenanthrenchinon mit SbCl₅ in geschlossenem Rohr auf 150—160° und zuletzt auf 360° (Merz, Weith, B. 16, 2871). — Rhombisch bipyramidal (Schimper, vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 11). Schmilzt nicht bei 270° (R.). Kaum löslich in Alkohol, Ather usw., löslich in siedendem Benzol (R.). — Wird von SbCl₅ bei 350° nicht verändert (R.). Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Natron auf 150° Oktachlordioxydiphenyl (Syst. No. 563) (W., S.).

- 2-Brom-diphenyl $C_{12}H_9Br=C_6H_5\cdot C_6H_4Br$. B. Man reduziert 2-Nitro-diphenyl mit Zinn und Eisessig zu 2-Amino-diphenyl, führt dieses in das Diazoniumperbromid über und kocht letzteres mit Alkohol (Schultz, Schmidt, Strasser, A. 207, 353). Bleibt bei 20^0 flüssig. Kp: $296-298^0$. Riecht nach Orangen. Liefert bei der Oxydation mit CrO_3 o-Brom-benzoesäure.
- 4-Brom-diphenyl C₁₂H₉Br = C₆H₅·C₆H₄Br. B. Durch Versetzen einer kaltgehaltenen Lösung von Diphenyl in CS₂ mit Brom (SCHULTZ, A. 174, 207). Aus p-Brom-isodiazobenzolhydrat (Syst. No. 2193) und heißem Benzol (Bamberger, B. 28, 406). Aus p-Brom-diazobenzolanhydrid (Syst. No. 2193) und Benzol (B., B. 29, 470). Lamellen (aus Alkohol). F: 89°; Kp: 310° (korr.) (SCH.). Ziemlich löslich in kaltem Alkohol, leichter in Eisessig, leicht in Äther, Schwefelkohlenstoff, Benzol (SCH.). Gibt bei der Oxydation p-Brom-benzoesäure (SCH.). Beim Behandeln mit Natrium in Äther entsteht p.p-Dixenyl C₆H₅·C₆H₄·C₆H₄·C₆H₅ (Syst. No. 491) (NOYES, ELLIS, Am. 17, 620). Bei der Einw. von Salpetersäure erhält man 4'-Brom-4-nitro-diphenyl und 4'-Brom-2-nitro-diphenyl (SCHULTZ, A. 174, 218).
- 3.3'-Dibrom-diphenyl $C_{12}H_8Br_2 = C_6H_4Br \cdot C_6H_4Br$. B. Beim Erhitzen von m-Bromjodbenzol mit Kupferpulver (in geringer Ausbeute) (ULLMANN, A. 332, 57). F: 53°.
- 4.4'-Dibrom-diphenyl $C_{12}H_8Br_2=C_6H_4Br\cdot C_6H_4Br\cdot B$. Beim Zusammenreiben von Diphenyl mit Brom unter Wasser (FITTIG, A. 132, 204). Durch Einw. von Brom auf eine Lösung von Diphenyl in CS_2 (Carnelley, Thomson, Soc. 47, 587). Aus Benzidin durch Diazotieren und Erhitzen des mit Brom erhaltenen Diphenylbisdiazoniumperbromids mit Natriumcarbonat oder Alkohol (Griess, J. 1864, 436; 1866, 463; Soc. 20, 101). Krystalle. Monoklin prismatisch (Shadwelle, A. 203, 123; Mieleitner, Z. Kr. 55, 67; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 10). F: 164 9 (F.), 162 9 (C., T.). Kp: 355 $^{-}$ 360 9 (Schultz, A. 174, 216). Unlöslich in kaltem Alkohol, schwer löslich in kochendem Alkohol, leicht in Benzol (F.). Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ in Essigsäure p-Brom-benzoesäure (Sch.).
- **3.3'-Dichlor-4.4'-dibrom-diphenyl** $C_{12}H_6Cl_2Br_2 = C_6H_3ClBr \cdot C_6H_3ClBr$. *B.* Aus diazotiertem 3.3'-Dichlor-4.4'-diamino-diphenyl mit Kupferpulver und KBr (CAIN, Soc. 85, 8). Weiße Nadeln (aus Eisessig). F: 176—177°.
- 4.4'.x-Tribrom-diphenyl $C_{13}H_7Br_3=C_6H_4Br\cdot C_6H_3Br_2$. B. Wurde einmal beim Behandeln von phenyltolylhaltigem Diphenyl mit überschüssigem Brom in der Kälte erhalten (Carnelley, Thomson, Soc. 47, 587). Nadeln (aus Alkohol). F: 90°. Sehr wenig löslich in heißem Alkohol. Nicht flüchtig mit Wasserdämpfen. Liefert bei der Oxydation mit CrO_3 in Eisessig p-Brom-benzoesäure.

- 3.5.3'.5'-Tetrabrom-diphenyl $C_{12}H_6Br_4=C_6H_3Br_2\cdot C_6H_3Br_2\cdot B$. Durch Kochen des aus 3.5.3'.5'-Tetrabrom-4.4'-diamino-diphenyl durch Diazotierung erhaltenen sauren Tetrabromdiphenylbisdiazoniumsulfats mit absol. Alkohol und etwas K_2CO_3 (JACOBSON, A. 367, 347). Krystalle (aus Alkohol). F: 185°. Kaum löslich in kaltem Alkohol, leicht in Äther, Benzol, heißem Alkohol.
- 4-Jod-diphenyl $C_{12}H_9I=C_9H_9\cdot C_6H_4I$. B. Man diazotiert 4-Amino-diphenyl in verd. Salzsäure und gießt die Diazoniumchloridlösung in eine konz. Jodkaliumlösung (ULLMANN, MEYER, A. 332, 52; SCHLENK, A. 368, 303). Krystalle (aus Alkohol oder Eisessig). F: 111° (U., M.), 112° (SCH.). Kp: 320° (schwache Zers.) (U., M.); Kp $_{40}$: 222°; Kp $_{11}$: 198° (SCH.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in siedendem Alkohol, Benzol, Eisessig und Äther (U., M.). Gibt beim Erhitzen mit Kupferpulver auf 250—270° p.p-Dixenyl (U., M.).
- 2'-Brom-2-jod-diphenyl $C_{12}H_8BrI = C_6H_4Br \cdot C_6H_4I$. B. Beim Erhitzen von Diphenylenjodoniumbromid C_6H_4 I·Br (Syst. No. 4720) (MASCARELLI, R. A. L. [5] 17 II, 583). Prismen. F: 91,5°.
- 2.2′-Dijod-diphenyl $C_{12}H_8I_2=C_6H_4I\cdot C_6H_4I$. B. Durch Zersetzung der aus 2.2′-Diamino-diphenyl erhältlichen Bisdiazoniumverbindung mit Kaliumjodidlösung in geringer Menge, neben Diphenylenjodoniumjodid (Syst. No. 4720) (MASCARELLI, BENATI, R. A. L. [5] 16 II, 565; G. 38 II, 624). Beim Erhitzen von Diphenylenjodoniumjodid auf etwa 200° im Ölhade in quantitativer Ausbeute (M., R. A. L. [5] 17 II, 583). Weiße Nadeln (aus wäßr. Alkohol). F: 108°. Sublimiert zu Blättehen vom Schmelzpunkt 109°.
- 2.2'-Dijodoso-diphenyl $C_{12}H_8O_2I_2 = OI \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot IO$ und sein salzsaures Salz $Cl_2I \cdot C_6H_4 \cdot Cl_6H_4 \cdot Cl_$

Wasser Diphenylenjodoniumhydroxyd C_6H_4 I·OH (Syst. No. 4720). — Salzsaures Salz, Diphenylen-2.2'-bis-jodidchlorid $Cl_2I \cdot C_6H_4 \cdot ICl_2$. Gelbe Nadeln. F: 130—135° (Zers.).

- **2.2'-Dijodo-diphenyl** $C_{12}H_8O_4I_2=O_2I\cdot C_6H_4\cdot C_6H_4\cdot IO_2$. B. Aus 2.2'-Dijodoso-diphenyl durch Kochen mit Wasser (M., B., R. A. L. [5] 16 Π , 566; G. 38 Π , 626). Weiße Nadeln. Zersetzt sich gegen 280° . Liefert bei der Behandlung mit KI Diphenylenjodonium-jodid (Syst. No. 4720), bei Einw. von feuchtem Ag_2O Diphenylenjodoniumhydroxyd.
- 4.4'-Dijod-diphenyl $C_{12}H_8I_2=C_6H_4I\cdot C_6H_4I$. B. Man diazotiert Benzidin und behandelt die Bisdiazoniumverbindung mit Jodwasserstoffsäure (Schmidt, Schultz, A. 207, 333) oder erwärmt mit einer Kaliumjodidlösung (Willgerodt, Hilgenberg, B. 42, 3826). Man erwärmt Diphenyl in Petroläther mit Jodschwefel und Salpetersäure (D: 1,34) (W., H., B. 42, 3832). Weiße Blättehen (aus Eisessig). F: 202° (Schm., Schu.; W., H.). Schwer löslich in kaltem Eisessig, leicht in heißem (Schm., Schu.).
- Salzsaures Salz des 4'-Jod-4-jodoso-diphenyls, Diphenylen-4-jodid-d'-jodid-chlorid $C_{12}H_3Cl_2I_2=C_6H_4I\cdot C_6H_4\cdot ICl_2$. B. Aus 4.4'-Dijod-diphenyl in Chloroform und Chlor (Fecht, B. 41, 2987). Gelbliche Krystalle. Schmilzt gegen 146° unter Aufkochen. Unlöslich in allen Lösungsmitteln. Gibt mit Benzidin die Verbindung $C_{24}H_{20}N_2Cl_2I_2$ (Syst. No. 1786).
- 4.4'-Dijodoso-diphenyl $C_{12}H_8O_2I_2=OI\cdot C_6H_4\cdot C_6H_4\cdot IO$ und Salze vom Typus $Ac_2I\cdot C_6H_4\cdot C_6H_4\cdot IAc_2$. B. Das salzsaure Salz entsteht beim Einleiten von Chlor in eine Chloroformlösung von 4.4'-Dijod-diphenyl; man führt es mit Natronlauge in die freie Base über (Werner, Soc. 89, 1633, 1634; Willgerodt, Hilgenberg, B. 42, 3826, 3827). Schokoladenbraunes Pulver. F: 127° (We.). Explodiert bei ca. 198° (Wi., H.). Unlöslich in kaltem Eisessig (Wi., H.). Salzsaures Salz, Diphenylen-4.4'-bis-jodidchlorid $Cl_2I\cdot C_6H_4\cdot Cl_2I\cdot Cl_2I$
- 4.4'-Dijodo-diphenyl $C_{12}H_8O_4I_2=O_2I\cdot C_6H_4\cdot C_6H_4\cdot IO_2$. B. Aus dem Tetrachlorid des 4.4'-Dijod-diphenyls, Natriumhypochlorit und wenig Eisessig beim Aufkochen (WILL-GERODT, HILGENBERG, B. 42, 3827). Amorph. Explodiert bei 218°. Gibt beim Umkrystallisieren aus Eisessig 4.4'-Dijod-diphenyl.
- Diphenylen-4.4'-bis-[phenyljodoniumhydroxyd] $C_{24}H_{20}O_{2}I_{2} = C_{6}H_{5} \cdot (HO)I \cdot C_{6}H_{4} \cdot I(OH) \cdot C_{6}H_{5}$. B. Die freie Base entsteht durch Einw, von Silberoxyd und Wasser auf

4.4'-Dijodoso-diphenyl und Jodobenzol (W., H., B. 42, 3827). Das Chlorid erhält man beim Verreiben des Diphenylen-4.4'-bis-jodidehlorids (S. 581) mit Quecksilberdiphenyl und Wasser (W., H., B. 42, 3831). — Die freie Base wurde nur in wäßr. Lösung erhalten. — $(C_{24}H_{18}I_2)Cl_2$. Weißer Niederschlag. F: 185° . — $(C_{24}H_{18}I_2)Br_2$. Weißer amorpher Niederschlag. Beginnt bei 170° zu sintern, schmilzt bei 185° vollständig. — $(C_{24}H_{18}I_2)I_2$. Hellgelber amorpher Niederschlag. Zersetzt sich bei 158°. Zerfällt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt unter Bildung von Jodbenzol und 4.4'-Dijod-diphenyl. — $(C_{24}H_{18}I_2)Cr_2O_7$. Gelber Niederschlag. Verkohlt bei 80°. — $(C_{24}H_{18}I_2)Cl_2 + HgCl_2$. Weißer amorpher Niederschlag. F: 170°. — $(C_{24}H_{18}I_2)Cl_2 + PtCl_4$. Goldgelbe Nadeln. F: 168°.

Diphenylen-4.4′-bis-[p-tolyl-jodoniumhydroxyd] $C_{36}H_{24}O_2I_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot (HO)I \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Das Chlorid entsteht, wenn man 4.4′-Dijodoso-diphenyl mit p-Jodo-toluol in Gegenwart von Silberoxyd und Wasser umsetzt und zu der erhaltenen Lösung der freien Base KCl, NaCl oder konz. Salzsäure fügt (W., H., B. 42, 3829). — $(C_{26}H_{22}I_2)CI_2$. Weißer Niederschlag. Zersetzt sich bei ca. 190°. — $(C_{26}H_{22}I_2)Br_2$. Weiß, amorph. F: 186°. — $(C_{26}H_{22}I_2)I_2$. Hellgelber Niederschlag. F: 145°. Zerfällt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in 4-Jod-toluol und 4.4′-Dijod-diphenyl. — $(C_{26}H_{22}I_2)Cr_2O_7$. Gelber Niederschlag. Beginnt bei 90° zu sintern; schmilzt bei 122°. — $(C_{26}H_{22}I_2)Cl_2 + HgCl_2$. Weiße Fällung. F: 185°. — $(C_{26}H_{22}I_2)Cl_2 + PtCl_4$. Gelbroter Niederschlag. F: 173°.

Diphenylen-4.4'-bis-[2.4-dimethyl-phenyljodoniumjodid] $C_{28}H_{26}I_4 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot (I)I \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot I(I) \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. B. Entsteht, wenn man 4.4'-Dijodoso-diphenyl und 4-Jodo-1.3-dimethyl-benzol in Gegenwart von Silberoxyd und Wasser umsetzt und die erhaltene Lösung der Base mit KI fällt (W., H., B. 42, 3830). — Gelb, amorph. F: 152°.

- **3.3'-Dichlor-4.4'-dijod-dipheny**l $C_{12}H_6Cl_2I_2=C_6H_3ClI\cdot C_6H_3ClI\cdot B$. Aus diazotiertem 3.3'-Dichlor-4.4'-diamino-diphenyl mit einer Kaliumjodidlösung (CAIN, Soc. 85, 8). Blaßgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 162°. Kp₁₀: 275°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.
- 2.5.4'-Trijod-diphenyl $C_{12}H_7I_3=C_6H_4I\cdot C_6H_3I_2$. B. 5-Jod-2.4'-diamino-diphenyl (1 Mol-Gew.) wird mit NaNO₂ und Salzsäure diazotiert und die Diazolösung in eine erwärmte Jod-kaliumlösung (10 Mol-Gew. KI) eingegossen (Jacobson, Fertsch, Heubach, A. 303, 334). Zu kugeligen Aggregaten vereinigte Krystalle (aus Alkohol). F: 124—125°. Ist in kleinen Mengen unzersetzt zu verflüchtigen. Leicht löslich in Äther, schwer in Alkohol.
- 2-Nitro-diphenyl $C_{12}H_0O_2N=C_6H_5\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Neben 4-Nitro-diphenyl bei der Einw. von rauchender Salpetersäure auf Diphenyl in Eisessig (Hübner, Lüddens, B. 8, 871; Schultz, Schmidt, Strasser, A. 207, 352). Darst. Man versetzt eine 60° warme Lösung von 15 g Diphenyl in 60 g Eisessig mit einem 30° warmen Gemisch von 48 g rauchender Salpetersäure und 48 g Eisessig; nach längerem Stehen scheidet sich 4-Nitro-diphenyl in Krystallen aus, während 2-Nitro-diphenyl gelöst bleibt. Man gießt von den Krystallen ab, versetzt die Flüssigkeit solange mit kleinen Mengen Wasser als noch ein krystallinischer Niederschlag entsteht, fällt die filtrierte Lösung dann mit viel Wasser, löst das ausgeschiedene Öl in kochendem Alkohol, filtriert von den beim Erkalten der Lösung noch ausgeschiedenen Krystallen des 4-Nitro-diphenyls ab und verdunstet das Filtrat über Schwefelsäure; man sucht die oft noch mit der 4-Verbindung vermischten ausgeschiedenen derben Krystalle des 2-Nitro-diphenyls aus und krystallisiert sie aus Alkohol um (HÜBNER, A. 209, 341). Zur Befreiung des bei der Nitrierung des Diphenyls in Eisessig gewonnenen rohen 2-Nitro-diphenyl von unverändertem Diphenyl behandelt man es zweckmäßig mit Wasserdampf (FRIEBEL, RASSOW, J. pr. [2] 63, 448). — Dünne Blätter oder dicke Tafeln (aus Alkohol). Rhombisch bipyramidal (Fock, Z. Kr. 7, 38; J. 1882, 467; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 12). F: 37° (H., L., B. 8, 871). Siedet unzersetzt bei etwa 320° (Schu., Schm., St., A. 207, 352). — Wird von Oxydationsmitteln entweder gar nicht angegriffen oder völlig verbrannt (Schu., Schm., St.). Bei der Reduktion mit Zinn und Eisessig (Schu., Schm., St., A. 207, 353; A. 209, 351) oder in Äther mit Zinnchlorur und Salzsäure (FICHTER, SULZBERGER, B. 37, 879) entsteht 2-Amino-diphenyl. Mit alkoh. Kalilauge entstehen 2,2'-Diphenyl-azoxybenzol (Syst. No. 2210) und eine braune amorphe Verbindung (Fr., RA., J. pr. [2] 63, 459). Durch Nitrieren erhält man 2.4'-Dinitro-diphenyl (Schu., Schm., St.).
- 3-Nitro-diphenyl $C_{12}H_9O_2N=C_6H_5\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Durch Behandlung von m-Nitro-isodiazobenzolkalium mit Acetylchlorid in Gegenwart von Benzol (Jacobson, Loeb, B. 36, 4083). Man diazotiert 3-Nitro-4-amino-diphenyl in alkoholisch schwefelsaurer Lösung mit Amylnitrit und verkocht die Diazolösung (Fichter, Sulzberger, B. 37, 882). Hellgelbe vierseitige Blättchen (aus Alkohol und Wasser). F: 61° (J., L.), 58,5° (F., S.). Flüchtig mit Wasserdämpfen (F., S.). Leicht löslich in Eisessig, Alkohol und Ligroin (J., L.). Liefert durch Oxydation mit Chromsäure m-Nitro-benzoesäure (J., L.). Durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure in alkoh. Lösung erhält man 3-Amino-diphenyl (J., L.).

- **4-Nitro-diphenyl** $C_{12}H_9O_2N = C_6H_5 \cdot C_8H_4 \cdot NO_2$. B. Aus p-Nitro-isodiazobenzolnatrium (Syst. No. 2193) und Benzol bei Gegenwart von Acetylchlorid (KÜHLING, B. 28, 42) oder Eisessig (BAMBERGER, B. 28, 404). Aus p-Nitro-diazobenzolanhydrid (Syst. No. 2193) und Benzol bei 0º (BAMBERGER, B. 29, 471). Neben anderen Verbindungen beim Kochen von "p-Nitro-phenyldiazomercaptan-hydrosulfid" $O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot SH+H_2S$ (Syst. No. 2193) (B., Kraus, B. 29, 283) oder bei mehrstündigem Stehen von Bis-p-nitrobenzoldiazosulfid (O₂N·C₆H₄·N:N)₂S (Syst. No. 2193) mit Benzol (B., K., B. 29, 278). Neben 2-Nitro-diphenyl beim Behandeln von Diphenyl in Eisessig mit konz. Salpetersäure (Schultz, A. 174, 210; HÜBNER, LÜDDENS, B. 8, 871). Durch Kochen von diazotiertem 4'-Nitro-4-amino-diphenyl mit Alkohol (Sch., A. 174, 211). — Darst. Man kocht 5 Tle. Diphenyl mit 10 Tln. Eisessig und 4 Tln. Salpetersäure (D: 1,45), oder man läßt 2 Tle. sehr fein gepulvertes Diphenyl einige Tage mit 3 Tln. Salpetersäure (D: 1,45) stehen, bis ein dickes homogenes Öl entstanden ist, fällt mit Wasser und entfernt unverändertes Diphenyl durch Destillation mit Wasser (Sch., A. 174, 210). Man versetzt die Lösung von 1 Tl. Diphenyl in 8 Tln. Eisessig allmählich mit einem Gemisch aus 1 Tl. Salpetersäure (D: 1,5) und 11 Tln. Eisessig unter Abkühlen, fällt dann mit dem gleichen Volumen Wasser und krystallisiert den Niederschlag aus Alkohol um (HÜBNER, A. 209, 340). Man läßt 15 g p-Nitro-isodiazobenzol-natrium bei Zimmertemperatur mit einem Gemisch aus Benzol und 4 g Eisessig stehen (B., B. 28, 404). — Nadeln (aus Alkohol). F: 113⁶ (Sch., A. 174, 211), 114-114,5⁶ (B., B. 28, 404). Über das Auftreten einer labilen festen Modifikation beim Erstarren der unterkühlten Schmelze vgl. VORLÄNDER, B. 40, 1417. Kp: 3400 (korr.) (Sch., A. 174, 211). Ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Chloroform und Äther (H.). - Mit Chromsäure in Eisessig entsteht p-Nitro-benzoesäure (Sch., A. 174, 211). Mit Zinn und Salzsäure erhält man 4-Amino-diphenyl (Sch., A. 174, 212; H., A. 209, 342). Läßt sich mit Zinkstaub und alkoholischem Kali zu p-Hydrazo-diphenyl (Syst. No. 2075) reduzieren (Friebel, Rassow, J. pr. [2] 63, 449). Beim Nitrieren entsteht ein Gemisch von 4.4' Dinitro-diphenyl und 2.4'-Dinitro-diphenyl (SCHULTZ, SCHMIDT, STRASSER, A. 207, 352).
- 4'-Brom-2-nitro-diphenyl C₁₂H₈O₂NBr = C₅H₄Br·C₆H₄·NO₂. B. Entsteht, neben 4'-Brom-4-nitro-diphenyl beim Kochen von 4-Brom-diphenyl mit Salpetersäure (D: 1,45) und bleibt in den alkoholischen Mutterlaugen von der Darstellung dieser Verbindung (SCHULTZ, A. 174, 220). Bildet sich auch aus 2'-Nitro-4-amino-diphenyl durch Diazotieren und Zersetzung des Diazoniumperbromids mit kochendem Alkohol (Sch., A. 207, 351). Säulen. Monoklin prismatisch (Fock, Z. Kr. 7, 37; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 15). F: 65° (Sch.). Destilliert bei etwa 360° unzersetzt (Sch.). Mit CrO₃ in Essigsäure entsteht p-Brom-benzoesäure (Sch.).
- 4'-Brom-4-nitro-diphenyl C₁₂H₈O₂NBr = C₆H₄Br·C₆H₄·NO₂. B. Beim Kochen von 4-Brom-diphenyl mit Salpetersäure (D: 1,45) (Schultz, A. 174, 218). Aus 4'-Nitro-4-amino-diphenyl durch Diazotieren und Kochen des Diazoniumperbromids mit Alkohol (Sch., A. 174, 219). Nadeln (aus Toluol). F: 173°. Verflüchtigt sich fast unzersetzt oberhalb 360°. Fast unlöslich in kaltem Alkohol, schwer löslich in heißem; leichter in Toluol. Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ in Essigsäure p-Brom-benzoesäure und p-Nitro-benzoesäure.
- 4.4'-Dibrom-x-nitro-diphenyl $C_{12}H_7O_2NBr_2=C_6H_4Br\cdot C_8H_3Br\cdot NO_2$. Darst. Man versetzt eine kaltgesättigte Lösung von 4.4'-Dibrom-diphenyl in Eisessig mit dem gleichen Vol. Salpetersäure (D: 1,52), fällt die Lösung mit Wasser und zieht den Niederschlag mit Alkohol bei 40–50° aus (Lellmann, B. 15, 2837). Krystalle. F: 127°. Leicht löslich in Alkohol und noch leichter in Benzol und Eisessig.
- 2.2'-Dinitro-diphenyl C₁₂H₈O₄N₂ = O₂N·C₆H₄·C₆H₄·NO₂. B. Durch Erwärmen von o-Chlor-nitrobenzol oder o-Brom-nitrobenzol mit Kupferbronze auf ca. 200° (Ullmann, Bielecki, B. 34, 2176). Man diazotiert o-Nitro-anilin und behandelt die wäßt. Lösung des o-Nitro-benzoldiazoniumchlorids mit einer salzsauren Lösung von Cuprochlorid in der Kälte (Ullmann, Forgan, B. 34, 3803; U., D. R. P. 126961; C. 1902 I, 77) oder mit ammoniakalischer Kupferoxydullösung (Vorländer, Meyer, A. 320, 133). Durch Destillation der 6.6'-Dinitro-diphenyl-dicarbonsäure-(2.2') bei ca. 300° unter 30 mm Druck (J. Schmidt, Kaempf, B. 36, 3747). Man leitet in eine alkoholische Lösung von salzsaurem 2.2'-Dinitro-4.4'-diamino-diphenyl bei 0° Äthylnitrit ein, läßt kurze Zeit, zuletzt in gelinder Wärme, stehen und gießt die Lösung dann allmählich in einen auf 100° erhitzten Kolben (Täuber, B. 24, 197); das Rohprodukt wird zunächst aus 1¹/₂ Tin. Eisessig, dann aus Alkohol umkrystallisiert (T., B. 25, 133). Darst. Man diazotiert 276 g o-Nitro-anilin mit verd. Salzsäure (700 ccm rohe Salzsäure + 2 Liter Wasser) und 143 g Natriumnitrit in konz. wäßr. Lösung, versetzt unter Rühren mit der aus 1 kg Kupfervitriol durch Zinkstaub ausgefällten Kupferpaste, extrahiert den mit Alkohol gewaschenen Niederschlag mit Benzol und dampft die Benzolauszüge auf dem Wasserbad ein (v. Niementowski, B. 34, 3327; vgl. auch Wohlfahrt, J. pr. [2] 65, 296). Man fügt zu der aus 30 g o-Nitro-anilin, 45 g konz. Schwefelsäure, 60 ccm Wasser und 15,3 g Natriumnitrit erhaltenen Diazonium-

salzlösung eine kalte Lösung von 21,6 g Cuprochlorid in 100 ccm konz. Salzsäure unter Rühren hinzu, saugt, wenn die Flüssigkeit grün geworden ist, den Niederschlag ab und behandelt ihn mit Wasserdampf; das als Nebenprodukt entstandene o-Chlor-nitrobenzol destilliert bierbei mit den Wasserdämpfen ab; der Rückstand besteht aus 2.2'-Dinitro-diphenyl (U., Frentzel, B. 38, 725). — Schwachgelbe Nadeln (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Fock, Z. Kr. 32, 254; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 13). F: 124° (T., B. 24, 198), 128° (v. N., B. 34, 3326), 125° (V., M., A. 320, 133). Schwer löslich in Ligroin, leichter in kaltem Alkohol und Ather, leicht in siedendem Alkohol, siedendem Eisessig und Benzol (T., B. 24, 198). — Durch Zinn und Salzsäure in Gegenwart von etwas Alkohol entsteht 2.2'-Diamino-diphenyl (T., B. 24,

198). Bei der elektrolytischen Reduktion erhält man Phenazon $C_6H_4\cdot N$ (Syst. No. 3487)

(W., J. pr. [2] 65, 296). Mit Natriumamalgam oder mit Zinkstauh in alkoholisch-alkalischer Lösung entsteht zuerst Phenazon-N-dioxyd (Syst. No. 3487), dann Phenazon-N-monoxyd (Syst. No. 3487) und zuletzt Phenazon (T., B. 24, 3082). Beim Erhitzen mit Schwefelnatrium in alkoh.-wäßr. Lösung entsteht Phenazon-N-monoxyd (Ullmann, Dieterle, B. 37, 24).

2.4'-Dinitro-diphenyl $C_{12}H_8O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Entsteht neben dem 4.4'-Derivat aus p-Nitro-isodiazobenzol-natrium (Syst. No. 2193) und Nitrobenzol + Eisessig (Kühling, B. 29, 166). Entsteht neben 4.4'-Dinitro-diphenyl bei der Nitrierung von Diphenyl mit rauchender Salpetersäure und bleibt nach Ausscheidung des schwerer löslichen Isomeren in der salpetersauren Mutterlauge (Fittig, A. 124, 276, 285; Schulltz, A. 174, 225). — Lange Spieße. Monoklin prismatisch (Fock, Z. Kr. 7, 36; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 14). F: 93,5° (Fl.). Sehr leicht löslich in heißem Alkohol (Fl.). — Kann durch Reduktion mit Schwefelammonium und Alkohol, Diazotieren des entstandenen 2'-Nitro-4-amino-diphenyls und Kochen des Diazoniumperbromids mit Alkohol in 4'-Brom-2-nitro-diphenyl umgewandelt werden (SCHULTZ, SCHMIDT, STRASSER, A. 207, 350). Beim Behandeln von 2.4'-Dinitro-diphenyl mit Alkohol und Natriumamalgam entsteht eine Verbindung $C_{24}H_{16}O_4N_4$ oder $C_{24}H_{18}O_4N_4$ [gelbes Pulver (aus Alkohol); F: 187°] (WALD, B. 10, 139).

3.3'-Dinitro-diphenyl $C_{12}H_8O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Man erhitzt etwa 20 Minuten lang m-Jod-nitrobenzol mit Kupferbronze auf $220-225^\circ$ (Ullmann, Bielecki, B. 34, 2177). Aus m-Nitro-benzoldiazoniumsulfat-Lösung mit Cuprochlorid in konz. Salzsäure (Ullmann, Frentzel, B. 38, 726). Durch Diazotieren von 3.3'-Dinitro-4.4'-diamino-diphenyl und Kochen der Bisdiazoniumverbindung mit Alkohol (Brunner, Witt, B. 20, 1028). — Gelbe bis orangefarhene Nädelchen (aus Alkohol und Eisessig). F: 197–198° (Br., W.), 200° (U., Bie.). Leicht löslich in warmem Benzol, Eisessig, schwerer in Alkohol (U., Bie.). — Durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure entsteht 3.3'-Diamino-diphenyl (Br., W.).

4.4'-Dinitro-diphenyl C₁₂H₈O₄N₂ = O₂N·C₆H₄·C₆H₄·NO₂. B. Durch Erhitzen von 8 g p-Jod-nitrobenzol mit Kupferbronze auf 220–235° (Ullmann, Bielecki, B. 34, 2177). Aus dem Kupfersalz der p-Nitro-benzoesäure durch Elektrolyse in wäßr. Lösung (Lillenfeld, D. R. P. 147943; C. 1904 I, 133). Durch Diazotieren des p-Nitro-anilins und Versetzen der Diazoniumsulfatlösung mit Cuprochlorid in konz. Salzsäure (Ullmann, Frentzel, B. 38, 726) oder der Diazoniumchloridlösung mit ammoniakalischer Kupferoxydullösung (Vorländer, Meyer, A. 320, 134). Neben 2.4'-Dinitro-diphenyl aus p-Nitro-isodiazobenzolnatrium (Syst. No. 2193), Nitrobenzol und Eisessig (Kühling, B. 29, 165). Neben 2.4'-Dinitro-diphenyl bei der Einwirkung von rauchender Salpetersäure (Fittig, A. 124, 276) oder Salpeterschwefelsäure (Schultz, A. 174, 221) auf Diphenyl. — Darst. Man trägt 20 g Diphenyl in 20 ccm rauchende Salpetersäure ein und kocht kurz auf; beim Erkalten erhält man einen krystallinischen Brei, welchen man filtriert, mit Wasser wäscht, wiederholt mit kleinen Mengen Alkohol auszieht und aus Alkohol umkrystallisiert (Fittig, A. 124, 276; Willstätter, Kalb, B. 39, 3478). Man kühlt die Lösung von 138 g p-Nitro-anilin in 1 Liter 5-fach normaler Salzsäure rasch ab, diazotiert mit einer konz. Lösung von 70 g Natriumnitrit, verdünnt die filtrierte Lösung mit 10 Liter Wasser und Eis und hehandelt sie mit Kupferoxydul; das ausgeschiedene Reaktionsprodukt wäscht man mit verd. Salzsäure; dann krystallisiert man aus Eisessig um (W., K., B. 39, 3478). — Nadeln (aus Alkohol, Benzol oder Eisessig). F: 233° (Sch.), 229° (Kühling), 237° (U., B.; U., Fr.), 232° (V., M.), 234–235° (W., Ka.). Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, etwas mehr in heißem (Sch.), etwas leichter in Benzol als in Alkohol (U., B.). — Bleibt beim Behandeln mit CrO₃ in Eisessig unverändert (Sch.). Geht durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure in Benzidin über (Sch.). Bei der Behandlung mit alkoholischem Schwefelammonium und Schwefelwasserstoff in der Kälte entsteht 4'-Nitro-4-

4.4'-Dichlor-2.2'-dinitro-diphenyl $C_{12}H_6O_4N_2Cl_2=O_2N\cdot C_6H_3Cl\cdot C_6H_3Cl\cdot NO_2$. B. Durch Erhitzen von 5 g 2.5-Dichlor-1-nitro-henzol mit 3,3 g Kupferhronze auf 240° (ULLMANN, BIELECKI, B. 34, 2181). Durch Einfließenlassen einer salzsauren Cuprochloridlösung in eine

- gekühlte salzsaure Lösung von diazotiertem 4-Chlor-2-nitro-anilin, neben 2.5-Dichlor-1-nitro-benzol (U., Forgan, B. 34, 3803; U., D. R. P. 126961; C. 1902 I, 77). Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 136°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, Ligroin, gut in warmem Alkohol und Benzol, leicht in heißem Eisessig.
- 5.5'-Dichlor-2.2'-dinitro-diphenyl $C_{12}H_6O_4N_2Cl_2 = O_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot C_6H_4Cl \cdot NO_2$. B. Durch Einfließenlassen einer salzsauren Cuprochloridlösung in eine gekühlte salzsaure Lösung von diazotiertem 2-Nitro-5-chlor-anilin, neben 2.4-Dichlor-1-nitrobenzol (ULLMANN, FORGAN, B. 34, 3804; U., D. R. P. 126961; C. 1902 I, 77). Schwach gelbbraune Nadeln. F: 170°. Leicht löslich in warmem Eisessig, schwer in Alkohol, sehr wenig in Äther, Ligroin.
- 4.4'-Dichlor-x.x-dinitro-diphenyl $C_{12}H_6O_4N_2Cl_2 = O_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot C_6H_3Cl \cdot NO_2$ (vielleicht identisch mit 4.4'-Dichlor-2,2'-dinitro-diphenyl). B. Beim Erwärmen von 4.4'-Dichlor-diphenyl mit rauchender Salpetersäure (Schmidt, Schultz, A. 207, 340). Nadeln (aus Alkohol). F: 140°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem und in Benzol.
- **4.4'-Dibrom-2.2'-dinitro-diphenyl** $C_{19}H_6O_4N_2Br_2=O_2N\cdot C_6H_3Br\cdot C_6H_3Br\cdot NO_2$. B. Durch Erhitzen von 5 g 2.5-Dibrom-1-nitro-benzol mit 2,2 g Kupferbronze auf 190–225° (Ullmann, Bielecki, B. 34, 2181). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 138°. Leicht löslich in Benzol, Alkohol, sehr wenig in Ligroin.
- 4.4'-Dibrom-x.x-dinitro-diphenyl $C_{12}H_6O_4N_2Br_2=O_2N\cdot C_6H_3Br\cdot C_6H_3Br\cdot NO_2$ (vielleicht identisch mit 4.4'-Dibrom-2.2'-dinitro-diphenyl). B. Beim Erwärmen von 4.4'-Dibrom-diphenyl mit rauchender Salpetersäure (Fittig, A. 132, 206). Haarfeine Nadeln (aus Benzol). F: 148° (Schultz, A. 174, 218). Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol, leichter in heißem Benzol (F.). Wird von CrO_3 in Eisessig nicht angegriffen (Sch.).
- 4.4'-Dibrom-x.x.x-trinitro-diphenyl $C_{12}H_5O_6N_3Br_2=O_2N\cdot C_6H_3Br\cdot C_6H_2Br(NO_2)_2$. B. Man läßt die Lösung von 4.4'-Dibrom-diphenyl in stark überschüssiger Salpetersäure (D: 1,55) 24 Stdn. lang stehen, fällt dann mit Wasser und krystallisiert den Niederschlag aus Alkohol um (Lellmann, B. 15, 2838). Nadeln. F: 177°. Schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol.
- 2.4.2'.4'-Tetranitro-diphenyl $C_{12}H_6O_8N_4=(O_2N)_2C_6H_3\cdot C_6H_3(NO_2)_2$. B. Durch 1-stdg. Kochen von 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol oder 4-Brom-1.3-dinitro-benzol mit Kupferbronze in Nitrobenzol (Ullmann, Bielecki, B. 34, 2177). Durch Lösen von 10 g Diphenyl in 60 g gekühlter Salpetersäure (D: 1,5) und Zufügen schwach rauchender Schwefelsäure (mit $3-4^{\circ}/_{0}$ SO₃) (U., B.; vgl. Losanitsch, B. 4, 405). Aus 2.2'-Dinitro-diphenyl durch rauchende Salpetersäure und Schwefelsäure (Epstein, D. R. P. 129147; C. 1902 I, 689). Gelbliche Prismen (aus Benzol). F: 163° (U., B.), 165-166° (E.). Leicht löslich in Eisessig, Benzol, schwer in Alkohol, Äther. Beim Verschmelzen mit Schwefel und Schwefelnatrium entsteht ein schwarzer Farbstoff (E.).
- 3.4.3'.4'-Tetranitro-diphenyl $C_{12}H_6O_3N_4=(O_2N)_2C_6H_3\cdot C_6H_3(NO_2)_2$. B. Durch Erhitzen von 3 g 4-Jod-1.2-dinitro-benzol mit Kupferbronze auf 230–250° (U., B., B. 34, 2179). Gelbe Prismen. F: 186°. Leicht löslich in Eisessig und Benzol, fast unlöslich in Ligroin.
- 2.4.6.2'.4'.6'-Hexanitro-diphenyl $C_{12}H_4O_{12}N_6 = (O_2N)_3C_6H_2\cdot C_6H_2(NO_2)_3$. B. Durch Erwärmen von 20 g Pikrylchlorid mit 15 g Kupferbronze in 200 cem Nitrobenzol (Ullmann, Bielecki, B. 34, 2179). Bräunliche Krystalle mit $^1/_2C_7H_8$ (aus Toluol). F: 238°. Fast unlöslich in Alkohol, Äther; schwer löslich in siedendem Benzol, etwas leichter in siedendem Eisessig. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb, in Alkohol, der mit einigen Tropfen Ammoniak und Ätznatron versetzt ist, rot.
- 4,4'-Diazido-diphenyl, 4.4'-Bistriazo-diphenyl, "Tetrazodiphenylimid" $C_{12}H_8N_6=\frac{N}{N}N\cdot C_6H_4\cdot C_6H_4\cdot N\cdot \frac{N}{N}$. B. Beim Behandeln des Diphenylbisdiazoniumperbromids (Syst. No. 2197) mit Ammoniak (Griess, Soc. 20, 94; J. pr. [1] 101, 91). Tafeln (aus Alkohol). F: 127°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, mäßig löslich in Äther.
- 2. 1-Vinyl-naphthalin, a-Vinyl-naphthalin, a-Naphthyl-äthylen $C_{12}H_{10} = C_{10}H_7 \cdot CH : CH_2$. B. Aus a-Naphthyl-magnesiumbromid und Acetaldehyd neben anderen Produkten (TIFFENEAU, DAUDEL, C. r. 147, 679). Durch Schütteln einer wäßr. Suspension von β -Brom- β -[naphthyl-(1)]-propionsäure $C_{10}H_7 \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ mit einer Natriumcarbonat-

lösung (Brandis, B. 22, 2158). — Kp₁₅: 135—138° (T., D.). — Liefert bei der Einw. von Jod und überschüssigem HgO in wäßr. Äther α -Naphthyl-acetaldehyd (T., D.).

1¹-Chlor-1-vinyl-naphthalin $C_{12}H_9Cl=C_{10}H_7\cdot CCl$: CH_2 . B. Aus Methyl- α -naphthyl-keton und PCl_5 (Leroy, Bl. [3] 6, 385). — Flüssig. Kp: 184° bei 50-60 mm; D: 1,179. — Liefert mit alkoholischem Kali α-Naphthyl-acetylen und den Äther C₁₀H₇·C(O·C₂H₅): CH₂.

1¹.1²-Dibrom-1-vinyl-naphthalin $C_{12}H_8Br_2=C_{10}H_7\cdot CBr: CHBr.$ B. Aus a-Naphthylacetylen in CS_2 und 1 Mol.-Gew. Brom im Dunkeln (Leroy, Bl. [3] 6, 387).

3. 2-Vinyl-naphthalin, β -Vinyl-naphthalin, β -Naphthyl-äthylen $C_{12}H_{10}=0$ $C_{10}H_7 \cdot CH : CH_2$

2¹-Chlor-2-vinyl-naphthalin $C_{12}H_9Cl=C_{10}H_7\cdot CCl:CH_2$. B. Aus Methyl- β -naphthyl-keton und PCl_5 (Leroy, Bl. [3] 7, 648). — F: 52—53°.

4. Indacen: Bezeichnung für einen aus zwei Fünfringen und einem mittelständigen Sechsring kondensierten Kohlenwasserstoff C₁₂H₁₀ (Ephraim, B. 34, 2779).

Acenaphthen $C_{12}H_{10} =$



B. Entsteht in sehr geringer Menge neben anderen Kohlenwasserstoffen bei der Verhüttung (Destillation) der Quecksilbererze von Idria, findet sich daher im "Stuppfett" (Goldschmiedt, M. v. Schmidt, M. 2, 17). [Über die Zusammensetzung des Stuppfetts s. Go., v. Sch.] Acenaphthen entsteht auch bei der Destillation der Steinkohle, ist daher im Steinkohlen-

teer enthalten (Berthelot, C. r. 65, 507; Bl. [2] 7, 283; 8, 245; Å. ch. [4] 12, 226; Z. 1867, 714; J. 1867, 594). Beim Durchleiten eines Gemenges von Benzol und Athylen durch ein weißglühendes Rohr (Ber., C. r. 63, 792; Bl. [2] 7, 278; A. ch. [4] 12, 11; J. 1866, 708; A. 142, 257); besser aus Naphthalin und Athylen bei Rotglut (Ber., Bl. [2] 7, 283; 8, 247; A. ch. [4] 12, 226; Z. 1867, 714; J. 1867, 594; Ferro, B. 20, 662). Aus a Athyl-naphthalin beim Durchleiten seiner Dämpfe durch ein hellrotglühendes Porzellanrohr (BER., BARDY, C. r. 74, 1464; A. 166, 135). Durch Behandeln von a-Athyl-naphthalin mit 2 At.-Gew. Brom bei 1800 und Zerlegen der gebildeten Bromverbindung bei 1000 mit alkoh. Kali (BER., BA.). Darst. Aus schwerem Steinkohlenteeröl: Behr, van Dorp, A. 172, 264. – Nadeln (aus — Darst. Aus schwerem Steinkohlenteerol: ВЕНК, VAN DORP, A. 172, 264. — Nadeln (aus Alkohol). Rhombisch bipyramidal (BILLOWS, Z. Kr. 37, 396; 38, 505; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 420). Acenaphthen ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 58). F: 95° (ВЕНК, V. D., A. 172, 265; GRAEBE, A. 290, 207 Anm.; PELLINI, G. 31 I, 7). Kp: 277,5° (korr.) (ВЕНК, V. D.); Kp₇₈₃: 279° (GR.). D₈: 1,0687 (РЕККІN, Soc. 69, 1196). Spez. Gew. des festen Acenaphthens: D₂^{36,4} = 0,90638 (РЕЦІЛІ, G. 31 I, 9). Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem (ВЕК., C. r. 65, 508; A. ch. [4] 12, 231; Bl. [2] 8, 248; Z. 1867, 714). Löslichkeit in Methylalkohol, Äthylalkohol, Propylalkohol, Chloroform und Toluol und Dichten der gesättigten Lösungen bei verschiedenen Temperaturen: Speyers, C. 1902 II, 1239. n_{\alpha}. 1,51469; $n_{12}^{12.4}$: 1,51964 (Pellini, G. 31 I, 9). Absorptionsspektrum: Baly, Tuck, Soc. 93, 1908. Oberflächenspannung: Dutoit, Friderich, C. r. 130, 328. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 1519,8 Cal., bei konstantem Druck: 1521,2 Cal. (Berthelot, Vieille, A.ch. [6] 10, 450). Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 69, 1196.

Beim Überleiten der Dämpfe von Acenaphthen über erhitztes Bleioxyd entsteht Acenaph-

thylen $C_{10}H_6 \stackrel{CH}{\sim} (Behr, VAN DORP, B. 6, 753; A. 172, 276; Blumenthal, B. 7, 1092).$

Bei der Oxydation von Acenaphthen mit Kaliumdichromat und verd. Schwefelsäure wurde in geringer Ausbeute das Anhydrid der Naphthalsäure (Syst. No. 992) erhalten (Behr, van Dorp, B. 6, 60; A. 172, 266; Terrisse, A. 227, 135). Bei der Oxydation mit Kalium- oder Natriumdichromat und Eisessig wurden erhalten: Naphthalsäureanhydrid, Accnaphthen-chinon $C_{10}H_6$ (Syst. No. 676a), Biacenaphthylidendion $C_{10}H_6$ (Syst. (Syst. No. 676a)

No. 689) und geringe Mengen Acenaphthylen (GRAEBE, VEILLON, B. 20, 659; Gr., GFELLER, B. 25, 653; A. 276, 1). Beim Erhitzen von Acenaphthen mit Schwefel auf ca. 290° erhält

benzol (Syst. No. 497) (REHLÄNDER, B. 36, 1583; DZIEWOŃSKI, B. 36, 965). Beim Kochen von Acenaphthen mit Amylalkohol und Natrium entsteht Acenaphthen-tetrahydrid-(3.4.5.11) (S. 523) (Bamberger, Lodter, B. 20, 3077). Dieses entsteht auch durch Reduktion von Acenaphthen mit Wasserstoff in Gegenwart von reduziertem Nickel (Sabatier, Senderens,

C. r. 132, 1257). Durch wiederholte Behandlung mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickeloxyd unter hohem Druck bei 290-300° entsteht Acenaphthendekahydrid (S. 170) (IPATJEW, B. 42, 2094; Ж. 41, 766; C. 1909 II, 1728). Auch beim Erhitzen von Acenaphthen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 250° entsteht Acenaphthendekahydrid (LIEBERMANN, SPIEGEL, B. 22, 779). Bei der Einw. von Brom auf eine Lösung von Acenaphthen in Ather (Blumenthal, B. 7, 1095) oder Chloroform (Graebe, Guinsbourg, A. 327, 85) entsteht 5-Brom-acenaphthen. Einw. von Jod auf Acenaphthen. Berthelot, A. ch. [4]12, 235. Durch Einw. von Salpetersäure auf eine Lösung von Acenaphthen in Eisessig erhält man 5-Nitro-acenaphthen und x.x-Dinitro-acenaphthen (Quincke, B. 20, 610; 21, 1455; vgl. Jandrer, Bl. [2] 48, 755); bei direkter Einw. von rauchender Salpetersäure entsteht x.x-Dinitro-acenaphthen (Ber., C. r. 65, 508; A. ch. [4] 12, 232; Bl. [2] 8, 250; Z. 1867, 714). Durch längeres Kochen mit Salpetersäure (D: 1,2) entsteht eine chinonartige Verbindung $C_{10}H_{\rm B}O_4N$ (s. u.) neben 4-Nitro-naphthalsäure (Qv., B. 21, 1460). Acenaphthen wird von konz. Schwefelsäure leicht sulfuriert (Ber., A. ch. [4] 12, 231). Es leuchtet beim Schwelzen mit Kaliumhydroxyd oder beim Erhitzen mit alkoh. Kali und Chlorwasser oder Bromwasser (Trautz, Ph. Ch. 53, 91). — Aus Acenaphthen, Benzylchlorid und ZnCl, bei 125—180° entsteht 4-Benzyl-acenaphthen (S. 708) (Dziewoński, Dotta, Bl. [3] 31, 373; Dz., Wechsler, Bl. [3] 31, 922). Durch Einw von Carbamidsäurechlorid auf Acenaphthen in Gegenwart von AlCl₃ erhält man das Amid einer Acenaphthencarbonsäure (Syst. No. 952) (GATTER-MANN, HARRIS, A. 244, 58).

Kaliumacenaphthen $C_{12}H_0K$. B. Beim Erwärmen von Acenaphthen mit Kalium (Berthelot, C. r. 65, 508; A. ch. [4] 12, 234; Bl. [2] 8, 251; Z. 1867, 714). — Wird durch Wasser zersetzt unter Rückbildung von Acenaphthen.

Verbindung von Acenaphthen mit Chromylchlorid $C_{12}H_{10}+2CrO_2Cl_2$. B. Aus den Komponenten in CS_2 (Ewan, Cohen, Soc. 55, 582). — Amorph, dunkelbraun.

Verbindung von Acenaphthen mit 2.4-Dinitro-toluol $C_{12}H_{10} + C_1H_6O_4N_2$. F: 60° (BUGUET, C. r. 149, 857).

Verbindung von Acenaphthen mit 2.4.6-Trinitro-toluol $C_{12}H_{10}+C_7H_5O_6N_3$. F: 109° (Bu., C. r. 149, 857).

Verbindung von Acenaphthen mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

Verbindung C₁₀H₅O₄N = O₂N·C₁₀H₅O₂ ("Nitro·γ·naphthochinon"). B. Entsteht neben 4-Nitro-naphthalsäure bei 3-stdg. Kochen von 30 g, Acenaphthen mit 600 ccm Salpetersäure (D: 1,2) und wird von der Nitronaphthalsäure durch Natronlauge getrennt (Quincke, B. 21, 1460). — Gelbrote Nadeln. F: 208°.

Verbindung C₁₆H₁₀O₄N₂ = (C₆H₅·NH)(O₂N)C₁₀H₄O₂. B. Beim Stehen der Verbindung C₁₀H₅O₄N (s. o.) mit Anilin (Qu., B. 21, 1462). — Dunkelviolette Nädelchen. Schmilzt unter Zersetzung bei 128°

Zersetzung bei 128°.

Verbindung $C_{22}H_{14}O_4N_2=[(C_6H_5)_2N](O_2N)C_{10}H_4O_2$. B. Beim Kochen der Verbindung $C_{10}H_5O_4N$ mit Diphenylamin und Alkohol (Qu., B. 21, 1462). — Krystallinische Flocken. Zersetzt sich unterhalb 80°.

5-Brom-acenaphthen $C_{12}H_9Br=C_{10}H_5Br<\frac{CH_2}{CH_2}$. B. Durch Eintragen von Brom in eine Lösung von Acenaphthen in Äther (BLUMENTHAL, B. 7, 1095) oder siedendem Chloroform (Graebe, Guinsbourg, A. 327, 85). - Tafeln (aus Alkohol). F: 52-53° (B.), 52° (Gr., Gui.). Kp: 3350 (Gr., Gui.). — Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure und Schwefelsäure (B.) oder Eisessig (Gr., Gul.) 4-Brom-naphthalsäure-anhydrid (Syst. No. 2482). Beim Erhitzen mit Magnesiumpulver entsteht Acenaphthylmagnesiumbromid (Spencer, Stokes, Soc. 93, 72). - Verbindung mit Pikrinsäure's, Syst. No. 523.

1.2-Dibrom-acenaphthen, Acenaphthylendibromid $C_{12}H_8Br_2=C_{10}H_6$ CHBr B.

Durch Eintragen von Brom in die ätherische Lösung von Acenaphthylen (B., B. 7, 1093). — Nadeln. F: 121—123°. — Wird von Chromsäuregemisch zu Naphthalsäure oxydiert (B.). Liefert beim Kochen mit Wasser zwei stereolsomere Modifikationen des 1.2-Dioxy-acenaphthens (Ewan, Cohen, Soc. 55, 578). Mit festem Natriumäthylat entsteht Acenaphthylen, während mit Alkohol und etwas Natrium Acenaphthen gebildet wird (E., C., Soc. 55, 580). Zersetzt sich schon beim Kochen mit Alkohol in HBr und 1-Bromacenaphthylen (B.).

1.2.x-Tribrom-acenaphthen $C_{12}H_7Br_3$. B. Als Nebenprodukt neben 1.2.xx-Tetrabromacenaphthen bei der Bromierung von 1.2-Dibrom-acenaphthen einmal erhalten (Ewan, Cohen, Soc. 55, 581). — Gelb, krystallinisch. F: 88-90°.

1.2.x.x-Tetrabrom-acenaphthen $C_{12}H_6Br_4$. B. Durch Stehenlassen einer Lösung von 1.2-Dibrom-acenaphthen in CS_2 mit Brom (Ewan, Cohen, Soc. 55, 581). — Krystalle. Schmilzt bei $161-162^0$ unter Zersetzung. Unlöslich in Alkohol.

5-Nitro-acenaphthen $C_{12}H_9O_2N=C_{10}H_5(NO_2)$ CH2 B. Entsteht neben dem Dinitroderivat durch Eingießen von 50 ccm abgeblasener, ranchender Salpetersäure in die kalte Lösung von 80 g Acenaphthen in 1 kg Eisessig (QUINCKE, B. 20, 610; 21, 1455; vgl. Jandrier, C. r. 104, 1858; Bl. [2] 48, 755). Entsteht fast ausschließlich, wenn man 25 g Acenaphthen in 250 ccm Eisessig löst und 50 ccm farblose Salpetersäure (D: 1,47–1,48) hinzutropft (Graebe, Briones, A. 327, 80). — Gelbe Nadeln (aus Ligroin). F: $101-102^{\circ}$ (Q.), 106° (Gr., B.). Löslich in heißem Wasser, Alkohol, Äther und Ligroin (Q.). In konz. Schwefelsäure rotviolett löslich (Gr., B.). — Wird von Salpetersäure (D: 1,2) zu "Nitro- γ -naphthochinon" (S. 587) und 4-Nitro-naphthalsäure oxydiert (Q., B. 21, 1460).

x.x-Dinitro-acenaphthen $C_{12}H_8O_4N_2=C_{12}H_8(NO_2)_2$. B. Beim Behandeln von Acenaphthen mit rauchender Salpetersäure (Berthellot, C. 7. 65, 508; A. ch. [4] 12, 232; Bl. [2] 8, 250; Z. 1867, 714). Neben 5-Nitro-acenaphthen durch Eingießen einer essigsauren Acenaphthenlösung in abgerauchte Salpetersäure (Quincke, B. 21, 1456). — Feine gelbe Nadeln. Schmilzt unter Zersetzung gegen 206° (Q.). Schwer löslich in Alkohol (B.).

2. Kohlenwasserstoffe $C_{13}H_{12}$.

1. Benzylbenzol, Diphenylmethan, $4^{\frac{3-4}{3-1}}$ 1° -CH₂- $1^{\frac{2-3}{3-4}}$ 4. B. Durch Benzol C₁₂H₁₂=(C₆H₅)₂CH₂. Bezifferung: $4^{\frac{3-4}{3-1}}$ 1° -CH₂- $1^{\frac{2-3}{3-4}}$ 4. B. Durch Benzol C₁₂H₁₂=(C₆H₅)₂CH₂. Bezifferung: Gemenges von Benzol und Methylenchlorid (Friedel, Crafts, Bl. [2] 41, 324; vgl. Schwarz, B. 14, 1526) oder von Benzol und Chloroform (E. FISCHER, O. FISCHER, A. 194, 253; BOE-SEKEN, R. 22, 303, 307; vgl. auch Friedel, Crafts, A. ch. [6] 1, 490) mit Aluminiumchlorid. Aus Benzol und Formaldehyd in Eisessig-Schwefelsäure (Nastjukow, M. 35, 830; C. 1903 II, 1425) oder besser beim Erwärmen von Benzol und Formaldehyd mit konz. Schwefelsäure 1425) oder besser beim Erwärmen von Benzol und Formaldenyd mit konz. Senweießaure (NA., H. 40, 1377; C. 1909 I, 534). Aus Benzol und Methylal CH₂(O·CH₃) in Eisessig mit Schwefelsäure (BAEYER, B. 6, 221). Bei tropfenweisem Zusatz von Chlormethyl-äthyläther CH₂Cl·O·CH₃·CH₃ zu einem Gemenge von Benzol und AlCl₃ unter Kühlung mit Eis und Evakuieren (Verley, Bl. [3] 17, 914). Bei der Einw. von Benzol und AlCl₃ auf Produkte, welche durch Einw. von HCl auf Formaldehyd oder Polyoxymethylen erhalten worden sind (Grassi, Maselli, G. 28 II, 495, 497; vgl.: Litterscheid, A. 316, 185; Li., Thimme, A. 334, 8, 48). Aus Benzol und a.a.β-Trichlor-äthan CH₂Cl·CHCl₂ oder Dichloräther (Bd. I, S. 612) in Gegenwart von AlCl₃ (Gardeur, C. 1898 I, 438). — Beim Kochen von Benzylchlorid mit Benzol und Zinkstaub (Zincke, A. 159, 374), neben o- und p-Dibenzyl-benzol (Z., B. 6. 119). Beim Kochen von Benzylchlorid mit Benzol und ZnCl₂ (Friedel, Crafte, A. ch. B. 6, 119). Beim Kochen von Benzylchlorid mit Benzol und ZnCl₂ (FRIEDEL, CRAFTS, A. ch. [6] 1, 478). Aus Benzylchlorid und Benzol in Gegenwart von AlCl₃ (FRIEDEL, BALSOHN, Bl. [2] 33, 337; Fr., Cr., A. ch. [6] 1, 480), neben o- und p-Dibenzyl-benzol (Radziewanowski, B. 27, 3236). Ditan entsteht auch, wenn man Benzol, das Aluminiumspäne enthält, mit HCl sättigt und nach einigen Stunden Benzylchlorid hinzutroptt (Rad., B. 28, 1136) oder wenn man in ein Gemisch von Benzol, Aluminiumspänen und Quecksilberchlorid Benzylchlorid eintropft (RAD., B. 28, 1139). Die Kondensation von Benzylchlorid und Benzol zu Ditan kann auch durch amalgamiertes Aluminium bewirkt werden (Hirst, Cohen, Soc. 67, 827). Durch Einw. von Benzylchlorid auf die Aluminiumverbindung, welche durch Erhitzen von Quecksilberdiphenyl mit Aluminium auf 130° entsteht (Fr., Cr., A. ch. [6] 14, 461). Aus Benzylchlorid und Natriumphenyl, neben Stilben (Acree, Am. 29, 593). Aus 1 Mol.-Gew. Benzylchlorid, 1 Mol.-Gew. Brombenzol und 1 At.-Gew. Magnesium (in Form von Magnesiumchlorid, I Mol.-Gew. Bromberzol und I At.-Gew. Magnesium (in Form von Magnesium-Amalgam) bei Wasserbadtemperatur (Meunier, C. r. 137, 714; Bl. [3] 29, 1175). Bei der Einw. von AlCl₃ auf ein Gemisch von Benzol mit Benzalehlorid (Boe., R. 22, 311). Beim Mischen eines Gemenges von Benzylalkohol und Benzol mit einem Gemisch von Schwefelsäure und Eisessig (Meyer, Wurster, B. 6, 963). Aus Äthyl-benzyl-äther, Benzol und P₂O₅ (Nef, A. 298, 255; vgl. Schickler, J. pr. [2] 53, 369). — Bei der Einw. von AlCl₃ auf ein Gemisch von Benzol mit α-Chlor-ditan (Boe., R. 22, 313). Bei der Reduktion von Benzophenon mit Zink und Schwefelsäure (Zincke, Thörner, B. 10, 1473). Beim Eintergen von Netzium in die siedende alkoh. Lösung von Benzophenon (Klages, Allendorf) tragen von Natrium in die siedende alkoh. Lösung von Benzophenon (Klages, Allendorf, B. 31, 998). Beim Erhitzen von Benzophenon mit Jodwasserstoff und Phosphor auf 1509 (Graebe, B. 7, 1624). Beim Glühen von Benzophenon mit Zinkstaub, neben anderen Pro-

Vgl. zu diesen Namen v. Liebig, J. pr. [2] 72, 115 Anm.; 74, 378; 86, 475 Anm.;
 B 41, 1645 Anm.

dukten (Staedel, A. 194, 307). Durch Erhitzen von Benzophenon in komprimiertem Wasserstoff bei Gegenwart von Ni₂O₃ auf 260° (Ipatjew, B. 40, 1289; Ж. 39, 701; C. 1907 II, 2036). Beim Glühen von Diphenylessigsäure mit Natronkalk (Jena, A. 155, 86). Bei der Destillation von diphenylessigsaurem Barium (Vorländer, Siebert, B. 39, 1032). — Bei längerem Erhitzen von Benzoin auf 280° (Engler, Grimm, B. 30, 2923). Durch Kochen von Tetraphenyl-äthylen mit AlCl₃ in Benzol, neben viel 9.10-Diphenyl-phenanthren (H. Biltz, B. 38, 205). — Bei der Destillation von Tannin und von Disalicylid C₆H₄ CO·CO C₆H₄ (Syst. No. 2767) mit Zinkstaub (Nierenstein, B. 38, 3642).

Darst. Man erhitzt 10 g Benzophenon, 12 g währ. Jodwasserstoffsäure (Kp. 127°) und 2 g roten Phosphor in zugeschmolzenem Rohr 6 Stdn. auf 160°, versetzt den Bombeninhalt mit Ather, schüttelt mehrfach mit Wasser aus, filtriert und trocknet die äther. Lösung, verdampft den Äther und fraktioniert den Rückstand (Graebe, B. 7, 1624; vgl. Gattermann, Die Praxis des organischen Chemikers (Leipzig 1914], 12. Aufl., S. 307). Man löst 1 Tl. Benzophenon in der 10-fachen Menge Alkohol und trägt unter Erwärmen auf dem Wasserbade 1 Tl. Natrium möglichst rasch ein; nach Beendigung der Reaktion sättigt man die Flüssigkeit mit CO₂, versetzt mit Wasser, destilliert den Alkohol ab, äthert das rückständige Öl aus, trocknet und destilliert im Vakuum (Klages, Allendorff, B. 31, 999). — Man leitet 20 Minuten lang HCl in ein Gemisch aus 325 g Benzol und 2 g Aluminiumspänen ein, tröpfelt nach einigen Stunden unter Kühlung 50 g Benzylchlorid hinzu, läßt 18 Stunden stehen, zersetzt das Reaktionsprodukt mit Wasser, trocknet über CaCl₂ und fraktioniert (Radziewanowski, B. 28, 1136). Man trägt allmählich unter Kühlung 50 g Benzylchlorid in ein Gemisch aus 350 g Benzol, 2 g Aluminiumspänen und 30 g HgCl₂ ein (Rad., B. 28, 1139). — Man setzt zu einem Gemisch von 12 g Benzylalkohol, 30 g Benzol und 100 g Eisessig ein Gemisch von gleichen Volumteilen konz. Schwefelsäure und Eisessig hinzu, bis sich das Benzol größtenteils als obenaufschwimmende Schicht abgetrennt hat, läßt über Nacht stehen, fügt dann unter Abkühlung 500 g konz. Schwefelsäure hinzu und gießt nach einigen Stunden in Wasser; man schüttelt dann mit Ather aus, trocknet die ätherische Lösung mit CaCl₂, verjagt den Äther und fraktioniert (V. Meyer, Wurster, B. 6, 963; vgl. Meyer-Jacobson, Lehrbuch der organischen Chemie, Bd. II, Tl. II [Leipzig 1903], 8. 83). — Darstellung aus Formaldehyd, Benzol und konz. Schwefelsäure: Nastutkon, Ж. 40, 1377; C. 1909 I, 534.

Physikalische Eigenschaften. Lange, prismatische Nadeln. Riecht angenehm nach Orangen (Jena, A. 155, 86; Zincke, A. 159, 375). F: $26-27^{\circ}$ (Zincke, A. 159, 376), $22,75^{\circ}$ (Reissert, B. 23, 2242). Kp: $261-262^{\circ}$ (Zi.); Kp: $264,7^{\circ}$ (kort.) (Perkin, Soc. 69, 1195). Kp₇₆₀: $260-261^{\circ}$; Kp₂₅: 158° ; Kp₂₇: 141° (Klages, Allendorff, B. 31, 999). $D_{i}^{4:}$: 1,0126; $D_{i}^{20:}$: 1,0008; $D_{i}^{15:}$: 0,9626; $D_{i}^{4:n,1}$: 0,9181 (Eijeman, R. 12, 185); $D_{i}^{20:}$: 1,0056; $D_{i}^{20:}$: 0,9626; $D_{i}^{4:n,1}$: 0,9181 (Eijeman, R. 12, 185); $D_{i}^{20:}$: 1,0056; $D_{i}^{20:}$: 0,9626; $D_{i}^{4:n,1}$: 0,9181 (Eijeman, R. 12, 185); $D_{i}^{20:}$: 1,0056; $D_{i}^{20:}$: 0,967; $D_{i}^{20:}$: 0,9844 (Pe., Soc. 69, 1195). $D_{i}^{4:n,1}$: 1,1724; $D_{i}^{4.9}$: 1,1519; $D_{i}^{40:}$: 1,264; D_{i}^{128} : 1,0879 (Duttott, Feiderich; vgl. Walden, Ph. Ch. 65, 149). — Leicht löslich in Alkohol, Ather, Chloroform (Jena). Molekulare Gefrierpunktsdepression: Eijeman, Ph. Ch. 4, 515; Bruni, R. A. L. 13 II, 380. — n_{i}^{n} : 1,57653; n_{i}^{4} : 1,59730 (Eijeman, R. 12, 185); $n_{i}^{20:}$: 1,57304; $n_{i}^{6:3}$: 1,57884; $n_{i}^{6:3}$: 1,5731 (Anderlini, G. 25 II, 141, 165); $n_{i}^{20:}$: 1,53474; $n_{i}^{20:}$: 1,55390; $n_{i}^{30:}$: 1,56957 (Klages, Allendorff, B. 31, 999). Absorptionsspektrum: Baker, Soc. 91, 1495. — Oberflächenspannung: Dutoit, Friderich, C. r. 130, 328. — Molckulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 1658,2 Cal., bei konstantem Druck: 1659,9 Cal. (Schmidlin, C. r. 136, 1560; A. ch. [8] 7, 250). Kritische Konstanten: Guyye, Mallet, C. r. 133, 1287; C. 1902 II, 1314. — Magnetisches Drehungsvermögen: Pe., Soc. 69, 1086. Dielektrizitätskonstanter: Brude, Ph. Ch. 23, 310; Mathews, C. 1906 II, 224. Lichtelektrische Erscheinungen im Diphenylmethandampf: Stark, C. 1909 II, 1110.

Chemisches Verhalten. Ditan liefert beim Durchleiten durch eine glühende Röhre Fluoren (S. 625) (Graebe, B. 7, 1624; A. 174, 194). Wird von Chromsäuregemisch zu Benzophenon oxydiert (Zincke, A. 159, 377). Gibt mit Chromylchlorid in CS₂ (Weiler, B. 32, 1053) oder in CCl₄ (Law, F. Perkir, Soc. 93, 1637) eine Verbindung, die durch Wasser zu Benzophenon zersetzt wird. Beim Erbitzen von Ditan mit Schwefel auf 250° entsteht Tetraphenyläthylen (Ziegler, B. 21, 780). Ditan wird durch Wasserstoff und Nickel in Dicyclohexylmethan verwandelt (Eijkman, C. 1903 II, 989). Liefert beim Erhitzen mit PCl₅ auf 170° α-Chlor-ditan (S. 590) neben wenig α.α-Dichlor-ditan (S. 590) (Cone, Robinson, B. 40, 2162). Zerfällt bei anhaltendem Chlorieren, zuletzt mit Chlorjod bei 350°, in Perchlormethan und Perchlorbenzol (Ruoff, B. 9, 1485). Durch Einw. von 1 Mol.-Gew. Brom auf 1 Mol.-Gew. Diphenylmethan bei 150° entsteht α-Brom-ditan (Friedet, Balsohn, Bl. [2] 33, 339; Montagne, R. 25, 405). Durch Einw. von 2 Mol.-Gew. Brom bei 150° entsteht α-Dibrom-ditan (F., B., Bl. [2] 33, 337). Durch Einw. von 2 Mol.-Gew. Brom ditan gebildet (Goldthwalte, Am. 30, 448). Durch Erhitzen von Ditan mit Salpetersäure (D: 1,075) in geschlossenem Rohr auf 105° entsteht α-Nitro-ditan (Konowalow, Ж. 26, 77; J. 1894, 1280); Nitrierung

durch Erhitzen mit hydrolysierbaren Nitraten (besonders Wismutnitrat) und Wasser: Ko., Ж. 33, 393; C. 1901 II, 580. Durch Eintragen in Salpetersäure (D: 1,5—1,53) unter guter Kühlung erhält man 4.4′-Dinitro-ditan und 2.4′-Dinitro-ditan (Doer, B. 5, 795; Staedel, A. 194, 363); bei langsamem Eintragen unter Umschütteln und Stehenlassen des Reaktionsproduktes entstehen daneben auch x.x.x-Trinitro-ditan und 2.4.2′-A′-Tetranitro-ditan (St., A. 218, 340; 283, 151). x.x.x-Trinitro-ditan entsteht in überwiegender Menge beim Eintragen von 1 Tl. Ditan in 6—7 Tle. Salpetersäure (D: 1,53) (St., A. 283, 155), 2.4.2′-A′-Tetranitro-ditan bildet sich fast ausschließlich bei der Nitrierung von Ditan mit der zwölffachen Menge Salpetersäure (D: 1,53) (St., A. 218, 339) oder bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure (Doer, B. 5, 795; Schöpfff, B. 27, 2318). Durch Erwärmen von Ditan mit überschüssiger rauchender Schwefelsäure auf 100° entsteht Ditan-disulfonsäure-(4.4′) (Doer, B. 5, 796; vgl. Lapworth, Soc. 73, 408). Bei der Einw. von Chlorsulfonsäure auf Ditan in Chloroform unter Kühlung erhält man Diphenylmethan-o-sulfon C₆H₄ CH₂C₆C₆H₄ (Syst. No. 2370) und Ditan-monosulfonsäure-(4) (Lapworth, Soc. 73, 408; Schenk, C. 1909 II, 985). Ditan liefert beim Erhitzen mit AlCl₃ Anthracen (Radziewanowski, B. 27, 3238). — Ditan reagiert mit Acetylchlorid in Gegenwart von AlCl₃ bei 0° unter Bildung von 4-Acetyl-diphenylmethan, 4.4′-Diacetyl-diphenylmethan, Acetophenon und 4.4′-Diacetyl-x-benzyl-diphenylmethan (?) (s. Syst. No. 684) (Duval, C. r. 146, 342; Bl. [4] 7, 789). Verbindung mit Pikrylchlorid: Sruht, Ch. Z. 30, 568. Bei der Insolation eines Gemisches von Ditan mit Benzophenon entsteht Tetraphenyläthanol (C₆H₅)₂C·CH(OH)·C₆H₅ (Paternò, Chieffi, G. 39 II, 430).

Phenyl-[4-chlor-phenyl]-methan, 4-Chlor-ditan $C_{12}H_{11}Cl=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C_6H_4Cl$. B. Aus 4-Chlor-benzophenon durch Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°), rotem Phosphor und Essigsäure (Montagne, R. 26, 267). — Kp_{742.5}: 298°.

Diphenyl-chlor-methan, α-Chlor-ditan, Benzhydrylchlorid $C_{13}H_{11}Cl = C_8H_5$ · CHCl· C_8H_5 . B. Durch 5-stdg. Erhitzen von Diphenylmethan mit PCl₅ auf 170°, neben α.α-Dichlor-ditan (Cone, Robinson, B. 40, 2162). Durch Einleiten von HCl in bei möglichst niedriger Temperatur geschmolzenes Benzhydrol (Engler, Bether, B. 7, 1128; E., B. 11, 927) oder in eine Mischung von Benzhydrol und Benzol (Boeseken, R. 22, 312; Montagne, R. 25, 404). Durch allmähliches Eintragen von Benzhydrol in eine siedende Mischung von 100 g POCl₃ und 42 g PCl₅ (M., R. 25, 403). Aus Benzhydrylhydrazin (C_6H_5)₂CH·NH·NH₂ durch Kochen mit verd. Salzsäure (Darapsky, J. pr. [2] 67, 129). — Strahlige krystallinische Masse. F: 14° (E., Be.), 12–14° (Boe.). Kp₁₉: 173° (M.). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 1615,9 Cal., bei konstantem Druck: 1617,3 Cal. (Schmidlin, C. r. 136, 1561; A. ch. [8] 7, 250). — Zerfällt bei höherer Temperatur leicht unter Bildung von HCl, Tetraphenyläthylen (E., Be., B. 7, 1128) und Tetraphenyläthan (Anschütz, A. 235, 220). Verhalten von α-Chlor-ditan beim Schütteln der ätherischen Lösung mit Wasser: Straus, Hüssy, B. 42, 2180. α-Chlor-ditan gibt mit einer Na₂SO₃-Lösung bei 120° Benzhydroläther (C_6H_5)₂CH·O·CH(C_6H_5)₂(Schenk, C. 1909 II, 1916). Durch Einw. von Natrium auf eine Lösung von α-Chlor-ditan verharzt in Berührung mit reinem AlCl₃ sofort (Boe., R. 22, 313). Liefert mit Benzol und AlCl₃ Diphenylmethan und Triphenyl-chlor-methan, aber nur sehr wenig Triphenylmethan (Boe.).

Bis-[4-chlor-phenyl]-methan, 4.4'-Dichlor-ditan $C_{13}H_{10}Cl_2 = C_6H_4Cl \cdot CH_2 \cdot C_6H_4Cl \cdot B$. Beim Kochen von 4.4'-Dichlor-benzophenon mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°), rotem Phosphor und Eisessig (Montagne, R. 25, 390). Beim Kochen von 4.4'-Dichlor-benzophenon mit Zinkstaub, Eisessig und verd. Schwefelsäure (1:5), neben anderen Produkten (Montagne, R. 25, 412). — Krystalle. Monoklin prismatisch (Jaeger, R. 25, 390). F: 55° (M.). Kp_{760,5}: 337° (M.). D¹⁷: 1,365 (M.). Löslich in Alkohol (M.).

Diphenyl-dichlor-methan, a.a-Dichlor-ditan, Benzophenonchlorid $C_{13}H_{10}Cl_2 = C_6H_5$. $CCl_2 \cdot C_8H_5$. B. Aus Benzol und überschüssigem Tetrachlormethan bei Gegenwart von AlCl₃ (Boeseken, R. 23, 101). Beim Behandeln von Diphenylmethan mit PCl₅ bei 170°, neben Diphenyl-chlor-methan (Cone, Robinson, B. 40, 2162). Beim Erhitzen von Benzophenon mit PCl₅ allein (Behr, B. 3, 752; Kekulé, Franchmont, B. 5, 908) oder mit PCl₅ in Benzol (C., R., B. 40, 2161). Aus Benzophenon und Oxalylchlorid in geschlossenem Rohr bei 130–140° (Staudinger, B. 42, 3976). Aus Triphenylmethylperoxyd (C_6H_5)₃C·O·O·C(C_6H_5)₃ (Syst. No. 543) und PCl₅ bei 125–135° (Gomberg, Cone, B. 37, 3544). Durch Einleiten von Chlor in eine siedende Lösung von Triphenylmethylperoxyd in CCl₄ bei Gegenwart von Jod (Go., C.). — Darst. Man erhitzt 12 g Benzophenon mit 20 g PCl₅ 4 bis 5 Stunden auf 230° und fraktioniert das Produkt im Vakuum (Gattermann, Schulze, B. 29, 2944). — Man setzt tropfenweise Benzol zu einer Mischung von überschüssigem CCl₄ und feingepulvertem AlCl₃ und behandelt die untere, eine Verbindung von überschüssigem CCl₄ und feingepulvertem AlCl₃ und behandelt die untere, eine Verbindung von AlCl₂ mit a.a-Dichlorditan enthaltende Schicht mit Wasser (Boe, R. 24, 2). — Flüssig. Kp: 305° (korr.) (Zers.);

 Kp_{871} : 220° (Ke., Fr., B. 5, 909); Kp_{35} : 201—202° (Маскелие, Soc. 69, 987); Kp_{30} : 193° (Anschütz, A. 235, 221); Kp_{25} : 186° (Straus, Ecker, B. 39, 3005); Kp_{16} : 172° (Klages, Fanto, B. 32, 1433). $D^{18,5}$: 1,235 (Ke., Fr., B. 5, 909). — a.a-Dichlor-ditan löst sich in flüssigem Schwefeldioxyd mit schwach gelber Farbe und besitzt in dieser Lösung eine, wenn auch geringe Leitfähigkeit (Gomberg, B. 35, 2405; Straus, Ecker, B. 39, 2986, 3005). Löst sich in konz. Schwefelsäure zunächst mit gelber Farbe; diese verschwindet allmählich und die Lösung enthält dann Benzophenon (St., E.). a.a-Dichlor-ditan bildet mit SbCl₅ und mit SnCl₄ rote Doppelverbindungen (Gomberg, B. 35, 1837).

a.a-Dichlor-ditan ist sehr reaktionsfähig (ВЕНВ, B. 3, 752). Beim Erhitzen mit Silber entsteht Tetraphenyläthylen (ВЕНВ, B. 3, 752). Mit Zinkstaub und Toluol (oder Ather) entstehen Tetraphenyläthylen, a-Benzpinakolin (C_6H_5)₂С— $C(C_6H_5)$ ₂(?) (Syst. No. 2377)

und β -Benzpinakolin (C_6H_5)₃C·CO· C_6H_5 (Syst. No. 661) (Lohse, B. 29, 1789). Kaltes Wasser zersetzt sehr langsam, heißes rasch in HCl und Benzophenon (KE., F.). Geschwindigkeit der Hydrolyse beim Schütteln der äther. Lösung von a.a-Dichlor-ditan mit Wasser: STRAUS, Hüssy, B. 42, 2171. a.a-Dichlor-ditan liefert in ather. Lösung mit feuchtem Silberoxyd Benzophenon (Straus, Caspari, B. 40, 2709). Beim Eintragen von a.a-Diehlor-ditan in eine überschüssige alkoholische Kaliumhydrosulfidlösung entsteht Dibenzhydryldisulfid [(C₆H₅)₂CH]₉S₂ (Syst. No. 539) (Behr, B. 5, 970; Engler, B. 11, 923; vgl.: Manchot, Krische, A. 337, 186; M., Zahn, A. 345, 332) und eine bei 146,5° schmelzende Verbindung (C₁₃H₁₀S)_x (S. 592) (En., B. 11, 924). Letztere erhielt Engler (B. 11, 924) auch aus a.a-Dichlor-ditan und Kaliumsulfid in Alkohol; Gatterbank, Schulze (B. 29, 2944). Erkichter, bei der Einye der bergehreten Morge alleh Kaliumsulfide auf a.a Di 2944) erhielten bei der Einw. der berechneten Menge alkoh. Kaliumsulfids auf a.a-Dichlor-ditan Thiobenzophenon (Syst, No. 652). Trocknes Ammoniak wirkt auf a.a-Dichlorditan nicht ein; mit alkoh. Ammoniak entstehen Salmiak und Benzophenon (PAULY, A. 187, 217). Alkoh. Ammoniumhydrosulfid erzeugt Dibenzhydryldisulfid (En., B. 11, 922). a.a-Dichlor-ditan reagiert in Amyläther mit Silberazid oder Natriumazid unter Bildung einer öligen explosiven Verbindung [Diphenyldiazidomethan $(C_6H_3)_2C(N_3)_2$ (?)], welche beim Erwärmen der amylätherischen Lösung auf 150 -160° unter Stickstoffentwicklung in Diphenyltetrazol (Syst. No. 4022) übergeht (Schroeter, B. 42, 2341, 3360). a.a-Dichlor-ditan liefert mit AlCl₃ ein Additionsprodukt in Form eines roten, in Schwefelkohlenstoff schwer löslichen Öls, das mit Benzol die Verbindung $(C_6H_5)_3CCl + AlCl_3$ liefert (Boeseken, R. 23, 101). a.a-Dichlor-ditan kann durch AlCl₃ auch mit Halogen- oder Nitro-substitutionsprodukten des Benzols zu den entsprechenden Substitutionsprodukten des Triphenyl-chlormethans kondensiert werden (Gomberg, B. 37, 1632). Mit Naphthalin + AlCl₃ entsteht Diphenyl-a-naphthyl-chlor-methan (G., B. 37, 1637). Beim Schütteln von a.a-Dichlor-ditan mit Methylalkohol entstehen Diphenyl-dimethoxy-methan (C₆H₅)₂C(O·CH₃)₂ und Benzophenon (STBAUS, ECKER, B. 39, 3005). Diphenyldimethoxymethan entsteht auch aus a.a-Dichlor-ditan und methylalkoholischem Natriummethylat (Mackenzie, Soc. 69, 987). Analog erhält man mit Lösungen anderer Natriumalkylate Diphenyl-dialkoxy-methane (M., Soc. 69, 990; 79, 1205); bei der Einw. von Natriumisopropylat, Natriumisobutylat oder Natriumisoamylat erhält man als Nebenprodukt Benzhydrol (M., Joseph, Soc. 85, 791). Mit Natriumphenolat entsteht 4.4'-Dioxy-tetraphenylmethan $(C_6H_5)_2\acute{C}(C_6H_4\cdot OH)_2$ (M., Soc. 79, 1209). Beim Erhitzen mit a-Naphthol entsteht Diphenyl-bis-[a-oxy-naphthyl-(x)]-methan $(C_6H_5)_2C(C_{10}H_6\cdot OH)_2$ (Shrimpton, Chem. N. 94, 13; Clough, Soc. 89, 773). Beim Kochen mit a-Naphthol in Petroläther-660) (Cl., Soc. 89, 774; vgl. Sh., Chem. N. 94, 13). Mit a Naphthol-natrium in Alkohol entsteht ebenfalls Anhydro-diphenyl-[a-oxy-naphthyl-(x)]-carbinol (Cl., Soc. 89, 775). Beim Kochen mit β -Naphthol in Xylol erhält man Diphenyl-bis- $[\beta$ -naphthoxy]-methan (C_6H_6) $_2$ C(O-VI) $C_{10}H_{7}$ (CL., Soc. 89, 776). Mit β -Naphthol-natrium in Alkohol entsteht Anhydro-diphenyl-[2-oxy-naphthyl-(1)]-carbinol (Syst. No. 660) (CL., Soc. 89, 777). a.a-Dichlor-ditan liefert mit Brenzeatechin allein in erheblicher Menge den Diphenylmethylenäther des Brenzeatechins $(C_0H_5)_2C<_0^O>C_6H_4$ (Sachs, Thonet, B. 37, 3328); mit Brenzcatechin + H_2SO_4 entsteht 3.4-Dioxy-triphenylcarbinol (SA., TH., B. 37, 3329). — Beim Erhitzen von a.a-Dichlor-ditan mit Urethan auf 130° entsteht salzsaures Benzophenonimid $(C_6H_5)_2C: NH + HCl$ (Hantzsch, Kraft, B. 24, 3516). Beim Erwärmen mit Verbindungen, welche die Gruppe CS NH₂ oder ·CS·NH· enthalten (Thioamide, Thioharnstoffe, Xanthogenamide), tritt wohl infolge der Bildung von Thiobenzophenon eine intensiv blaue Färbung auf (Tschugajew, B. 35, 2482). a.a. Dichlor-ditan reagiert heftig mit Anilin unter Bildung von Benzophenon-anil (C₆H₅)₂C:N·C₆H₅ (Pauly, A. 187, 201), mit Monomethylanilin unter Bildung von Benzophenon-anil und Dimethylanilin (PAULY); analog wirkt Monoäthylanilin (PAULY). Dimethyl-

anilin wirkt erst beim Erwärmen ein; es entstehen 4-Dimethylamino-triphenylmethan und eine

Base $C_{17}H_{24}N_2$ (s. bei Dimethylanilin, Syst. No. 1601) (P., A. 187, 209; vgl. O. Fischer, B. 12, 1690; A. 206, 116; Döbner, Petschow, A. 242, 341).

Verbindung (C₁₃H₁₀S)_x. B. Neben Dibenzhydryldisulfid C₂₈H₂₂S₂ (Syst. No. 539) aus a.a-Dichlor-ditan und KSH in Alkohol (ENGLER, B. 11, 923). Aus a.a-Dichlor-ditan und K₃S in Alkohol (ENGLER, B. 11, 924). — Nadeln (aus Äther). F: 146,5°. — Wird von einer Lösung von CrO₃ in Eisessig in Benzophenon übergeführt (E.). Bleibt beim Kochen mit Alkohol und Kupferpulver unverändert (E.). Verbindet sich weder mit NH₃O, noch mit Phenylhydrazin (BERGREEN, B. 21, 343).

Bis-[4-chlor-phenyl]-chlor-methan, 4.4'.a-Trichlor-ditan $C_{13}H_9Cl_3 = C_8H_4Cl$ · CHCl· C_8H_4Cl . B. Aus 10 g 4.4'-Dichlor-benzhydrol und 9 g PCl₅ (MONTAGNE, R. 25, 400). — Krystalle (aus Petroläther). Monoklin prismatisch (JAEGER, R. 25, 401). — F: 63°.

Phenyl-[4-chlor-phenyl]-dichlor-methan, 4.a.a-Trichlor-ditan $C_{13}H_{4}Cl_{3}=C_{6}H_{5}\cdot CCl_{2}\cdot C_{6}H_{4}Cl.$ B. Aus 4-Chlor-benzophenon und PCl_{5} (OVERTON, B. 26, 28). — Öl.

[2-Chlor-phenyl]-[4-chlor-phenyl]-dichlor-methan, 2.4'.a.a-Tetrachlor-ditan $C_{13}H_4Cl_4=C_6H_4Cl\cdot CCl_2\cdot C_6H_4Cl$. B. Neben 4.4'.a.a-Tetrachlor-ditan und wahrscheinlich auch 2.2'.a.a-Tetrachlor-ditan bei der Einw. von CCl_4 auf Chlorbenzol in Gegenwart von $AlCl_3$ (Norris, Twieg, Am. 30, 395). Aus 2.4'-Dichlor-benzophenon und PCl_5 (N., T., Am. 30, 397). — Farbloses, in einer Kältemischung nicht erstarrendes Öl. Kp₂₃: 223°. Löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

Bis-[4-chlor-phenyl]-dichlor-methan, 4.4'.a.a-Tetrachlor-ditan $C_{13}H_8Cl_4=C_6H_4Cl\cdot Ccl_2\cdot C_6H_4Cl\cdot B$. Entsteht als Hauptprodukt neben 2.4'.a.a-Tetrachlor-ditan und wahrscheinlich auch 2.2'.a.a-Tetrachlor-ditan bei der Einw. von Ccl_4 und $AlCl_3$ auf Chlorbenzol (Norris, Green, Am. 26, 495; 30, 395). Durch Einw. von Pcl_5 auf 4.4'-Dichlorbenzophenon (N., T., Am. 30, 398; Montagne, R. 25, 389). — Prismatische Krystalle. F: 52–53° (N., T.), 52,5° (M.). Kp₁₈: 223° (N., T.). Leicht löslich in Ligroin (N., T.). — Wird durch Kochen mit verd. Alkohol, sowie durch konz. Schwefelsäure in 4.4'-Dichlor-benzophenon verwandelt (N., G.; N., T.).

Bis-[2.5-dichlor-phenyl]-dichlor-methan, 2.5.2'.5'. α . α .-Hexachlor-ditan $C_{13}H_6Cl_6=C_6H_3Cl_2\cdot C_6H_3Cl_2$. B. Aus CCl_4 , p-Dichlor-benzol und $AlCl_3$ in CS_2 (N., G., Am. 26, 497; N., T., Am. 30, 398). — Blättchen (aus CS_2 durch Alkohol gefällt). F: 173—174° (N., G.). Leicht löslich in Benzol, weniger in Äther, sehr wenig in heißem Alkohol (N., G.). — Wird durch Erhitzen mit verd. Alkohol in 2.5.2'.5'-Tetrachlor-benzophenon übergeführt (N., G.).

Diphenyl-brom-methan, a-Brom-ditan, Benzhydrylbromid $C_{13}H_{11}Br=C_6H_5$ CHBr C_6H_5 . B. Durch Erhitzen von Diphenylmethan mit 1 Mol. Gew. Brom auf 150° (Friedel, Balsohn, Bl. [2] 33, 339). Durch Einleiten von Bromdampf (zusammen mit Kohlendioxyd) in Diphenylmethan bei 150° (Montagne, R. 25, 405). – Krystalle (aus Petrol-Kohlendioxyd) in Diphenylmethan bei 150° (Montaone, R. 25, 405). — Krystalle (aus Petroläther). Triklin pinakoidal (Jaeger, R. 25, 405). F: 45° (F., B.; Nef, A. 298, 232). Kp₂₀: 184° (Nef). Äußerst leicht löslich in Benzol (F., B.). D¹³: 1,491 (M.). — α-Brom-ditan bildet mit Zinntetrachlorid und mit Antimonpentachlorid farbige Verbindungen (Gomberg, B. 35, 1837). — Bei der Destillation von α-Brom-ditan entsteht Tetraphenyläthylen (Boissieu, Bl. [2] 49, 681; Nef, A. 298, 237). Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in saurer Lösung in der Kälte entsteht Benzophenon (Bacon, Am. 33, 76). Bei Einw. von trocknem Sauerstoff auf die geschmolzene Verbindung bei 160–170° entsteht Benzophenon und Tetraphenyläthylen (Baco). Mit Natrium in Äther entsteht Diphenylmethan und Tetraphenyläthylen (Baco). phenyläthylen (BAC.). Mit Natrium in Äther entsteht Diphenylmethan und Tetraphenyläthan (BAC.). Bei der Einw. von Silber oder Magnesium auf a-Brom-ditan in Äther entsteht symm. Tetraphenyl-äthan (GOMBERG, CONE, B. 39, 1466). Kaltes Wasser zersetzt im Laufe von zwei Wochen glatt in HBr und Benzhydrol (F., Bal., Bl. [2] 33, 342; Nef, A. 298, 232). Beim Erhitzen mit Wasser auf 1500 entstehen Benzhydrol und Benzhydroläther $(C_6H_5)_2CH\cdot O\cdot CH(C_6H_5)_2$ (F., Bal.). Beim Erhitzen mit Wasser auf 100° unter Neutralisieren des frei gewordenen Bromwasserstoffs mittels Alkali entsteht nur Benzhydroläther (NEF). Benzhydroläther entsteht auch beim Erhitzen von α-Brom-ditan mit Na₂SO₃-Lösung (SCHENK, C. 1909 II, 1916), sowie beim Schütteln der Lösung von a-Brom-ditan in Ligroin mit Zinkoxyd (Auger, Bl. [3] 23, 337). Beim Behandeln von a-Brom-ditan mit konzentriertem wäßr. Ammoniak werden a-Amino-ditan und Dibenzhydrylamin (C₆H₅)₂CH·NH·CH(C₆H₅)₂ und wenig Benzhydrol gebildet (F., Bal., Bl. [2] 33, 587). Zusatz von Zinkstaub oder AlCl₃ zu a-Brom-ditan bewirkt stürmische Entwicklung von HBr unter Bildung eines roten Harzes (N., A. 298, 248). — Beim Kochen von a-Brom-ditan mit Alkohol, bei der Einw. von alkoh. Kalilauge oder von alkoh. Ammoniak in der Kälte erhält man Benzhydrol-äthyläther (F., Bal., Bl. [2] 33, 339, 340, 587). Beim Erwärmen mit Kaliumacetat und Eisessig entsteht Benzhydrol-acetat (F., Bal., Bl. [2] 33, 340). Behandelt man eine Lösung von a-Bromditan und Triphenylchlormethan in Äther mit aktiviertem Magnesium, so entsteht Pentaphenyläthan (G., C., B. 39, 1466).

Bis-[4-brom-phenyl]-methan, 4.4'-Dibrom-ditan $C_{13}H_{10}Br_2 = C_6H_4Br \cdot CH_2 \cdot C_6H_4Br$. B. Durch Einw. von Brom auf Diphenylmethan in Gegenwart von Jod bei niedriger Temperatur, neben 2.4'-Dibrom-ditan (Goldthwaite, Am. 30, 448). — Weiße Krystalle (aus Ligroin). F: 64° (G.). Leicht löslich in Äther, Alkohol, Benzol, Eisessig, schwer in Ligroin (G.). — Liefert mit PCl_5 auf 150° erhitzt α-Chlor-4.4'-dibrom-ditan (Cone, Robinson, B. 40, 2163).

Diphenyl-dibrom-methan, a.a-Dibrom-ditan, Benzophenonbromid $C_{13}H_{10}Br_2=C_6H_5\cdot CBr_2\cdot C_6H_5$. B. Durch Eintröpfeln von 2 Mol.-Gew. Brom in auf $140-150^6$ erhitztes Diphenylmethan (Friedel, Balsohn, Bl. [2] 33, 337). — Nicht destillierbar (F., B.). Zersetzt sich bei längerem Kochen in HBr und Tetraphenyläthylen (F., B.). Zerfällt beim Erhitzen mit Wasser auf 150^6 in HBr und Benzophenon (F., B.). Geschwindigkeit der Reaktion mit Wasser: Straus, A. 370, 320.

Bis-[4-brom-phenyl]-chlor-methan, α -Chlor-4.4′-dibrom-ditan $C_{13}H_9ClBr_2 = C_6H_4Br\cdot CHCl\cdot C_6H_4Br$. B. Durch 3-stdg. Erhitzen von 4.4′-Dibrom-ditan mit PCl₅ auf 150° (Cone, Robinson, B. 40, 2163). — Krystallinisches Produkt (aus Petroläther). F: 92°.

Bis-[4-brom-phenyl]-brom-methan, 4.4'.α-Tribrom-ditan $C_{13}H_6Br_3=C_6H_4Br$. CHBr· C_6H_4Br . B. Durch Einw. von Brom auf 4.4'-Dibrom-ditan bei 150^0 (GOLDTHWAITE, Am. 30, 449). — Weiße Krystalle (aus Äther oder Ligroin). F: $106-107^0$. Leicht löslich in Alkohol (geringe Zers.), Benzol, Chloroform, schwer in Äther oder Ligroin. — Wird durch konz. Schwefelsäure tiefrot gefärbt. Zersetzt sich beim Erhitzen auf 165^0 bei Luftabschluß unter Bildung von Tetrakis-[4-brom-phenyl]-äthylen; bei Gegenwart von Luft wird 4.4'-Dibrom-benzophenon gebildet.

Phenyl-[2-nitro-phenyl]-methan, 2-Nitro-ditan $C_{13}H_{11}O_2N = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. Darst. Man vermengt 20 g o-Nitro-benzylchlorid und 400 g Benzol mit 40 g AlCl₃, läßt 12 Stunden stehen und erwärmt dann; man schüttelt das Reaktionsprodukt mit Wasser und destilliert die abgeschiedene Benzolschicht erst aus dem Wasserbade, dann mit überhitztem Wasserdampf bei $160-170^0$ (Geigy, Königs, B. 18, 2402; Städel, A. 283, 157). Man trägt allmählich 40 g AlCl₃ in ein Gemisch von 20 g o-Nitro-benzylchlorid, 80 ccm Benzol und 100 ccm CS_2 ein, erhitzt 2 Stdn. zum Sieden, schüttelt mit Wasser und Salzsäure und dampft die abgeschiedene und filtrierte Benzolschicht ein (Gabriel, Stelzner, B. 29, 1303). Man löst o-Nitro-benzylchlorid in 15 Tln. Benzol, läßt mit 1 Tl. AlCl₃ (in 15 Tln. Benzol verteilt) 24 Stdn. stehen, kocht dann $^{1}/_{2}$ Stde. und gießt in Wasser (Schoblemmer, J. pr. [2] 65, 305). — Schwach gelbliche, wenig riechende Flüssigkeit. Kp₁₀: 183—1846 (Carré, C. r. 148, 101; Bl. [4] 5, 119; A. ch. [8] 19, 216). — Liefert beim Erhitzen bis 3006 für sich oder in flüssigem Paraffin neben etwas o-Amino-benzophenon Acridon $C_8H_4 < NH_2 < NH_3 < NH_4 < NH_4 < NH_5 < NH_4 < NH_4 < NH_5 < NH_4 < NH$

infolge Umlagerung des intermediär entstehenden Phenylanthroxans C_8H_4 $\stackrel{N}{\triangleright}O$ C_8H_5 C_8H_5

No. 4199) (Kliegl, B. 42, 591). Bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig entsteht 2-Nitro-benzophenon (G., Kö., B. 18, 2403). Bei der Reduktion mit Zinkstaub und Natronlauge in alkoholischer Lösung erhält man als Hauptprodukt 2-Amino-ditan und daneben o.o-Hydrazodiphenylmethan [C₆H₅·CH₂·C₆H₄·NH—]₂ (Syst. No. 2075) (CARRÉ, C. r. 148, 101; Bl. [4] 5, 119; A. ch. [8] 19, 216). Beim Eintragen einer alkoh. Lösung des 2-Nitroditans in ein siedendes Gemisch von Zinn und Salzsäure entsteht 2-Amino-ditan (O. FISCHER, SCHÜTTE, B. 26, 3086); daneben bilden sich Acridin (Syst. No. 3088) und 9.10-Dihydroacridin (Syst. No. 3087) (O. FISCHER, B. 28, 1337). Beim Nitrieren in Eisessig mit Salpetersäure (D: 1,52) unter Kühlung erhält man 2.4'-Dinitro-ditan (STAEDEL, A. 283, 157).

Phenyl-[3-nitro-phenyl]-methan, 3-Nitro-ditan $C_{13}H_{11}O_2N = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. Darst. Man gießt allmählich und unter Abkühlen die Lösung von 1 Tl. m-Nitro-benzylalkohol in 10 Tln. reinem Benzol zur 20-fachen Menge konz. Schwefelsäure, hebt die Benzolschicht ab, gießt sie in Wasser und destilliert das Benzol dann ab; neben 3-Nitro-ditan entsteht etwas Bis-[3-nitro-benzyl]-benzol (Syst. No. 487), das in Alkohol schwerer löslich ist (BECKER, B. 15, 2091). — Flüssig. Nicht destillierbar. Nicht flüchtig mit Wasserdämpfen. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Benzol. — Liefert bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch 3-Nitrobenzophenon. Durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure entsteht 3-Amino-d_itan,

Phenyl-[4-nitro-phenyl]-methan, 4-Nitro-ditan $C_{18}H_{11}O_2N = C_8H_5 \cdot CH_2 \cdot C_8H_4 \cdot NO_2$. B. Entsteht neben Bis-[4-nitro-benzyl]-benzol (Syst. No. 487) beim Schütteln von 1 Tl. fein gepulvertem p-Nitro-benzylalkohol mit 20 Tln. Benzol und 10 Tln. konz. Schwefelsäure (Basler, B. 16, 2716). Entsteht in Form einer Molekularverbindung mit AlCl₃ beim Kochen der Verbindung aus p-Nitro-benzylchlorid und AlCl₃ mit Benzol oder beim Kochen von p-Nitro-benzylchlorid mit AlCl₃ und Benzol (Staedel, A. 283, 160; Boeseken,

R. 23, 103, 106). — Darst. Man schüttelt die Suspension von 1 Tl. p-Nitro-benzylalkohol in 20 Tln. Benzol 5—10 Minuten mit 10 Tln. konz. Schwefelsäure, hebt die Benzolschicht ab, gießt die Schwefelsäureschicht in das vierfache Volumen Wasser, schüttelt die wäßr. Lösung wiederholt mit Benzol, vereinigt alle Benzollösungen, destilliert aus ihnen das Benzol ab, löst den Rückstand in wenig Äther und versetzt mit Alkohol; das nach 12—24 Stunden abgeschiedene Bis-[4-nitro-benzyl]-benzol wird abfiltriert, das Filtrat verdunstet und der allmählich erstarrende Rückstand aus Ligroin umkrystallisiert (Bas., B. 16, 2716). Man trägt allmählich 40 g AlCl₃ in eine erwärmte Lösung von 20 g p-Nitro-benzylchlorid in 400 g Benzol ein, kocht, bis die HCl-Entwicklung aufgehört hat, schüttelt den Kolbeninhalt mit Wasser, destilliert von der Benzolschicht das Benzol ab; der Rückstand erstarrt nach einigen Tagen und wird aus Alkohol umkrystallisiert (Stabdel, A. 283, 160). Darstellung aus 100 g p-Nitro-benzylchlorid, 400 g Benzol, 500 g CS₂, 100 g AlCl₃ nach dem Verfahren von Garriel, Stellene (vgl. Darst. von 2-Nitro-ditan): Baeyer, Villiger, B. 37, 605. — Spieße (aus Ligroin). F: 31° (Bas.; Boe.). Kp₁₁: 202° (Baeyer, V.). Kaum flüchtig mit Wasserdämpfen (Bas.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol usw., schwer in kaltem Ligroin (Bas.). — Liefert mit CrO₃ in Eisessig 4-Nitro-benzophenon (Bas.). Durch Reduktion mit Zinn und Salzsüure erhält man 4-Amino-ditan (Bas.). Beim Nitrieren mit Salpetersäure (D: 1,53) in Eisessiglösung entstehen 4.4'-Dinitro-ditan und 2.4'-Dinitro-ditan (Stae., A. 283, 160; vgl. Bas.).

Diphenyl-nitro-methan, a-Nitro-ditan $C_{18}H_{11}O_2N=C_6H_5$: $CH(NO_2)\cdot C_6H_5$. B. Bei 5-stdg. Erhitzen von 4 ccm Diphenylmethan mit 25 ccm Salpetersäure (D: 1,075) im geschlossenen Rohr auf $100-105^{\circ}$; man behandelt das ölige Produkt mit $33^{\circ}/_{\circ}$ iger Kalilauge und zersetzt das abgesaugte und mit Äther gewaschene Kaliumsalz der aci-Form durch H_2S (Konowalow, \mathcal{H} . 26, 77; C. 1894 II, 33). Durch spontane Umwandlung des aci-a-Nitroditans (s. u.) (K., B. 29, 2197). — Farbloses Öl. Erstarrt nicht bei -15° ; D_{\circ}° : 1,190; D_{\circ}° : 1,1727; mol. Brechungsvermögen: K., \mathcal{H} . 26, 81; C. 1894 II, 33. — Mit Zinkstaub und Kalilauge (K., \mathcal{H} . 26, 84; C. 1894 II, 33) oder mit Zinn und Salzsäure (K., \mathcal{H} . 33, 46; C. 1901 I, 1002) entsteht a-Amino-ditan. Die mit Basen entstehenden Salze sind als Salze des aci-a-Nitro-ditans (s. u.) zu betrachten.

Diphenyl-isonitro-methan, aci- α -Nitro-ditan $C_{13}H_{11}O_2N = C_6H_5 \cdot C(:NO \cdot OH) \cdot C_6H_5$. B. Das Kaliumsalz entsteht durch Erhitzen von Diphenylmethan mit Salpetersäure im geschlossenen Rohr auf $100-105^{\circ}$ und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Kalilauge (Konowalow, \mathcal{K} . 26, 77; C. 1894 II, 33). Das Natriumsalz entsteht bei der Einw. alkal. Diazobenzollösungen auf Natrium-Isonitromethan $CH_2:NO_2Na$ (Bd. I, S. 76), neben anderen Verbindungen (Bamberger, Schmidt, Levinstein, B. 33, 2056). Die freie Säure erhält man beim Ansäuern der kalten wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit kalter verdünnter Schwefelsäure (K., B. 29, 2196). — Prismen (aus Äther). F: ca. 90° (Zers.); leicht löslich in Soda (K., B. 20, 2196, 2197). — Sehr unbeständig; zersetzt sich schon bei Zimmertemperatur, rasch in unreinem Zustande oder beim Erwärmen; dabei entstehen α -Nitro-ditan, Benzophenonoxim und Benzophenon; längere Zeit beständig nur in äther. Lösung oder in der Kälte (K., B. 29, 2196, 2197). Beim Erhitzen des Ammoniumsalzes auf 150° entsteht Benzophenon (K., \mathcal{K} . 32, 73; C. 1900 I, 1093). — $KC_{13}H_{10}O_2N$. Prismen (K., \mathcal{K} . 26, 81; C. 1894 II, 33). — $Cu(C_{13}H_{10}O_2N)_2 + 3H_2O$. Grüner Niederschlag (K., \mathcal{K} . 26, 82; C. 1894 II, 33).

[2 (?)-Chlor-phenyl]-[4-nitro-phenyl]-methan, 2' (?)-Chlor-4-nitro-ditan $C_{13}H_{10}O_2$ NCl = C_6H_4 Cl·CH₂· C_6H_4 ·NO₂. B. Aus p-Nitro-benzylchlorid und Chlorbenzol bei Gegenwart von AlCl₃, neben 4'-Chlor-4-nitro-ditan (Boeseken, R. 23, 107). — Krystalle (aus Alkohol). F: 67°.

[4-Chlor-phenyl]-[4-nitro-phenyl]-methan, 4'-Chlor-4-nitro-ditan $C_{13}H_{10}O_2NCl = C_6H_4Cl\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus p-Nitro-benzylchlorid und Chlorbenzol bei Gegenwart von AlCl₃, neben 2'(?)-Chlor-4-nitro-ditan (Boeseken, R. 23, 107). — Krystalle (aus Essigsäure). F: 104°. Unlöslich in Ligroin. — Chromtrioxyd oxydiert zu 4'-Chlor-4-nitro-benzophenon.

[4-Nitro-phenyl]-dichlor-methan, a.a-Dichlor-4-nitro-ditan $C_{13}H_9O_2NCl_2=C_6H_5$ · $CCl_2\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Bei 1-stdg. Erwärmen des p-Nitro-benzophenons mit PCl_5 auf $140-150^{\circ}$ (BAEYER, VILLIGER, B. 37, 606; SCHROETER, B. 42, 3360 Anm. 2). — Blätter (aus Ligroin). F: $56-57^{\circ}$ (B., V.), $53-54^{\circ}$ (SCH.). Leicht löslich in gewöhnlichen Lösungsmitteln, außer in kaltem Ligroin (V., B.). — Gibt beim Kochen mit Silberazid in Amyläther 1-Phenyl-

5-[4-nitro-phenyl]-tetrazol $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot C \sqrt{\frac{N(C_6H_5) \cdot N}{N}}$ (Syst. No. 4022) (Sch., B. 42, 3360). Gibt mit Benzol + AlCl₃ α -Chlor-4-nitro-triphenylmethan (B., V.).

[2 (?) -Brom-phenyl]-[4-nitro-phenyl]-methan, 2' (?) -Brom-4-nitro-ditan $C_{18}H_{10}O_2NBr = C_6H_4Br\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus p-Nitro-benzylchlorid und Brombenzol bei Gegenwart von AlCl₃, neben 4'-Brom-4-nitro-ditan (Boeseken, R. 23, 108). — Nadeln. F: 73°.

[4-Brom-phenyl]-[4-nitro-phenyl]-methan, 4'-Brom-4-nitro-ditan $C_{13}H_{10}O_2NBr=C_6H_4Br\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus p-Nitro-benzylchlorid und Brombenzol bei Gegenwart

von AlCl₃, neben 2'(?)-Brom-4-nitro-ditan (Boeseken, R. 23, 108). — F: 121°. Schwer löslich in Alkohol, Eisessig. — Chromsäure oxydiert zu 4'-Brom-4-nitro-benzophenon.

Diphenyl-brom-nitro-methan, a-Brom-a-nitro-ditan $C_{13}H_{10}O_2NBr=C_6H_5$ · $CBr(NO_2)\cdot C_6H_5$. B. Beim Versetzen des Diphenylisonitromethan-Kaliums im Kältegemisch mit 1 Mol.-Gew. Brom (Konowalow, \mathcal{K} . 26, 83; C. 1894 Π , 33). — Blättchen und Prismen (aus Alkohol). F: 44°. Löslich in ca. 5 Tin. kaltem Alkohol, leicht löslich in Äther und Benzol.

Bis-[2-nitro-phenyl]-methan, 2.2'-Dinitro-ditan $C_{13}H_{10}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Durch Diazotierung von 2.2'-Dinitro-4.4'-diamino-ditan in alkoholischer Salzsäure mit Äthylnitrit und Eingießen der Flüssigkeit in ein Becherglas, das im siedenden Wasserbad steht (SCHNITZSPAHN, J. pr. [2] 65, 322). Zur Isolierung eignet sich die krystallinische Krystallbenzolverbindung (Bertram, J. pr. [2] 65, 327). — Blättchen oder Nadeln (aus Wasser). F: 159° (SCH.), 158,5-159,5° (B.). In Alkohol und Äther sehr leicht löslich, ia Ligroin unlöslich (SCH.). — Durch Chromsäure in Eisessig erhält man 2.2'-Dinitrobenzophenon (SCH.), Durch Brom und Alkali entsteht glatt 2.2'-Dinitro-benzophenon (B.). Bei der Reduktion sowohl mit Eisen und Essigsäure als auch mit Zinnchlorür entsteht neben 2.2'-Diamino-ditan immer 2.2'-Diamino-benzophenon (SCH.; B.). Gibt mit konz. Natronlauge blutrote Färbung (B.). Die Lösung in Alkalien zersetzt sich beim Kochen teilweise (B.).

[2-Nitro-phenyl]-[4-nitro-phenyl]-methan, 2.4'-Dinitro-ditan $C_{13}H_{10}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Neben 4.4'-Dinitro-ditan, 2.4.2'.4'-Tetranitro-ditan und x.x.x-Trinitro-ditan durch Eintragen von Diphenylmethan in Salpetersäure (D: 1,53) unter Kühlung (Staedel, A. 283, 153). Bei allmählichem Eintragen (unter Kühlung) von 2 Tln. Salpetersäure (D: 1,53) in eine Lösung von 1 Tl. 2-Nitro-ditan oder 4-Nitro-ditan in 2 Tln. Eisessig; in letzterem Falle entsteht auch 4.4'-Dinitro-ditan (St., A. 283, 157, 161). — Darst. Man trägt 20 g Diphenylmethan in 90 g im Kältegemisch befindlicher Salpetersäure (D: 1,53) ein, schüttelt mit Wasser, wäscht den Niederschlag, welcher aus 4.4'-Dinitro-ditan und 2.4'-Dinitro-ditan besteht, mit Ather, zieht mit wenig heißem Alkohol das 2.4'-Dinitro-ditan aus und krystallisiert es aus Benzol um (St., A. 283, 156). Man versetzt eine Lösung von rohem 2-Nitro-ditan in 2 Tln. Eisessig rasch mit absoluter Salpetersäure bei 0°, läßt 12—24 Stdn. bei 0° stehen, wäscht die ausgeschiedenen Krystalle mit Salpetersäure (D: 1,3), dann mit Wasser und krystallisiert aus Benzol um (Schorlemmer, J. pr. [2] 65, 306). — Gelbliche Krystalle (aus Benzol). Monoklin prismatisch (Friedlander, Z. Kr. 3, 175; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 98). F: 118° (St., A. 194, 348; Sch.). — Gibt bei der Oxydation 2.4'-Dinitro-benzophenon (St., A. 194, 349; B. 27, 2111).

Bis-[3-nitro-phenyl]-methan, 3.3'-Dinitro-ditan $C_{13}H_{10}O_4N_2 = O_8N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Bei der Einw. von Formaldehyd in wäßr. Lösung auf eine Lösung von Nitrobenzol in Schwefelsäure (Schöfff, B. 27, 2321). Beim Erhitzen von m-Nitro-benzylalkohol mit Nitrobenzol und Schwefelsäure auf 135° (Gattermann, Rüdt, B. 27, 2295). Durch Eingießen einer schwefelsauren Lösung von 3.3'-Dinitro-4.4'-diamino-ditan in siedenden Alkohol und Behandlung der Lösung mit einer wäßr. Natriumnitritlösung bei 100° (J. Meyer, Rohmer, B. 33, 256). — Darst. Man trägt 9 g Formaldehyd (in 40°/0 iger wäßr. Lösung) in 24 g Nitrobenzol, gelöst in ca. 100 g konz. Schwefelsäure, ein und läßt 8 Tage bei 45° stehen, gießt das Reaktionsprodukt in Wasser, treibt unverändertes Nitrobenzol mit Wasserdampf ab und krystallisiert das zurückbleibende Dinitroditan aus Eisessig um (Schöfff, B. 27, 2322; vgl. Bayer & Co., D. R. P. 67001; Frdl. 3, 76). Man erwärmt das Gemisch von Formaldehydlösung, Nitrobenzol und konz. Schwefelsäure 3 Stdn. lang im Wasserbad unter häufigem Umrühren (Nastyurow, 3%. 40, 1379; C. 1909 I, 535). Man erhitzt das Gemisch aus 100 g m-Nitro-benzylalkohol, 300 g Nitrobenzol und 2 kg konz. Schwefelsäure 2 Stdn. auf 130—140°, gießt das Reaktionsprodukt auf Eis, trocknet den Niederschlag und reinigt ihn durch Ausschütteln mit kaltem Aceton (Baeyer, A. 354, 192). — Blätter (aus Eisessig). F: 172° (G., Rü.), 174° (Schöfff), 180° (Baeyer). Schwer löslich in Ather, leichter in Alkohol, leicht in heißem Benzol und Eisessig (Bayer & Co.) — Mit Chromsäure in Eisessig entsteht 3.3'-Dinitro-benzophenon, mit Zinnehlorür und Salzsäure 3.3'-Diamino-ditan (G., Rü.; Schöfff).

[3-Nitro-phenyl]-[4-nitro-phenyl]-methan, 3.4'-Dinitro-ditan $C_{13}H_{10}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Bei $1^1/_2$ -stdg. Erhitzen von 8 g p-Nitro-benzylacetat mit 24 g Nitrobenzol und 160 ccm konz. Schwefelsäure auf 135° (Gattermann, Rüdt, B. 27, 2293). Beim Eintragen von 3-Nitro-ditan in rauchende Salpetersäure (Becker, B. 15, 2092). — Darst. Man trägt unter Kühlung 2 Tle. Salpetersäure (D: 1,53) in eine Lösung von 1 Tl. 3-Nitro-ditan in 2 Tln. Eisessig ein und läßt 1-2 Tage stehen (Staedel, A. 283, 159). — Nadeln (aus Alkohol). F: $101-102^\circ$ (St.), $103-104^\circ$ (G., R.).

Bis-[4-nitro-phenyl]-methan, 4.4'-Dinitro-ditan $C_{13}H_{10}O_4N_2=O_3N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Entsteht neben 2.4'-Dinitro-ditan und höher nitrierten Produkten bei all-

mählichem Eintragen (unter Kühlung) von 20 g Diphenylmethan in 100—120 g Salpetersäure (D: 1,53); man erwärmt schwach bis zur Lösung, läßt kurze Zeit stehen, gießt dann in 500 g Wasser, behandelt den mit heißem Äther gewaschenen Niederschlag mit wenig heißem Benzol, welches 4.4'-Dinitro-ditan und 2.4'-Dinitro-ditan auflöst und Tetranitrodiphenylmethan zurückläßt; aus der Benzollösung krystallisiert 4.4'-Dinitro-ditan, während in der Mutterlauge 2.4'-Dinitro-ditan zurückbleibt (Staedel, A. 283, 151; vgl. Doer, B. 5, 795; St., A. 194, 363). Beim Nitrieren von 4-Nitro-ditan, neben 2.4'-Dinitro-ditan (St., B. 27, 2110; A. 283, 160).
— Nadeln (aus Benzol). F: 183° (D.; St.). Unlöslich in kaltem Alkohol, schwer löslich in Äther, leicht in heißem Benzol und Eisessig (D.). — Läßt sich zu 4.4'-Dinitro-benzophenon oxydieren (St., A. 283, 168). Durch Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure entsteht 4.4'-Dinmino-ditan (D., B. 5, 796; St., A. 283, 161).

Diphenyl-dinitro-methan, a.a-Dinitro-ditan $C_{13}H_{10}O_4N_2=C_6H_5 \cdot C(NO_2)_2 \cdot C_6H_5$. B. Beim Behandeln von 6 g Benzophenonoxim, gelöst in 120 g absol. Ather, mit 3,5 g NO₂ (Scholl, B. 23, 3491); man läßt 10 Minuten stehen, wäscht dann mit Natronlauge, trocknet über CaCl₂ und verdunstet im Vakuum. – Blättehen (aus verd. Alkohol). F: 78–78,5°. Leicht löslich in Chloroform, Äther, Benzol und in heißem Alkohol. – Beim Behandeln mit Zinkstaub und Eisessig entstehen Benzophenonoxim und a-Amino-ditan (SCH.).

x.x.x-Trinitro-ditan $C_{13}H_9O_6N_3=C_{13}H_9(NO_2)_3$. B. Bei allmählichem Eintragen (unter Kühlung) von 1 Tl. Diphenylmethan in 6—7 Tle. Salpetersäure (D: 1,53); man erwärmt 1 Stde. lang auf 50°, gießt in Wasser und kocht den mit wenig Äther gewaschenen Niederschlag mit Alkohol aus, wobei Tetranitrodiphenylmethan ungelöst bleibt (Staedel, A. 283, 155). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: $109-110^\circ$. Sehr leicht löslich in Benzol.

Bis-[2.4-dinitro-phenyl]-methan, 2.4.2'.4'-Tetranitro-ditan $C_{13}H_6O_8N_4 = (O_2N)_2C_6H_3\cdot CH_2\cdot C_6H_3(NO_2)_2$. B. Bei der Einw. eines Gemisches von konz. Salpetersäure und Schwefelsäure auf Diphenylmethan (Doer, B. 5, 795). Man trägt sehr langsam l Tl. Diphenylmethan in 12 Tle. im Kältegemisch befindliche Salpetersäure (D: 1,53) ein, läßt einige Zeit bei gewöhnlicher Temperatur stehen, erwärmt dann allmählich bis auf 70°, fällt mit Wasser und krystallisiert den Niederschlag aus Eisessig um (Staedel, A. 218, 339). — Darst. Man trägt allmählich bei $10-25^{\circ}$ 50 g Diphenylmethan in ein Gemisch aus 70 g konz. Schwefelsäure und 130 g Salpetersäure ein, erwärmt $^{1}/_{2}$ Stde. lang unter Umrühren auf 70°, gießt nach dem Erkalten in viel Wasser, kocht den Niederschlag mit etwas Alkohol aus und krystallisiert den Rückstand aus Eisessig um (Schöpff, B. 27, 2318). — Hellgelbe Prismen (aus Eisessig). F: 172° (D.). Unlöslich in Alkohol und Ather, schwer löslich in Benzol, etwas leichter in Eisessig (D.). — Wird von CrO₃ und Eisessig zu 2.4.2'.4'-Tetranitro-benzophenon oxydiert (St.). Mit Sn + HCl entsteht 2.4.2'.4'-Tetraamino-ditan (St.).

 $\begin{tabular}{ll} \textbf{Verbindung} $C_{13}H_{11}O_2P=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot PO_2$ (,,Phosphinodiphenylmethan") istals $Anhydroverbindung$ bei $C_6H_5\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot PO(OH)_2$ Syst. No. 2292 eingeordnet. \end{tabular}$

2. 2-Phenyl-toluol, o-Phenyl-toluol. 2-Methyl-diphenyl $C_{13}H_{12}=C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus Nitroso-acetanilid $C_6H_5 \cdot N(NO) \cdot CO \cdot CH_3$ und Toluol entsteht in heftiger Reaktion ein Gemisch von o- und p-Phenyl-toluol (Bamberger, B. 30, 369). Entsteht neben anderen Kohlenwasserstoffen beim Eintragen der gemischten Lösungen von Benzoldiazoniumehlorid und o-Toluol-diazoniumehlorid in Natriumäthylat (Oddo, Curatolo, G. 25 I, 132). Bei der Destillation von 4.4 · Dijod-2-methyl-diphenyl mit Zinkstaub (Jacobson, Nanninga, B. 28, 2551). — Bleibt im Kältegemisch flüssig. Kp: $261-264^{\circ}$ (O., C.), $255-258^{\circ}$ (J., N.). $D_4^{\circ\circ}$: 1,010 (J., N.). — Liefert bei der Oxydation mit Chromsäuremischung (O., C.) oder mit KMnO₄ (J., N.) o-Phenyl-benzoesäure.

Oktabrom-2-methyl-diphenyl $C_{13}H_4Br_8$. B. Aus 2-Phenyl-p-cymol, Brom und $AlBr_3$ (Klages, B. 40, 2372). — Gelbliche Nadeln (aus heißem Xylol). F: $345-350^\circ$.

4.4'-Dijod-2-methyl-diphenyl $C_{13}H_{10}I_2=C_0H_4I\cdot C_0H_3I\cdot CH_3$. B. Aus 4.4'-Diamino-2-methyl-diphenyl durch Diazotieren und Eintragen der Diazoniumsalzlösung in wäßr. Kaliumjodidlösung (Jacobson, Nanninga, B. 28, 2551). — Gelbe Stäbchen (aus Alkohol). F: $114-116^0$. Leicht löslich in Äther, Benzol, Ligroin und heißem Alkohol.

4-Nitro-2-methyl-diphenyl $C_{13}H_{11}O_2N=C_6H_5\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot NO_2$. B. Beim Eintragen von 5-Nitro-toluol-2-isodiazohydroxyd in erwärmtes Benzol (Bamberger, B. **28**, 405). — Nadeln (aus Ligroin). F: 56—57°. Leicht löslich in Benzol, Äther, Chloroform, Aceton, ziemlich leicht in kaltem Alkohol.

3. 3-Phenyl-toluol, m-Phenyl-toluol, 3-Methyl-diphenyl $C_{13}H_{12}=C_6H_5\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Aus 15 Tln. Diphenyl, CH_3Cl und 1 Tl. $AlCl_3$ (Adam, A. ch. [6] 15, 242; Bl. [2] 49, 98). Aus m-Brom-toluol, Brombenzol und Natrium (Perrier, Bl. [3] 7, 181). Beim Destillieren von 4 g 4.4'-Dijod-3-methyl-diphenyl mit 50 g Zinkstaub (Jacobson, Lischke, B. 28, 2546). — Flüssig. Kp: 272—277°; D^0 : 1,031 (A.). — Mit Brom entsteht bei

- 150° das Brom-Derivat $C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2Br$; dasselbe ist nicht destillierbar, unlöslich in Alkohol und Äther und gibt mit alkoh. Kalilauge die Verbindung $C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_2H_5$ (Syst. No. 539) (A.). 3-Methyl-diphenyl wird von CrO_3 in Essigsäure (A.), von verd. Salpetersäure (P.) oder von $KMuO_4$ (J., L.) zu m-Phenyl-benzoesäure oxydiert.
- 4.4'-Dijod-3-methyl-diphenyl $C_{13}H_{10}I_2=C_6H_4I\cdot C_6H_3I\cdot CH_3$. B. Aus 4.4'-Diamino-3-methyl-diphenyl durch Diazotieren und Eintragen der Diazoniumsalzlösung in wäßr. Kaliumjodidlösung (Jacobson, Lischke, B. 28, 2546). Nadeln (aus Ligroin). F: 109°.
- 4. 4-Phenyl-toluol, p-Phenyl-toluol, 4-Methyl-diphenyl $C_{13}H_{12}=C_6H_5 \cdot C_5H_4 \cdot CH_3$. B. Beim Leiten eines Gemenges von Benzol und Toluol durch ein rotglühendes eisernes Rohr (Carnelley, Soc. 37, 706). Beim Behandeln einer äther. Lösung von p-Bromtoluol und Brombenzol mit Natrium (Carnelley, Soc. 29, 13; J. 1876, 419). Entsteht neben o-Phenyl-toluol durch Vermischen von Nitrosoacetanilid $C_8H_5 \cdot N(NO) \cdot CO \cdot CH_3$ mit Toluol (Bamberger, B. 30, 369). Neben 2-Methyl-diphenyl (?) aus Benzoldiazonium-chlorid mit Toluol und AlCl₃ (Möhlau, Berger, B. 26, 1997). Neben Diphenyl beim Eintragen der vereinigten Lösungen von Benzoldiazoniumchlorid und p-Toluoldiazoniumchlorid in Natriumäthylat (Oddo, Curatolo, G. 25 I, 130). Durch Reduktion von p-Phenyl-benzaldehyd mit Jodwasserstoff und Phosphor (Gattermann, A. 347, 381). Blätter (aus Ligroin). F: 47—48° (G.). Gibt bei der Oxydation mit verdünnter Salpetersäure p-Phenyl-benzoesäure und mit Chromsäure Terephthalsäure (Ca., Soc. 29, 18; J. 1876, 419).
- 2- oder 3-Brom-4-methyl-diphenyl $C_{13}H_{11}Br=C_6H_5\cdot C_6H_3Br\cdot CH_3$. B. Entsteht neben 4'-Brom-4-methyl-diphenyl beim Eintragen von 14,8 g Brom in eine Lösung von 15,5 g p-Phenyl-toluol in CS_2 ; man erwärmt das Gemisch auf dem Wasserbade, destilliert dann den CS_2 ab, wäscht den Rückstand mit Natronlauge und krystallisiert ihn aus kochendem Alkohol um; hierbei scheidet sich zunächst das 2- oder 3-Brom-4-methyl-diphenyl aus (CARNELLEY, THOMSEN, Soc. 47, 589; 51, 87). Tafeln (aus Alkohol). F: 127—129°. Fast unlöslich in kaltem Alkohol, sehr leicht löslich in Benzol. Wird von CrO_3 in Eisessig zu Bromterephthalsäure oxydiert.
- 4'-Brom-4-methyl-diphenyl $C_{13}H_{11}Br=C_6H_4Br\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Neben 2- oder 3-Brom-4-methyl-diphenyl (s. o) beim Eintragen von 14,8 g Brom in eine Lösung von 15,5 g p-Phenyl-toluol in CS_2 ; die alkoh. Mutterlauge von 2- oder 3-Brom-4-methyl-diphenyl scheidet beim Verdunsten ein Öl ab, das man durch Erwärmen auf 100^0 und Stehenlassen über H_2SO_4 vom Alkohol befreit; in ein Kältegemisch gebracht, scheidet se das 4'-Brom-4-methyl-diphenyl krystallinisch aus (C., Th., Soc. 51, 88). F: $27-30^0$. Liefert mit CrO_3 (und Eisessig) 4-[4'-Brom-phenyl]-benzoesäure und p-Brom-benzoesäure (C., T.).
- 2.4'- oder 3.4'-Dibrom-4-methyl-diphenyl $C_{13}H_{10}Br_2=C_6H_4Br\cdot C_6H_3Br\cdot CH_3$. B. Entsteht neben dem isomeren Dibromderivat vom Schmelzpunkt $148-150^\circ$ (s. u.) beim Eintragen von 35,6 g Brom in eine Lösung von 18,7 g p-Phenyl-toluol in CS_2 ; man läßt 12 Stdn. in der Kälte stehen, erhitzt dann 2 Stdn. am Kühler, destilliert hierauf den CS_2 ab, wäscht den Rückstand mit Natron und kocht ihn hierauf wiederholt und anhaltend mit Alkohol aus, wodurch nur das Dibrom-methyl-diphenyl vom Schmelzpunkt $113-115^\circ$ in Lösung geht (Carnelley, Thomsen, Soc. 51, 89). Durchsichtige Tafeln (aus Alkohol). F: $113-115^\circ$. Liefert bei der Oxydation mit CrO_3 in Eisessig Dibrom-phenylbenzoesäure $C_6H_4Br\cdot C_6H_3Br\cdot CO_2H$ (F: $202-204^\circ$) (Syst. No. 952) und p-Brom-benzoesäure.
- 3.4'- oder 2.4'-Dibrom-4-methyl-diphenyl $C_{13}H_{10}Br_2=C_6H_4Br\cdot C_6H_3Br\cdot CH_3$. B. siehe den vorangehenden Artikel (C., Th., Soc. 51, 89). Nadeln. F: $148-150^{\circ}$. Unlöslich in kochendem Alkohol, sehr leicht löslich in Benzol. Liefert mit CrO_3 in Eisessig Dibrom-phenylbenzoesäure (F: $231-232^{\circ}$) (Syst. No. 952) und p-Brom-benzoesäure.
- 4'-Nitro-4-methyl-diphenyl (?) 1) 1) 1) 1 0 1 1 1
- **x-Nitro-4-methyl-diphenyl**²) $C_{13}H_{11}O_2N = C_{13}H_{11}(NO_2)$. B. Entsteht wahrscheinlich neben einer isomeren Verbindung, beim Behandeln einer Lösung von p-Phenyl-toluol

¹⁾ Nach dem für die 4. Aufl. dieses Handbuches geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] ist diese Verbindung als 4'-Nitro-2-methyl-diphenyl erkannt worden. Vgl. KLIEGL, HUBER, B. 53, 1646 [1920].

²) Nach dem für die 4. Aufl. dieses Handbuches geltenden Literatur-Schlußtermin ist diese Verhindung als 4'-Nitro-4-methyl-diphenyl erkannt worden. Vgl. KLIEGL, HUBER, B. 53, 1646 [1920].

in 3 Tln. Essigsaure mit Salpetersaure (D: 1,45) (Carnelley, Soc. 29, 20; J. 1876, 419). — Krystalle. F: 141°. Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem,

x.x-Dinitro-4-methyl-diphenyl $C_{13}H_{10}O_4N_2=C_{13}H_{10}(NO_2)_2$. B. Durch Stehenlassen von 3 Tln. p-Phenyl-toluol mit 1 Tl. Schwefelsäure und 6 Tln. Salpetersäure (D: 1,45) (CARNELLEY, Soc. 29, 23; J. 1876, 419). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 153—1576.

5. 1-[a-Phenyl-athyliden]-cyclopentadien-(2.4), ω -Methyl- ω -phenyl-fulven $C_{13}H_{12} = \frac{HC:CH}{HC:CH}C:CC_{6}H_{5}$. B. Aus Cyclopentadien und Acetophenon in Natriumäthylatlösung (THIELE, B. 33, 672). — Rotes Öl von azobenzolähnlichem Geruch. Kp_{10,5}: 130,5° (Th.). Verharzt leicht (Th.). — Gibt in Benzollösung bei längerem Einleiten von Sauerstoff eine explosive Verbindung C₁₃H₁₂O₄ (s. u.) (ENGLER, FRANKENSTEIN, B. 34, 2937). Verbindung C₁₃H₁₂O₄. B. Durch wochenlanges Einleiten von Sauerstoff in die Benzollösung des ω-Methyl-ω-phenyl-fulvens; man fällt mit Ather (ENGLER, FRANKENSTEIN, B.

34, 2937). — Weißes explosives Pulver. In den meisten Mitteln unlöslich. Wird durch Natronlauge unter Umsetzung gelöst.

- 6. 1-Propenyl-naphthalin, α -[a-Propenyl]-naphthalin $C_{13}H_{12}=C_{10}H_7$ ·CH: CH·CH $_3$. B. Durch Erhitzen von 1 Tl. a-Naphthaldehyd mit 3 Tln. Propionsäureanhydrid und 1 Tl. Natriumpropionat (Rousset, Bl. [3] 17, 813). Durch Einw. von siedender alkoh. Kalilauge auf 1-Allyl-naphthalin (Tiffeneau, Daudel, C. r. 147, 679). Kp₁₀: 137° bis 138° (R.); Kp₁₅: 147—149°; siedet unter gewöhnlichem Druck bei 275—278°, sich dabei partiell polymerisierend (T., D.). Liefert bei der Einw. von Jod und überschüssigem Quecksilberoxyd in wäßr. Ather unter HI-Abspaltung und Umlagerung des zunächst entstehenden Jodhydrins den Aldehyd $C_{10}H_7$ ·CH(CH $_3$)·CHO (T., D.). Verbindung mit Pikrinsäure a. Syst No. 522° säure s. Syst. No. 523.
- 7. 1-Allyl-naphthalin, $a-[\beta-Propenyl]-naphthalin$ $C_{13}H_{12}=C_{10}H_7$ CH_2 CH_3 CH, B. Aus Allylbromid und a-Naphthyl-magnesiumbromid in Gegenwart von Ather (Tiffeneau, Daudel, C. r. 147, 678). - Kp: 265-2670. - Geht unter dem Einfluß von siedender alkoh. Kalilauge in α-[α-Propenyl]-naphthalin über.
- 8. 1-Isopropenyl-naphthalin, a-Methovinyl-naphthalin $C_{13}H_{12}=C_{10}H_{1}$: $C(:CH_{2})\cdot CH_{3}$. B. Beim Erhitzen von Dimethyl-a-naphthyl-carbinol mit Essigsäure-anhydrid (Geignard, Bl. [3] 25, 498; G. 1901 II, 625). Flüssig. Kp₈: 125° (G.). D°: 1,0208; D³; 1,0143 (G.). n⁵_b: 1,61435 (G.). — Liefert bei der Einw. von Jod und überschüssigem Quecksilberoxyd in wäßr. Äther zunächst ein Jodhydrin, aus dem durch HI-Abspaltung und Umlagerung a-Naphthylaceton C₁₀H₇·CH₂·CO·CH₃ entsteht (TIFFENEAU, DAUDEL, C. r. 147, 679). - Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 9. 2-Isopropenyl-naphthalin, β -Methovinyl-naphthalin $C_{13}H_{12} = C_{10}H_7$ · $C(:CH_2)\cdot CH_3$. B. Man läßt auf eine ätherische Lösung von Methylmagnesiumjodid eine ätherische Lösung von Methyl- β -naphthyl-keton einwirken (Grignard, Bl. [3] 25, 498; A. ch. [7] 24, 487; C. 1901 II, 625). F: 46—47°. Kp.: 138—140°. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

10. Fluoren-dihydrid $C_{13}H_{12}$.

2.7.x-Tribrom-fluoren-dihydrid C₁₃H₉Br₃. Darst. Man leitet mit Bromdampf gesättigte Luft in eine kalt gehaltene Lösung von Fluoren in CS₂ (BARBIER, A. ch. [5] 7, 494). — Hellgelbe Nadeln. Löslich in Benzol. Entwickelt bei 150⁶ HBr, ohne zu schmelzen. Zerfällt mit alkoh. Kali sofort in HBr und 2.7-Dibrom-fluoren.

3. Kohlenwasserstoffe $C_{14}H_{14}$.

1. $a\beta$ -Diphenyl-äthan, symm. Diphenyl-äthan, Dibenzyl (Bibenzyl) $C_{14}H_{14} = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_4H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. Bezifferung: $\left\langle \begin{array}{ccc} \left\langle \begin{array}{ccc} 3 & 2 \\ 4' & 1' \\ 5' & 6' \end{array} \right\rangle - \begin{array}{ccc} \operatorname{CH}_2 \cdot \operatorname{CH}_2 - \left\langle \begin{array}{ccc} 2 & 3 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4 & 4 \\ 6 & 5 \end{array} \right\rangle \cdot \left\langle \begin{array}{ccc} 4$

B. Entsteht neben anderen Kohlenwasserstoffen bei der Einw. von Acetylen auf Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Varet, Vienne, Bl. [2] 47, 919; Parone, C. 1903 II, 662). Neben etwas Anthracen beim Behandeln eines Gemenges von Acetylendibromid und Benzol mit AlBr₃ (Anschütz, A. 235, 155); wendet man hierbei AlCl₃ statt AlBr₃ an, so entsteht außerdem 1.1.2-Tribrom-äthan (A., A. 235, 157). Bei der Einw. von Benzol auf Athylen-

chlorid in Gegenwart von AlCl₃ (Silva, C.r. 89, 607; J. 1878, 380). Aus Benzol und Dichloräther (Bd. I, S. 612) (Gardeur, C. 1898 I, 438) oder 1.1.2-Trichlor-äthan (Ravitzer, Bl. [3] 17, 477; G., C. 1898 I, 438) in Gegenwart von AlCl₃ als Hauptprodukt. Aus Benzol und 1.1.1-Trichlor-äthan in Gegenwart von AlCl₃, neben anderen Produkten (KUNTZE-FECHNER, B. 36, 474). Beim Kochen von Benzol mit 1.1.2-Tribrom-äthan und AlCla, neben anderen Produkten (Anschütz, A. 235, 333). — Neben anderen Produkten bei der Oxydation von Toluol mit wäßr. Kaliumpersulfatlösung (Moritz, Wolffenstein, B. 32, 433) oder mit CrO_3 oder $KMnO_4$ in Eisessig (Boedtker, Bl. [3] 25, 852). Beim Durchleiten von Toluolund Phosphortrichlorid-Dämpfen durch ein rotglühendes Rohr, neben anderen Produkten (Michaelis, Lange, B. 8, 1313; M., Paneck, A. 212, 203). — Durch Erwärmen von Benzylchlorid mit Natrium (Cannizzaro, Rossi, C. r. 53, 541; A. 121, 250; Stelling, Fittig, A. 137, 258) oder mit Kupfer (Onufrowicz, B. 17, 836). Neben Benzylmagnesiumbromid bei der Einw. von Magnesium auf in Ather gelöstes Benzylbromid (HOUBEN, KESSELKAUL, B. 35, 2522). Bei der Einw. von Natrium auf Benzalbromid bei 1800 und nachfolgender Destillation des Produktes (MICHAELSON, LIPPMANN, C. r. 60, 722; A. Spl. 4, 115; vgl. St., Fi., A. 137, 273). - Beim Erhitzen von Benzylalkohol mit komprimiertem Wasserstoff in Gegenwart von Eisen auf 350—360°, neben Toluol und Benzaldehyd (Iratjew, B. 41, 994; Ж. 40, 490; C. 1908 II, 1098). Beim Erhitzen von Benzylakohol mit Natriumbenzylat auf 220° bis 230°, neben Stilben, Toluol und Benzoesäure (Guerbet, C. r. 146, 299; B. [4] 3, 501; C. 1908 II, 866). Beim Erhitzen von Benzaldehyd mit komprimiertem Wasserstoff in Gegenwart von Eisen auf 280°, neben Toluol (Ir., B. 41, 994; Ж. 40, 489; C. 1908 II, 1998). Beim Dettilligen von Bischen auf 280°, neben Toluol (Ir., B. 41, 994; Ж. 40, 489; C. 1908 II, 1998). Beim Dettilligen von Bischen auf 280°, neben Toluol (Ir., B. 41, 994; Ж. 40, 489; C. 1908 III, 1998). Beim Dettilligen von Bischen auf 280°, neben Toluol (Ir., B. 41, 994; Ж. 40, 489; C. 1908 III, 1998). Beim Dettilligen von Bischen auf 280°, neben Toluol (Ir., B. 41, 994; Ж. 40, 489; C. 1908 III, 1998). Beim Dettilligen von Bischen auf 280°, neben Toluol (Ir., B. 41, 994; Ж. 40, 489; C. 1908 III, 1998). Beim Dettilligen von Bischen auf 280°, neben Toluol (Ir., B. 41, 994; Ж. 40, 489; C. 1908 III, 1998). Beim Dettilligen von Bischen auf 280°, neben Toluol (Ir., B. 41, 994; Ж. 40, 489; C. 1908 III, 1998). Beim Dettilligen von Bischen auf 280°, neben Toluol (Ir., B. 41, 994; Ж. 40, 489; C. 1908 III, 1998). Beim Dettilligen von Bischen auf 280°, neben Toluol (Ir., B. 41, 994; Ж. 40, 489; C. 1908 III, 1998). Beim Dettilligen von Bischen auf 280°, neben Toluol (Ir., B. 41, 994; Ж. 40, 489; C. 1908 III, 1998). Destillieren von Dibenzylamin oder Tribenzylamin (Brunker, A. 151, 133). Beim Destillieren von Benzylhydrazin unter gewöhnlichem Druck (Wohl, Oesterlin, B. 33, 2740). Durch Einw. von HgO auf eine alkoh. Lösung von asymm. Dibenzylhydrazin (Busch, Weiss, B. 33, 2704). — Durch Einw. von AlCl₃ auf eine Lösung von [β-Chlor-athyl]-benzol oder von Styroldibromid in Benzol und CS₂ (Anschütz, A. 235, 329, 338; Schramm, B. 26, 1707, 1708). Beim Erhitzen von a.a.a'.a'-Tetrachlor-dibenzyl mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor (Hanhart, B. 15, 901). Durch Reduktion von Stilben mit konz. Jodwasserstoffsäure bei 140-1500 (Limpricht, Schwanert, A. 145, 334) oder mit Natrium und Alkohol (Klages, 130-100- (LIMFRICHT, SCHWANERT, A. 1420, 534) oder Intt Natrium und Alkohol (KLAGES, B. 35, 2647). Beim Erhitzen von β.β-Dichlor-α.α-diphenyl-äthylen mit rauchender Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 170—190°, neben wenig α.α-Diphenyl-äthan (Redsko, Ж. 21, 425; B. 22 Ref., 760). Durch längere Einw. von Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf Tolan C₆H₅·C:C·C₆H₅ in geschlossenem Rohr bei 170—180° (BARBIER, C. r. 78, 1772; A. ch. [5] 7, 522; B. 8, 36; J. 1874, 421). Durch Reduktion von Tolan mit Natrium und Alkohol (Aronstein, Holleman, B. 21, 2833). Durch Reduktion von Describenzijn C. H. CO-CH, C. H. mit Ledwasserstoffsäure (Westerspruss Companyer) Naturum und Aikonol (Aronstein, Holleman, B. 21, 2833). Durch Reduktion von Desoxybenzoin $C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ mit Jodwasserstoffsäure (Wislicenus, Goldenberg, B. 7, 286; L., Schw., A. 155, 61). Durch Reduktion von Benzoin $C_6H_5 \cdot CO \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$ mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel (IPATJEW, Ж. 38, 86; C. 1906 II, 87; Sabatter, Mailhe, C. r. 145, 1126; A. ch. [8] 16, 86). Durch Reduktion von Benzoin mit Jodwasserstoffsäure (Wil, Go., B. 7, 286). Durch Reduktion von Benzoin $C_6H_5 \cdot CO \cdot CO \cdot C_6H_5$ mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel (Sa., Mal.). — Entsteht neben Diphenylpropylamin $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot NH_2$ bei der Reduktion von a-Phenyl-zimtsäurenitril $C_6H_5 \cdot CH : C(C_6H_5) \cdot CN$ mit Natrium und absol. Alkohol (FREUND, REMSE, B. 23, 2859). Durch Destillation der beiden stereoisomeren a.a'-Diphenyl-bernsteinsäuren (Syst. No. 993) mit Kalk (Franchmont, C. r. 75, 1627; B. 5, 1049; Reimer, B. 14, 1805). Beim Kochen von 1.2-Diphenyl-buten-(1)-ol-(3)-säure-(4) C_6H_5 ·CH: (C_6H_5) ·CH(OH)·CO₂H mit $10^6/_0$ iger Natronlauge (Erlenmeyer jun., Arbenz, A. 333, 234). Durch Reduktion von symm. Triphenyl-glutarsäure-dinitril NC·CH(C_6H_5)·CH(C_6H_5)·CH(C_6H_5)·CN mit Natrium und Alkohol, neben HCN und β -Phenyl-äthylamin (Henze, B. 31, 3065).

Darst. Man erhitzt 50 g Benzylchlorid mit 12 g grobgeschnittenem Natrium über freier Flamme 3—4 Stdn. und destilliert das gebildete Dibenzyl ab (Comey, B. 23, 1115).

Spieße (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (vom Rath, B. 5, 623; Lasaulx, A. 235, 155; Borris, R. A. L. [5] 8 I, 585; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 191). Dibenzyl ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 58). Krystallisationsgeschwindigkeit: Bruni, Padoa, R. A. L. [5] 12 II, 122; 13 I, 333. F: 51,5-52,50 (Cannizzaro, Rossi, C. r. 53, 542; A. 121, 251), 520 (Sabatier, Mailhe), 51,80 (Bogojawlenski, Winogradow, Ph. Ch. 64, 252). Schmelzwärme: Bo., Win. Kp: 2840 (Ca., Ro.). $D_{15}^{80.5}$: 0,9782; $D_{15}^{92.}$: 0,9713 (Perkin, Soc. 69, 1195). $D_{15}^{83.}$: 1,014 (Beck, Ph. Ch. 48, 654). $D_{15}^{80.6}$: 0,9416 (Eijkman, R. 12, 185). Dichte im flüssigen Zustande: R. Schiff, A. 223, 261. — Ziemlich löslich in kaltem Alkohol, leicht in Schwefelkohlenstoff und Ather (C., R.). Krystallisationsgeschwindigkeit der Gemische mit Azobenzol: Bo., Ssacharow, C. 1907 I, 1719. — n_{α} : 1,53385 (Eijkman, R. 12, 185); n_{α} : 1,50684; n_{γ} : 1,53482 (Chilesotti, G. 30 I, 152). Absorptionsspektrum: Baly, Tuck, Soc. 93, 1913. — Oberflächenspannung: Dutoit, Friderich, C. r. 130, 328. Innere Reibung: Beck, Ph. Ch. 48, 654. — Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 1828,3 Cal., bei konstantem Druck 1830,2 Cal. (Berthelot, Vieille, A. ch. [6] 10, 451).

Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 69, 1195. Kathodenluminescenz: O. FISCHER, C. 1908 II, 1406.

Dibenzyl spaltet sich beim Erhitzen im geschlossenen und evakuierten Rohr auf 500° in Toluol und Stilben (BARBIER, C. r. 78, 1770; A. ch. [5] 7, 519; J. 1874, 359). Beim Durchleiten von Dibenzyl-Dämpfen durch ein glühendes Rohr entstehen Toluol, Stilben (DREHER, Otto, Z. 1870, 22; A. 154, 177) und Phenanthren (Graebe, B. 6, 126; A. 167, 161). Stilben entsteht auch beim Leiten von Dibenzyl über erhitztes Bleioxyd (Behr, van Dorp, B. 6, 753), beim Erhitzen von Dibenzyl in Benzollösung mit Schwefel auf 2000 (RADZISZEWSKI, B. 8, 758; Aronstein, Van Nierop, R. 21, 451), beim Kochen von Dibenzyl mit Salzsäure und Kaliumchlorat (Kade, J. pr. [2] 19, 467). Bei der Oxydation von Dibenzyl mit CrO₃ in Eisessig oder Schwefelsäure oder mit KMnO₄ in alkalischer Lösung entsteht Benzoesäure (Leppert, B. 9, 14). Wird bei 260° durch komprimierten Wasserstoff in Gegenwart von Nickeloxyd zu reinem αβ-Dicyclohexyl-äthan reduziert (IPATJEW, B. 40, 1286; Ж. 39, 700; C. 1907 II, 2036). Leitet man Chlor iiber Dibenzyl, das vorher mit $0.7 \frac{0}{0}$ Jod zusammengeschmolzen und dann wieder erstarrt war, und unterbricht die Reaktion, sobald die Masse sich erwärmt und zerfließt, so erhält man 4.4'-Dichlor-dibenzyl (KADE, J. pr. [2] 19, 462). Als der Versuch so ausgeführt wurde, daß die wiedererstarrte Masse vor der Einw. des Chlors gepulvert wurde, kam das Dibenzyl beim Zutritt des Chlors schnell zum Schmelzen, und als Reaktionsprodukt wurde Stilben erhalten (KA., J. pr. [2] 19, 464). Wird Chlor in geschmolzenes Dibenzyl geleitet, bis die Flüssigkeit sich bräunt, dann weiter unter Destillation der Flüssigkeit, so entsteht Stilben; wird das Einleiten von Chlor noch fortgesetzt, so entsteht der Flussigkeit, so entsteht Stilben; wird das Einleiten von Chior noch fortgesetzt, so entsteht ein Dichlorstilben vom Schmelzpunkt 170° (K.A., J. pr. [2] 19, 466). Bei energischer Chlorierung von Dibenzyl mit SbCl₅ entstehen zuletzt Perchlorbenzol und Perchloräthan (Merz, Weith, B. 12, 677; 16, 2877). Bei der Behandlung mit CrO₂Cl₂ in CS₂-Lösung erhält man a.a'-Dichlor-dibenzyl vom Schmelzpunkt 193°, a-Chlor-dibenzyl und einen chromhaltigen Niederschlag, welcher nach Zersetzung mit Eis Benzaldehyd, Desoxybenzoin, Benzil, Benzoin und Benzophenon liefert (Weiler, B. 32, 1054). Bei der Einw. von trocknem Brom auf Dibenzyl erhielt Marquardt (A. 151, 362) a.a'-Dibrom-dibenzyl vom Schmelzpunkt 1927°, nehen anderen kromhaltigen Produkten; zur Einw. von trocknem Brom vol. auch 237º neben anderen bromhaltigen Produkten; zur Einw. von trocknem Brom vgl. auch RAVITZER, Bl. [3] 17, 478. Bei Gegenwart von Wasser wirkt Brom unter Bildung von x-Bromdibenzyl und 4.4'-Dibrom-dibenzyl; bei weiterer Einw. von Brom entstehen auch geringe Mengen x-Brom-dibenzyl-dibromid (S. 572) (Stelling, Fittig, A. 137, 266, 273). Bei Gegenwart von Ather addiert sich Brom an Dibenzyl unter Bildung von Dibenzyl-dibromid wart von Ather addiert sich Brom an Dibenzyl unter Bildung von Dibenzyl-dibromid (S. 572) (MICHAELSON, LIPPMANN, C. r. 60, 723; A. Spl. 4, 117; vgl. St., F., A. 137, 273). Durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,075) bei 100° entsteht a-Nitro-dibenzyl (Konowalow, B. 28, 1860). Durch Auflösen von Dibenzyl in rauchender Salpetersäure oder solcher von D: 1,52 erhält man 4.4'-Dinitro-dibenzyl und 2.4'-Dinitro-dibenzyl (St., F., A. 137, 260; LEPPERT, B. 9, 15). Bei der Einw. von konz. Schwefelsäure auf geschmolzenes Dibenzyl entsteht Dibenzyl-disulfonsäure-(4.4') (?) (Syst. No. 1542) neben geringen Mengen einer Dibenzyl-tetrasulfonsäure (Syst. No. 1544) (KADE, B. 6, 952; vgl. HEUMANN, WIERNIK, B. 20, 914) — Verbindung mit Pikrykelkorid. Brung (C. Z. 30, 568) 20, 914). - Verbindung mit Pikrylchlorid: Bruni, Ch. Z. 30, 568.

 $a.\beta$ -Bis-[2-chlor-phenyl]-äthan, 2.2'-Dichlor-dibenzyl $C_{14}H_{12}Cl_2 = C_6H_4Cl\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_4Cl$, B. Aus diazotiertem 2.2'-Diamino-dibenzyl durch Kupferchlorür (Thiele, Holzinger, A. 305, 100). — Blättchen (aus 90 % igem Alkohol). F: 65°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

 $a.\beta$ -Bis-[4-chlor-phenyl]-äthan, 4.4'-Dichlor-dibenzyl $C_{14}H_{12}Cl_2 = C_6H_4Cl\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_4Cl$. B. Beim Überleiten von Chlor über vorher mit $0.7\,^0/_0$ Jod zusammengeschmolzenes und wieder erkaltetes Dibenzyl (KADE, J. pr. [2] 19, 462). — Blättchen (aus Alkohol). F: 112°. Destilliert unzersetzt. Leicht löslich in warmem Alkohol oder Äther, Chloroform usw. — Gibt bei der Oxydation p-Chlor-benzoesäure.

 $\alpha\beta$ -Dichlor- $\alpha\beta$ -diphenyl-äthan vom Schmelzpunkt 191—193°, $\alpha\alpha'$ -Dichlor-dibenzyl vom Schmelzpunkt 191—193° (α -Stilbendichlorid, α -Stilbenchlorid) $C_{14}H_{12}Cl_2=C_8H_5$ ·CHCl·ChCl·C $_6H_5$. B. Neben $\alpha\alpha'$ -Dichlor-dibenzyl vom Schmelzp. 93° (s. u.) durch Behandlung von Stilben in Chloroformlösung mit Chlor (Zincke, B. 10, 1002 Anm. 1; A. 198, 135 Anm.; vgl. Laurent, Berzelius' Jahresberichte 25, 620). Neben $\alpha\alpha'$ -Dichlor-dibenzyl vom Schmelzp. 93° beim Behandeln von Hydrobenzoin C_6H_5 ·CH(OH)·CH(OH)· C_6H_5 (Syst. No. 563) mit PCl $_5$ (Fittig, Ammann, A. 168, 73; Zincke, B. 10, 999; A. 198, 129). Entsteht ausschließlich durch Einw. von PCl $_5$ auf Isohydrobenzoin C_6H_5 ·CH(OH)·CH(OH)· C_6H_5 (Syst. No. 563) (F., A. A. 168, 77; Zincke, B. 10, 1000; A. 198, 129) oder durch Einw. von PCl $_3$ auf Hydrobenzoin oder Isohydrobenzoin (Z., B. 10, 1003; A. 198, 137). — Darst. Man trägt allmählich 2 Tle. Hydro- oder Isohydrobenzoin in 5 Tle. PCl $_5$ ein, erwärmt dann und fällt mit Eis, übersättigt die Lösung mit Soda, filtriert den Niederschlag ab und krystallisiert ihn aus Alkohol um; zunächst scheidet sich das viel weniger lösliche $\alpha.\alpha'$ -Dichlor-dibenzyl vom

Schmelzp. 193° aus (ZINCKE, A. 198, 129). — Nadeln (aus Alkohol): Prismen (aus Toluol). F: $191-193^{\circ}(Z_{\cdot})$. — Durch wiederholtes Erhitzen auf 200° erniedrigt sich der Schmelzpunkt bis auf 160° ; beim Umkrystallisieren dieses bei 160° schmelzenden Chlorids scheidet sich wieder a.a'-Dichlor-dibenzyl vom Schmelzp. 192° aus, während in der Lösung wahrscheinlich das a.a'-Dichlor-dibenzyl vom Schmelzp. 93° gelöst bleibt (Z.). Wenig löslich in kochendem Alkohol, leicht in heißem Toluol(Z.). Sublimiert unzersetzt in langen Blättchen (Z.). — Liefert mit Zinkstaub und Eisessig Stilben (Meisenheimer, Heim, A. 355, 274). Zerfällt mit alkoh. Kali leicht in HCl und Tolan C_6H_5 -C:C- C_6H_5 (F., A.). Gibt beim Behandeln mit Silberacetat und Zerlegen des gebildeten Esters durch Kali Isohydrobenzoin neben sehr wenig Hydrobenzoin; mit Silberbenzoat entsteht aber viel mehr Hydrobenzoinester (Z.).

Durch Erhitzen von Benzalchlorid mit Kupferpulver auf 100° erhielt Onufrowicz (B. 17, 835) eine Verbindung $C_{14}H_{12}Cl_2$, die aus Alkohol in langen, seideglänzenden Blättern krystallisierte und bei 180° schmolz und wohl identisch mit dem a.a'-Dichlor-dibenzyl vom Schmelzpunkt 193° war.

a.β-Dichlor-a.β-diphenyl-äthan vom Schmelzpunkt 93—94°, a.a'-Dichlor-dibenzyl vom Schmelzpunkt 93—94° (β-Stilben dichlorid, β-Stilben chlorid) $C_{14}H_{12}Cl_2 = C_6H_5$ ·CHCl·CHCl· C_6H_5 . B. Neben a.a'-Dichlor-dibenzyl vom Schmelzpunkt 193° durch Behandlung von Stilben in Chloroformlösung mit Chlor (Zincke, B. 10, 1002 Anm. 1; A. 198, 135 Anm.; vgl. Laurent, $Berzelius^2$ Jahresberichte 25, 620) oder beim Behandeln von Hydrobenzoin mit Phosphorpentachlorid (Zincke, B. 10, 1000; A. 198, 129). — Darst. siehe o. beim a.a'-Dichlor-dibenzyl vom Schmelzp. 191—193°; das aus der alkoh. Mutterlauge nach Ausscheidung des bei 193° schmelzenden a.a'-Dichlor-dibenzyls auskrystallisierte a.a'-Dichlor-dibenzyl vom Schmelzp. 93—94° krystallisiert man aus Ligroin um (Zincke, A. 198, 129). — Vier- oder sechsseitige dicke Tafeln und Blätter. Riecht angenehm aromatisch (Z). F: 93—94° (Z). Wird es über den Schmelzpunkt erhitzt, so erhöht sich sein Schmelzpunkt auf 160—165° (Z). Das auf 200° erhitzte a.a'-Dichlor-dibenzyl vom Schmelzp. 93—94° liefert beim Umkrystallisieren a.a'-Dichlor-dibenzyl vom Schmelzp. 93—94° zurückbleibt (Z). Sublimiert unzersetzt (Z). Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, am wenigsten in Ligroin (Z). Verhält sich gegen Silbersalze wie a.a'-Dichlor-dibenzyl vom Schmelzp. 193° (Z).

a.a.β-Trichlor-a.β-diphenyl-äthan, a.a.a′-Trichlor-dibenzyl $C_{14}H_{11}Cl_3 = C_6H_5$ · CHCl· CCl₂· C_6H_5 . B. Beim Sättigen einer Lösung von festem a-Chlor-stilben C_6H_5 CCl: CH· C_6H_5 in CCl₄ mit Chlor bei 0^0 im Dunkeln (Sudborough, Soc. 71, 221). — Farblose harte Prismen. F: $102-103^0$. Fast unlöslich in Alkohol. — Mit alkoh. Kali entstehen das hochschmelzende und das niedrigschmelzende a.a'-Dichlor-stilben.

a.a'.x-Trichlor-dibenzyl $C_{14}H_{11}Cl_3$. B. Beim Behandeln von Stilben mit Chlor (Laurent, Berzelius' Jahresberichte 25, 623). — Krystalle. F: 85°.

 $a.\beta$ -Dichlor- $a.\beta$ -bis-[2-chlor-phenyl]-äthan, 2.2'.a.a'-Tetrachlor-dibenzyl $C_{14}H_{10}CI_4 = C_6H_4CI$ · CHCl· CHCl· C_6H_4CI . B. Bei 6-stdg. Erhitzen von 15 g o-Chlor-benzalchlorid (S. 300) mit 70 g Methylalkohol, 25 g molekularem Silber und 25 g Sand auf 95° unter Druck (Gill, B. 26, 651). Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von 2,2'-Dichlor-stilben in Chloroform (G.). — Krystalle (aus Äther + Ligroin). F: 170,5°. Leicht löslich in Äther und CHCl₃, schwer in absol. Alkohol und in Ligroin. — Beim Erhitzen mit Kupferpulver entsteht 2.2'-Dichlor-stilben. Beim Erhitzen mit alkoh. Kali auf 100° entsteht erst 2.2',a-Trichlor-stilben, dann 2.2'-Dichlor-tolan (G.).

a a,β,β-Tetrachlor-a,β-diphenyl-äthan, a.a.a'.a'-Tetrachlor-dibenzyl, Tolantetrachlorid C₁₄H₁₀Cl₄ = C_eH₅·CCl₂·CCl₂·C₆H₅. B. Wurde gelegentlich einer Darstellung von Benzotrichlorid durch Einleiten von Chlor in siedendes Toluol erhalten (vielleicht weil etwas Schwefelsäure aus der Trockenflasche in das Toluol gelangt war) (Ließermann, Homeyer, B. 12, 1971). Bei der pyrogenen Zersetzung von Benzotrichlorid durch einen rotglühenden Platindraht (Loeb, Z. El. Ch. 9, 905; B. 36, 3060; vgl. Marckwald, Karczag, B. 40, 2994). Beim Erwärmen eines Gemenges von Benzotrichlorid und Benzol mit Kupferpulver (Hanhart, B. 15, 901; Blank, A. 248, 22; vgl. Eiloart, Am. 12, 231) oder von Benzotrichlorid mit gleich viel Kupferpulver auf 100° (Onufrowicz, B. 17, 833; vgl. E., Am. 12, 232). Beim Sättigen einer Lösung von Tolan in Chloroform mit Chlor bei 0° (Redsko, Ж. 21, 426; B. 22 Ref., 760). Beim Erhitzen von Dichlor-desoxybenzoin C₆H₅·CCl₂·CO·C₆H₅ mit Phosphorpentachlorid im geschlossenen Rohr auf 200° (Zinin, C. r. 67, 720; A. 149, 375; Lachowicz, B. 17, 1164). Aus Benzil und überschüssigem PCl₅ (E., Am. 12, 232). — Diamantglänzende Krystalle (aus Benzol und Toluol), die bei 100° porzellanartig weiß werden (L., Ho., B. 12, 1972). Rhombisch pyramidal (Hirschwald, B. 12, 1972; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 1944). F: 163° (L., Ho.), 161,5° (M., K.). Leicht löslich in kochendem Benzol (L., Ho.), wenig in Alkohol und Äther (Z.), ziemlich in heißem Petroläther, wenig in kaltem

(E., Am. 12, 232). Bildet mit dem hochschmelzenden a.a'-Dichlor-stilben (S. 634) ein isomorphes Gemisch (M., K.). — Sehr beständig (L., Ho.). Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor entsteht Dibenzyl (Ha.). Beim Behandeln mit Alkohol und Natriumamalgam werden Tolan (Z.) und daneben wenig Stilben und Dibenzyl gebildet (L., Ho.). Beim Glühen mit Zinkstaub entsteht Stilben (L., Ho.). Beim Kochen mit Alkohol und Zinkstaub erhält man das hochschmelzende und das nicdrigschmelzende a.a'-Dichlor-stilben (Z., B. 4, 289), bei Anwendung ungenügender Mengen Zinkstaubs das niedrigschmelzende a.a'-Dichlor-stilben und ein isomorphes Gemisch von a.a.a'.a'-Tetrachlor-dibenzyl und dem hochschmelzenden a.a'-Dichlor-stilben (M., K., B. 40, 2994; vgl. BL., A. 248, 22; E., Am. 12, 243). Die beiden stereoisomeren a.a'-Dichlor-stilbene entstehen auch bei der Reduktion von a.a.a'.a'-Tetrachlor-dibenzyl mit Essigsäure und Eisenpulver (La.; BL., A. 248, 34). Beim Erhitzen von a.a.a'.a'-Tetrachlor-dibenzyl mit Kupferpulver auf 160° entsteht niedrigschmelzendes a.a'-Dichlor-stilben (Onufrowicz, B. 17, 835). a.a.a'.a'-Tetrachlor-dibenzyl wird von Wasser, Alkohol und Essigsäure erst bei 200° energisch angegriffen (L., Ho.). Beim Erhitzen mit Eisessig auf 230—250° entsteht Benzil, beim Erhitzen mit Schwefelsäure auf 165° entsteht Benzil neben etwas Benzoesäure (L., Ho.).

a-Phenyl- β -[x-brom-phenyl]-äthan, x-Brom-dibenzyl $C_{14}H_{13}Br = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_8H_4Br$. Darst. Man übergießt Dibenzyl mit Wasser, trägt 1 Mol.-Gew. Brom ein und löst das Produkt in siedendem Alkohol; beim Erkalten krystallisiert fast alles 4.4'-Dibrom-dibenzyl aus, während Bromdibenzyl gelöst bleibt (Fittig, Stelling, A. 137, 266). — Flüssig, Erstarrt unter 0° krystallinisch; siedet unzersetzt oberhalb 320°. D°: 1,318. — Sehr beständig. Wird von alkoh. Kali bei 140° nicht angegriffen (F., St.).

α.β-Bis-[4-brom-phenyl]-äthan, 4.4′-Dibrom-dibenzyl $C_{14}H_{12}Br_2 = C_6H_4Br\cdot CH_2\cdot C_6H_4Br\cdot B$. Neben x-Brom-dibenzyl bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Brom auf Dibenzyl in Wasser (Stelling, Fittig, A. 137, 267). Entsteht auch beim Kochen von p-Brom-benzylbromid mit Zinkstaub (Errera, G. 18, 237). — Prismen (aus Alkohol). F: 114–115° (St., F.). Fast unlöslich in kaltem Alkohol und Benzol, schwer löslich in heißem Alkohol; sehr beständig (St., F.). — Gibt bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch p-Brom-benzoesäure (Leppert, B. 9, 17). Wird von alkoh. Kali bei 140° nicht angegriffen (St., F.).

 $a.\beta$ -Dibrom- $a.\beta$ -diphenyl-äthan vom Schmelzpunkt 237°, a.a'-Dibrom-dibenzyl vom Schmelzpunkt 237° (a-Stilbendibromid, a-Stilbenbromid) $C_{14}H_{12}Br_2 = C_6H_5$ -CHBr·C₆H₅. B. Beim Behandeln von Dibenzyl mit trocknem Brom (MARQUARDT, A. 151, 364). Durch Einw. von Brom auf die Lösung von Stilben in Äther oder CS_2 (Lim-PRICHT, SCHWANERT, A. 145, 336; 153, 121), neben geringen Mengen a.a.-Dibrom-dibenzyl vom Schmelzpunkt 110° (s. u.) (WISLICENUS, SEELER, B. 28, 2694). Als Hauptprodukt bei der Einw. von Brom auf Isostilben in Äther (Otto, Stoffel, B. 30, 1800). Neben überwiegender Menge des a.a. Dibrom-dibenzyls vom Schmelzpunkt 110° bei der Einw. von Brom auf Isostilben in CS₂ bei -17° im Dunkeln (WI., Jahrmarkt, C. 1901 I, 464; Straus, A. 342, 262). Beim Behandeln von Hydrobenzoin oder Isohydrobenzoin mit PBr₃ (Zincke, A. 198, 127). – Darst. Man trägt allmählich 53,4 g Brom in die Lösung von 60 g Stilben in CS₂ ein, filtriert den ausgeschiedenen Niederschlag ab und wäscht ihn mit wenig absolutem Alkohol, wodurch die isomere Modifikation entfernt wird (WI., SE.). Man löst Stilben in Äther und gießt in die auf 0° abgekühlte Lösung langsam 1 Mol.-Gew. Brom, filtriert den Niederschlag ab und wäscht ihn mit kaltem Ather (Forst, Zincke, A. 182, 261; Z., A. 198, 127). – Nadeln. F: 237° (Z., A. 198, 127). Sehr wenig löslich in kochendem absolutem Alkoholo, etwas mehr in CS₂ und Äther, ziemlich leicht in kochendem Xylol (L., Schw., A. 145, 336). Löslich bei 18° in 1025 Tln. Ather und 4700 Tln. absolutem Ålkohol (Wi., SE.). - Geht beim Erhitzen teilweise in das a.a'-Dibrom-dibenzyl vom Schmelzpunkt 110° über Gent beim Ernitzen teilweise in das a.a.-Diorom-didenzyl vom Schmelzpunkt 110° uber (WI., SE.). Zerfällt bei der Destillation in Brom, HBr, Stilben und a.Brom-stilben vom Schmelzpunkt 31° (L., Schw., A. 145, 336). Beim Erhitzen mit Wasser auf 150° werden Stilben und Benzil gebildet (L., Schw., A. 145, 338). Beim Erhitzen mit Alkohol und Zinkstaub entsteht Stilben (Straus, A. 342, 263). Alkoholisches Natriumäthylat ist selbst in der Wärme ohne Einw. (Walther, Wetzlich, J. pr. [2] 61, 174). Bei vorsichtiger Behandlung mit alkoh. Kali entsteht a.Brom-stilben vom Schmelzpunkt 19° (WI., SE.; WI., J., C. 1901 I, 464; vgl. L., Schw., A. 145, 337; 155, 71). Beim Erhitzen mit alkoh. KHS in geschlossenem Robr auf 100° entsteht Stilben (Allwers R. 24, 1770). NH wirkt nicht ein (Wa. Wr.) Rohr auf 100° entsteht Stilben (Auwers, B. 24, 1779). NH3 wirkt nicht ein (WA., WE.). Beim Kochen mit AgNO₃ in Eisessig entsteht Hydrobenzoindinitrat C_6H_5 ·CH(O·NO₂)·CH(O·NO₂)·CH(O·NO₂)·C₆H₅ (Wa., We.). Beim Kochen mit Thiophenol-natrium, absolutem Alkohol und Benzol entstehen Stilben und Diphenyldisulfid (Orro, J. pr. [2] 53, 7). AgCN und Hg(CN)₂ sind ohne Einw. (WA., WE.). Mit Kaliumacetat und Essigsäure erhält man das Mono- und Diacetylderivat des Isohydrobenzoins neben Stilben, während beim Erhitzen mit Kaliumacetat und Alkohol auf 150—160° a-Brom-stilben vom Schmelzpunkt 31° und Stilben entstehen (F., Z., A. 182, 262, 266). Beim Behandeln mit Silberacetat oder Silberbenzoat entstehen

gleichzeitig Ester des Hydrobenzoins und Isohydrobenzoins (F., Z., A. 182, 262; vgl. L., Schw., A. 145, 342; 160, 178; Wa., We.). Beim Erhitzen mit benzolsulfinsaurem Natrium und Alkohol auf 110° entstehen Stilben, Benzolsulfonsäure und Diphenyldisulfoxyd C₅H₅·S₂O₂·C₅H₅ (Syst. No. 524) (Otto, J. pr. [2] 53, 3; vgl. Hinsberg, B. 41, 2836, 4294). Aniln ist selhst beim Kochen ohne Einw. (Wa., We.). Phenylhydrazin erzeugt Stilben (Wa., We.). Bei Einw. von Phenylmagnesiumbromid werden Stilben und Diphenyl gebildet (Kohler, Johstin, Am. 33, 42).

a.β-Dibrom-a.β-diphenyl-äthan vom Schmelzpunkt 110°, a.a'-Dibrom-dibenzyl vom Schmelzpunkt 110° (β -Stilbendibromid, β -Stilbenbromid) $C_{14}H_{12}Br_2 = C_6H_5$. CHBr·CHBr·C $_6H_5$. B. Entsteht in kleiner Menge neben a.a'-Dibrom-dibenzyl vom Schmelzpunkt 237° (s. o.) aus Stilben, gelöst in CS $_2$, und Brom (WISLICENUS, SEELER, B. 28, 2694). Als Hauptprodukt bei Zugabe von Isostilben zu überschüssigem gekühltem Brom in CS $_2$ im Dunkeln (W., Jahrmarr, C. 1901 I, 464). — Krystalle (aus siedendem Alkohol). F: 110—110,5° (W., SE.). Löslich bei 18° in 3,7 Tln. Ather und 25,2 Tln. absolutem Alkohol (W., SE.). — Geht beim Erhitzen auf 160° teilweise in das bei 237° schmelzende Stereoisomere über (W., SE.). Liefert beim Erhitzen mit Alkohol und Zinkstaub Stilben (Straus, A. 342, 263). Gibt mit alkoh. Kali a-Brom-stilben (F: 31°) (W., SE.).

a-Chlor-a.β-dibrom-a.β-diphenyl-äthan, α-Chlor-a.α'-dibrom-dibenzyl $C_{14}H_{11}ClBr_2 = C_6H_5 \cdot CHBr \cdot CclBr \cdot C_8H_5$. B. Durch Brom in Chloroform aus dem festen a-Chlor-stilben (Sudbonough, Soc. 71, 222). — Farblose Prismen. F: 127° (Zers.). Fast unlöslich in Alkohol. — Durch Kochen mit alkoh. Kali entstehen a-Chlor-a'-brom-stilben und a.a'-Dibrom-stilben vom Schmelzpunkt 64°.

a.a.β-Tribrom-a.β-diphenyl-äthan, a.a.a'-Tribrom-dibenzyl $C_{14}H_{11}Br_3=C_6H_5$. CHBr·CBr₂·C₈H₅. B. Durch Vermischen einer ätherischen Lösung von a-Brom-stilben (F: 31°) mit Brom (Limpricht, Schwanert, A. 145, 341). — Nadeln (aus Alkohol). Leicht leich in Äther und heißem Alkohol, schwer in kaltem. F: 100° . — Zerfällt bei der Destillation in HBr, Tolan und a.a'-Dibrom-stilben (F: 205°). Verliert beim Erhitzen mit alkoh. Natron auf 140° alles Brom unter Bildung von Tolan.

 $a.\beta$ -Dibrom- $a.\beta$ -bis-[4-brom-phenyl]-äthan, 4.4'.a.a'-Tetrabrom-dibenzyl $C_{14}H_{10}Br_4=C_8H_4Br\cdot CHBr\cdot C_8H_4Br$. B. Durch Einw. von Brom in Alkohol auf 4.4'-Dibrom-stilben (WISLICENUS, ELVERT, B. 41, 4130). — Farblose Prismen (aus Benzol). Wird bei 220° braun und schmilzt bei 235—240° unter Zersetzung.

4.4′.x.x.x-Hexabrom-dibenzyl $C_{14}H_8Br_6$. B. Durch Behandeln von 4.4′-Dibrom-dibenzyl mit Wasser und überschüssigem Brom (Stelling, Fittig, A. 137, 269). Neben 1.1.3.6.8.8-Hexabrom-4.5-diphenyl-oktandion-(2.7) usw. bei 2—3-stdg. Erhitzen von 2 g 4.5-Diphenyl-oktandion-(2.7) mit 40 ccm Eisessig und 8 g Brom auf 130° (Harries, Eschenbach, B. 29, 2126). — Kleine Prismen (aus Benzol). F: 267° (Verkohlung) (H., E.). Fast unlöslich in Alkohol (St., F.).

a-Chlor-β-jod-aβ-diphenyl-äthan, a'-Chlor-a-jod-dibenzyl $C_{14}H_{12}CII = C_8H_5$. CHCl·CHI· C_0H_5 . B. Man löst Stilben in Essigsäure und versetzt mit Wijsscher Lösung (dargestellt durch Einleiten von trocknem Chlor in eine Lösung von 12,7 g Jod in 1 Liter Eisessig) (Ingle, C. 1902 I, 1401). — Farblose Nadeln (aus Benzol). F: 131° (Zers.). Schwer löslich in heißem Alkohol, Äther, Chloroform, ziemlich löslich in heißem Benzol. — Zerfällt beim Kochen mit wäßr. Alkohol in Stilben, HCl, Jod und eine ölige Substanz, die vermutlich ein Gemisch von Hydrobenzoin und Isohydrobenzoin oder deren Diäthyläthern darstellt. Gibt an alkoholisches AgNO $_3$ zuerst Jod, dam Chlor ab. Spaltet beim Erwärmen mit KI-Lösung Jod ab. Liefert mit Anilin Stilben, chloriertes oder jodiertes Anilin, HCl und HI.

a-Nitro-a.β-diphenyl-äthan,a-Nitro-dibenzyl $C_{14}H_{13}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(NO_2) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus Dibenzyl und Salpetersäure (D: 1,075) bei 100^0 (Konowalow, B. 28, 1860). — Flüchtig mit Wasserdämpfen.

а.β-Bis-[2-nitro-phenyl]-äthan, 2.2′-Dinitro-dibenzyl $C_{14}H_{12}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus o-Nitro-toluol durch Einw. von Alkylformiaten und Natriumäthylat (Lapworth, Soc. 79, 1275). Durch Einw. von HgO auf in Chloroform gelöstes a.a-Bis-[2-nitro-benzyl]-hydrazin (Busch, Weiss, B. 33, 2709; Duval, Bl. [4] 7, 729). In geringer Menge neben Isatin (Syst. No. 3206), o-Nitro-toluol und Oxalsäure beim Erwärmen von o-Nitro-phenyl-brenztraubensäure mit Natronlauge (Reissert, B. 30, 1039, 1052). — Prismen (ans Eisessig). F: 122° (R.; D.), 127° (B., W.). Ziemlich schwer löslich in Alkohol, leicht in Äther und Benzol (B., W.).

a-[2-Nitro-phenyl]- β -[4-nitro-phenyl]-äthan, 2.4'-Dinitro-dibenzyl $C_{14}H_{12}O_4N_2=O_3N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_8H_4\cdot NO_2$. B. Durch Einw. von rauchender Salpetersäure auf Dibenzyl, neben 4.4'-Dinitro-dibenzyl (Stelling, Fittig, A. 187, 261). — Darst. Man löst

Dibenzyl in Salpetersäure (D: 1,52), filtriert den hauptsächlich aus 4.4'-Dinitro-dibenzyl bestehenden Niederschlag ab und fällt das Filtrat mit Wasser; hierdurch wird wesentlich 2.4'-Dinitro-dibenzyl niedergeschlagen (Lepper, B. 9, 15). — Nadeln. F: $74-75^{\circ}$ (Sr., F.). In Alkohol leichter löslich als 4.4'-Dinitro-dibenzyl (Sr., F.). — Wird von einer Lösung von CrO_3 in Eisessig leicht oxydiert und liefert hierbei nur p-Nitro-benzoesäure, aber in kleinerer Menge als 4.4'-Dinitro-dibenzyl (L.). Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure eine sehr unbeständige Base (Sr., F.).

a.β-Bis-[4-nitro-phenyl]-äthan, 4.4′-Dinitro-dibenzyl C₁₄H₁₂O₄N₂ = O₂N·C₆H₄·CH₂·Ch₂·C₆H₄·NO₂. B. Entsteht neben einer bei 263° schmelzenden Verbindung (S. 323, Z. 6–5 v. u.) und 4.4′-Dinitro-stilben beim Behandeln von p-Nitro-toluol mit einer konz. Lösung von Natriumhydroxyd in Methylalkohol (O. Fischer, Hepp, B. 26, 2232). Als Hauptprodukt bei der Einw. von Luftsauerstoff auf p-Nitro-toluol in Gegenwart von methylalkoholischer Kalilange in der Kälte (Green, Davies, Horsfall, Soc. 91, 2079). Bei Einw. von 1 Mol.-Gew. Oxalsäure-diäthylester und 2 Mol.-Gew. Natriumäthylat auf 2 Mol.-Gew. p-Nitro-toluol in absol. Äther (Reisser, B. 30, 1053). Beim Eintragen von p-Nitro-benzylchlorid in eine 80−90° warme, stark alkalische Zinnehlorürlösung (Roser, A. 238, 364; D. R. P. 39381; Frdl. 1, 464). Durch Einw. von HgO auf in Chloroform gelöstes α.α-Bis-[4-nitro-benzyl]-hydrazin (Busch, Weiss, B. 33, 2710). Neben 2.4′-Dinitro-dibenzyl beim Auflösen von Dibenzyl in rauchender Salpetersäure oder solcher vom spez. Gew.: 1,52 unter Kühlung; beim Umkrystallisieren des Gemenges aus Alkohol scheidet sich zunächst 4.4′-Dinitro-dibenzyl aus (Stellling, Fittig, A. 137, 260; Leppert, B. 9, 15). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 178° (L.), 179−180° (R.), 180−182° (G., D., Ho.). Fast unlöslich in kaltem Alkohol, schwer löslich in heißem Alkohol, in Ather, Chloroform, Benzol (St., F.). — Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ in Essigsäure p-Nitro-benzoesäure (L.).

a.β-Dinitro-a.β-diphenyl-äthan vom Schmelzpunkt 235—236°, a a'-Dinitro-dibenzyl vom Schmelzpunkt 235—236° C₁₄H₁₂O₄N₂ = C₆H₅·CH(NO₂)·CH(NO₂)·C₆H₅. B. Neben a.a'-Dinitro-dibenzyl vom Schmelzpunkt 150—152° (s. u.) bei der Einw. von NO₂ auf in Benzol gelöstes Stilben (J. Schmidt, B. 34, 3536, 3540; D. R. P. 126798; C. 1902 I, 82; vgl. Gabriel, B. 18, 2438). Durch Kochen von Stilbennitrosit (S. 632) mit Eisessig (J. Schmidt, B. 34, 625; D. R. P. 126798; C. 1902 I, 82). Durch längeres Erhitzen des a.a'-Dinitro-dibenzyls vom Schmelzpunkt 150—152° über den Schmelzpunkt (Sch., B. 34, 3538). — Nadeln (aus Eisessig). F: 235—236° (Gasentw.) (Sch.). Schwer löslich in kaltem Eisessig, Äther, Alkoholen, leicht in Aceton (Sch.). Die Lösungen in Alkohol, Eisessig, Kalilauge färben sich beim Erwärmen gelb (Sch.). — Durch Reduzieren mit Zinkstaub und Essigsäure und Eindampfen des entstandenen Amins mit Salzsäure bildet sich 2.3.5.6-Tetraphenylpiperazin (Syst. No. 3494) (Sch.). Mit Natriummethylat-Lösung entsteht unter Abspaltung von HNO₂ a-Nitro-a-methoxy-a-β-diphenyl-äthane C₆H₅·CH(O·CH₃)·CH(NO₂)·C₆H₅ (Meisenheimer, Heim, A. 355, 275). Durch Erwärmen mit Phenol und konz. Schwefelsäure entsteht eine dunkelbranne Flüssigkeit, die nach dem Verdünnen mit Wasser und Übersättigen mit Alkali violett bis braun wird (Sch.).

a.β-Dinitro-a,β-diphenyl-āthan vom Schmelzpunkt 150—152°, a.a'-Dinitro-dibenzyl vom Schmelzpunkt 150—152° $C_{14}H_{12}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NO_2) \cdot CH(NO_2) \cdot C_8H_5 \cdot B$. Bei der Einw. von NO₂ auf in Benzol gelöstes Stilben, neben dem a.a'-Dinitro-dibenzyl vom Schmelzpunkt 235—236° (s. o.) (J. Schmidt, B. 34, 3540). Bei der Einw. von nitrosen Gasen (welche durch Erwärmen von Salpetersäure mit arseniger Säure entstehen) auf eine Lösung von Stilben in Äther, neben Stilbennitrosit (SCH., B. 34, 3540). — Prismen (aus Eisessig). Schmilzt bei 120° getrocknet gegen 150—152° zu einer hellgelben Flüssigkeit, welche sich gegen 200° unter Gasentwicklung zersetzt (SCH.). Sehr leicht löslich in Benzol, CHCl₃, CS₂, Aceton, leicht in Alkohol, Äther, Eisessig, ziemlich in Ligroin (SCH.). — Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt partiell in a.a'-Dinitro-dibenzyl vom Schmelzpunkt 235° bis 236° über (SCH.). Wird von Zinkstaub und Eisessig zu 2.3.5.6-Tetraphenyl-piperazin reduziert (SCH.). Die gelbe Lösung in konz. Kalilauge zersetzt sich beim Kochen unter Bildung von Benzaldehyd und Abscheidung einer Verbindung $C_{21}H_{17}ON$ (s. u.) (SCH.). Gibt mit Natriummethylatlösung unter Abspaltung von HNO₂ a-Nitro-stilben und dann die beiden stereoisomeren β-Nitro-a-methoxy-a-β-diphenyl-āthane (Meisenheimer, Heim, A. 355, 275). Angeli, Castellana, Ferrere (R. A. L. [5] 18 II, 45) erhielten durch Einw. von Natriumäthylatlösung und darauffolgendes Ansäuern die Verbindung $C_{14}H_{13}O_3N$ (s. u.). Durch Erwärmen mit Phenol und konz. Schwefelsäure entsteht eine braunrote, in Wasser mit hellweinroter, in Alkalien mit intensiv blauer bis rotvioletter Farbe lösliche Flüssigkeit (SCH.).

Verbindung $C_{21}H_{17}ON$ (?). B. Neben Benzaldehyd durch Kochen von a.a. Dinitrodibenzyl vom Schmelzpunkt 150–152° mit konz. Kalilauge (J. Schmidt, B. 34, 3542). — Nadeln (aus Eisessig). F: 212–214°.

Verbindung $C_{14}H_{13}O_3N$. B. Aus der alkoholischen Lösung des a.a'-Dinitro-dibenzyls vom Schmelzpunkt $150-152^{\circ}$ durch Natriumäthylat und darauffolgendes Ansäuern (A., C.,

F., R. A. L. [5] 18 II, 45). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: gegen 125°. Beständig gegen $\mathrm{KMnO_4}$.

a-Chlor-a.β-dinitro-a.β-diphenyl-äthan, a-Chlor-a.a'-dinitro-dibenzyl $C_{14}H_{11}O_4N_5Cl = C_6H_5$ ·CH(NO₂)·Ccl(NO₂)·C₆H₅. B. Durch gasförmige salpetrige Säure aus festem a-Chlor-stilben in Eisessig (Sudborough, Soc. 71, 223). — Farblose Prismen. F: $124-125^{\circ}$. Unlöslich in Eisessig.

a.β-Dibrom-a-phenyl-β-[2.4-dinitro-phenyl]-äthan, a.a'-Dibrom-2.4-dinitro-dibenzyl $C_{14}H_{10}O_4N_2Br_2=C_6H_5\cdot CHBr\cdot C_6H_3(NO_2)_2$. B. Durch Einw. von Brom auf 2.4-Dinitro-stilben in warmem Eisessig (Thiele, Escales, B. 34, 2843). — Prismen (aus Xylol). F: 185–186° (Zers.).

 $a.\beta$ -Dibrom- $a.\beta$ -bis-[4-nitro-phenyl]-äthan, a.a'-Dibrom-4.4'-dinitro-dibenzyl $C_{14}H_{10}O_4N_2Br_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CHBr\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus trocknem hochschmelzendem 4.4'-Dinitro-stilben und Bromdämpfen an der Sonne (Elbs, Bauer, J. pr. [2] 34, 344). — Krystallpulver. Schmilzt oberhalb 300° unter Zersetzung. Schwer oder gar nicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. — Zerfällt beim Erhitzen mit Natronkalk in HBr und 4.4'-Dinitro-tolan. Mit Kaliumacetat entsteht der Ester $O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C_6H_4\cdot NO_2$.

4.4-Dibrom-x.x'-dinitro-dibenzyl $C_{14}H_{10}O_4N_2Br_2=C_{14}H_{10}Br_2(NO_2)_2$. B. Durch Anflösen von 4.4'-Dibrom-dibenzyl in warmer, rauchender Salpetersäure (Stelling, Fittig, A. 137, 270). — Schwertförmige Krystalle (aus Benzol). F: $204-205^{\circ}$. Fast unlöslich in kochendem Alkohol, wenig löslich in kaltem Benzol, leichter in siedendem.

2. a.a-Diphenyl-āthan, unsymm. Diphenyl-āthan, a-Methyl-ditan C₁₄H₁₄ = (C₆H₅)₃CH·CH₃. B. Neben anderen Kohlenwasserstoffen bei der Einw. von Āthylidenchlorid (Šīlva, Bl. [2] 36, 66; 41, 448), von Āthylidenbromid (Anschütz, A. 235, 302), von 1.1.2-Tribrom-āthan (A., A. 235, 334), von Acetylentetrabromid (A., A. 235, 165), von 1.1.1.2-Tetrabrom-āthan (A., A. 235, 198), von Vinylbromid (A., A. 235, 331), oder von Dichlor-āther (Bd. I, S. 612) (Waas, B. 15, 1128) auf Benzol in Gegenwart von AlCl₃. Beim Versetzen einer Lösung von Paraldehyd (Syst. No. 2952) in 100 Tln. konz. Schwefelsäure mit Benzol (Baever, B. 7, 1190). Beim Behandeln eines Gemisches aus Styrol oder [a-Chlor-āthyl]-benzol (S. 354) und Benzol mit AlCl₃ (Schramm, B. 26, 1706). Aus [a-Brom-āthyl]-benzol und Benzol mit AlCl₃, in geringer Menge (A., A. 235, 329). Aus [a-Brom-āthyl]-benzol mit Benzol und Zinkstaub (Radziszewski, B. 7, 140). Bei der Reduktion von β.β.β-Trichlor-a.a-diphenyl-āthan (S. 606) mit Natriumamalgam (Goldschmiedt, B. 6, 1501) oder mit Zinkstaub und Ammoniak (Elbs, Förster, J. pr. [2] 39, 301). Durch Reduktion von a.a-Diphenyl-āthylen mit Natrium und Alkohol (Klages, B. 35, 2647; Kl., Heilmann, B. 37, 1450). Bei der Reduktion des Methyl-diphenyl-carbinols mit Zinkstaub und Eisessig-Jodwasserstoff (Kl., Heil, B. 37, 1450). Durch Destillieren von a-Methyl-ditan-dicarbon-säure-(4.4') HO₂C·C₆H₄·CH(CH₃)·C₆H₄·CO₂H mit Natronkalk (Haiss, B. 15, 1481). — Darst. Man leitet den Dampf von 27 g Āthylidenchlorid in ein auf 70° erwärmtes Gemisch aus 300 g Benzol und 12 g AlCl₃ (Silva, Bl. [2] 41, 448).

** Stark lightbreckerdes Öl von angenehmen Gerueh (Goldschwieren R. 6, 1502). Zeigt

* Stark lichtbrechendes Öl von angenehmem Geruch (Goldschmiedt, B. 6, 1502). Zeigt keine Fluorescenz (Kl., B. 35, 2647). Erstart im Kältegemisch und schmilzt dann bei gewöhnlicher Temperatur (G.). Kp: 268–270° (R.; Kl., Hel.), 286° (Haiss); Kp₇₃₇: 267° bis 268° (Konowalow, Jatzewitsch, Ж. 37, 543; C. 1905 II, 825); Kp₂₂: 148° (korr.) (Kl.); Kp₁₈: 150°; Kp₁₃: 145° (A., A. 235, 304); Kp₁₂: 136° (korr.) (Kl., Hel.), 137° (Masson, C. r. 135, 533). D²; 0,9877 (Kl.); D³; 1,0033 (Ko., J.); D⁴; 1,006 (Kl., Hel.). n⁵; 1,5761 (Ko., J.); n⁵; 1,5755 (Kl., Hel.). — Gibt bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch Benzöphenon (G.). Beim Nitrieren mit rauchender Salpetersäure in Eisessiglösung entstehen: β-Nitro-acoxy-α.α-diphenyl-äthan (C₈H₅)₂C(OH)·CH₂·NO₂, das Acetat dieser Verbindung und eine Verbindung C₁₄H₁₀O₄N₂ vom Schmelzpunkt 148—149° (s. u.) (Anschütz, Romic, B. 18, 664, 935; A. 233, 327; vgl. Ko., J.). Beim Erwärmen mit AlCl₃ entsteht 9.10-Dimethyl-anthracendihydrid-(9.10) (S. 649) (Radziewanowski, B. 27, 3238).

Verbindung $C_{14}H_{10}O_4N_2 = (C_0H_5)_2C:C(NO_2)\cdot O\cdot NO$ (?). B. Bei der Einw. von konz. Salpetersäure auf eine Eisessiglösung von a.a-Diphenyl-äthan, β -Nitro-a-oxy-a.a-diphenyl-

äthan (C₆H₅)₂C(OH)·CH₂·NO₂ oder dessen Acetylderivat oder a.a-Diphenyl-äthylen (Anschütz, Romig, A. 233, 340; vgl. Konowalow, Jatzewitsch, Ж. 37, 543; C. 1905 II, 825). — Darst. Man versetzt eine kochende Lösung von 1 Tl. a.a-Diphenyl-äthan in 2—3 Tln. Eisessig mit 2,5 Tln. roter, rauchender Salpetersäure, so daß die Mischung weiter kocht und verdampft nach beendeter Reaktion die Essigsäure (A., R.). — Tafeln (aus Benzol). Monoklin prismatisch (Hintze, A. 233, 343; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 123). F: 148—149° (A., R.). Leicht löslich in Äther, ziemlich schwer in Benzol und Eisessig, sehr schwer in Alkohol, fast unlöslich in Ligroin (A., R.). — Wird von CrO₃ in Eisessig zu Benzophenon oxydiert (A., R.). Beim Kochen mit alkoh. Kali entstehen KNO₂ und Benzophenon (A., R.). Auch mit alkoh. Ammoniak entsteht Benzophenon (A., R.). Beim Behandeln mit salzsaurem Zinnchlorür in Gegenwart von Alkohol werden NH₃ und Diphenyl-acetonitril gebildet (A., R.).

β-Chlor-α.α-diphenyl-äthan $C_{14}H_{13}Cl = (C_6H_5)_2CH \cdot CH_2Cl$. B. Beim Versetzen eines Gemisches von Dichloräther (Bd. I, S. 612) und Benzol mit konz. Schwefelsäure (Hepp., B. 6, 1439). — Flüssig. — Zerfällt bei der Destillation in Salzsäure und Stilben (H., B. 7, 1409). Beim Kochen mit alkoh. Kali erhält man α.α-Diphenyl-äthylen und die Verbindung $(C_{14}H_{12})_X$ (s. u.) (H., B. 7, 1409).

Verbindung $(C_{14}H_{12})_x$ (polymeres Diphenyläthylen?). B. Entsteht in sehr kleiner Menge neben a.a-Diphenyläthylen beim Kochen von β -Chlor-a.a-diphenyläthan mit alkoh. Kalilauge (Heff, B. 7, 1412). — Blättchen (aus Ather). F: 190°. Sehr schwer löslich in Alkohol

und Ather. - Verbindet sich nicht mit Brom.

 β .β-Dichlor-a.a-diphenyl-äthan $C_{14}H_{12}Cl_2 = (C_eH_5)_2CH \cdot CHCl_2$. B. Beim Eintröpfeln von 1500 ccm konz. Schwefelsäure in ein Gemisch aus 500 g Dichloracetal $CHCl_2 \cdot CH(O \cdot C_2H_5)_2$ und 420 g Benzol (Buttenberg, A. 279, 324). Aus Benzol, Dichloracetaldehyd und AlCl₃ (Delacre, Bl. [3] 13, 858). Neben anderen Produkten beim Eintragen von AlCl₃ in ein Gemisch aus Chloral und Benzol (Combes, A. ch. [6] 12, 271). — Tafeln (aus Ather). F: 74° (C.), 80° (B.). Kp: 295–305° (Zers.) (B.). Leicht löslich in Alkohol, Ather, Ligroin, Eisessig (B.). Bei der Destillation erfolgt Zersetzung in HCl und a.a-Diphenyl-β-ohlor-äthylen (B.).

β, β, β-Trichlor-a, a-diphenyl-äthan $C_{14}H_{11}Cl_3 = (C_6H_5)_2CH \cdot CCl_3$. B. Durch Schütteln von 2 Mol.-Gew. Benzol mit 1 Mol.-Gew. Chloral und überschüssiger konz. Schwefelsäure (Baeyer, B. 5, 1098). — Blättchen. F: 64° (B.). Nicht unzersetzt flüchtig (Goldschmiedt, B. 6, 986). 100 Tle. 90—92 volumprozentigen Alkohols lösen in der Kälte 5,40 Tle., bei Siedehitze 37,28 Tle. (Elbs, J. pr. [2] 47, 77). — Zerfällt bei der Destillation (G., B. 6, 987) oder beim Kochen mit alkoh. Kalilösung (B., B. 6, 223) in HCl und β,β-Dichlor-a,a-diphenyl-äthylen. Durch Einw. von Natriumamalgam in Alkohol entsteht a,a-Diphenyl-äthan (G., B. 6, 1501). Durch Erhitzen mit Zinkstaub erhält man Stilben (G., B. 6, 990), mit Zinkstaub und alkoh. Ammoniak Stilben und a,a-Diphenyl-äthan (Elbs, Förster, J. pr. [2], 39, 299; 47, 45).

 $a.\beta.\beta.\beta$ -Tetrachlor-a.a-diphenyl-äthan $C_{i4}H_{10}Cl_4 = (C_6H_5)_2CCl \cdot CCl_3$. B. Aus $\beta.\beta$ -Dichlor-a.a-diphenyl-äthylen, gelöst in Chloroform, und Chlor (BILTZ, B. 26, 1956; A. 296, 265). — Nadeln oder Tafeln (aus Alkohol). Triklin (Deecke). F: 85°. — Wird durch siedende alkoh. Kalilauge in a.a-Diphenyl- $\beta.\beta$ -dichlor-äthylen zurückverwandelt.

 $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-a.a-bis-[x-chlor-phenyl]-äthan $C_{14}H_{9}Cl_{5} = (C_{6}H_{4}Cl)_{2}CH \cdot CCl_{2}$. B. Durch Behandeln eines Gemenges von wasserfreiem Chloral und Chlorbenzol mit konz. Schwefelsäure (Zeidler, B. 7, 1181). — Verfilzte Nadeln (aus Ätheralkohol). F: 105°. Zerfällt mit alkoh. Kali in HCl und $\beta.\beta$ -Dichlor-a.a-bis-[x-chlor-phenyl]-äthylen (Z.).

 $\beta.\beta$ -Dichlor- $a.\beta$ -dibrom-a.a-diphenyl-äthan $C_{14}H_{10}Cl_2Br_2 = (C_6H_{5)_2}CBr\cdot CCl_2Br$. B. Aus $\beta.\beta$ -Dichlor-a.a-diphenyl-äthylen und Brom (BILTZ, B. 26, 1956; A. 296, 265). Blättchen (aus Alkohol). F: 120–120,5°. Unzersetzt destillierbar.

 β . β . β -Trichlor-α. α -bis-[x-brom-phenyl]-äthan $C_{14}H_4Cl_3Br_2 = (C_4H_4Br)_2CH \cdot CCl_3$. B. Bei längerem gelinden Digerieren von 1 Tl. Brombenzol mit 2 Tln. wasserfreiem Chloral und dem 4–5-fachen Volumen konz. Schwefelsäure (Zeidler, B. 7, 1180). — Nadeln (aus Alkohol). F: 139–141°. Unlöslich in Benzol, sehr sehwer löslich in kaltem Alkohol und Eisessig, leichter in heißem Alkohol, in CHCl $_3$ und Äther, sehr leicht in CS $_2$. — Zerfällt durch alkoh. Kali in HCl und β . β -Diehlor- α -a-bis-[x-brom-phenyl]-äthylen (Z.).

 β . β -Tribrom-aa-diphenyl-āthan $C_{14}H_{11}Br_3=(C_6H_5)_2CH\cdot CBr_3$. Darst. Man läßt ein Gemisch von 1 Mol.-Gew. Bromal und 2 Mol.-Gew. Benzol mit dem doppelten Volumen konz. Schwefelsäure einige Tage stehen, gießt dann in Wasser und krystallisiert den Niederschlag aus absolutem Alkohol um (Goldschmiedt, B. 6, 985). — Prismen (aus Äther). Monoklin prismatisch (HINTZE, Ann. d. Physik 152, 267, vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 116). F: 89°. Leicht löslich in Äther, CHCl₃, CS₂, heißem Eisessig und Alkohol, weniger leicht in kaltem Alkohol und Benzol. — Zerfällt beim Kochen mit alkoh. Kali in HBr und β . β -Dibrom-a.a-diphenyl-äthylen (G.).

- β.β-Dichlor-a.a-bis-[x-nitro-phenyl]-äthan $C_{14}H_{10}O_4N_2CI_2 = (O_2N \cdot C_6H_4)_2CH \cdot CHCI_2$. B. Beim Eintragen von 10 g β.β-Dichlor-a.a-diphenyl-äthan in 120-g stark abgekühlte Salpetersäure (Buttenberg, A. 279, 325). Krystalle (aus Eisessig). F: 177–178°.
- $\beta.\beta$ -Dichlor- $\alpha.\beta$ -dinitro- $\alpha.\alpha$ -diphenyl-äthan $C_{14}H_{10}O_4N_2Cl_2 = (C_6H_5)_2C(NO_2)\cdot CCl_2\cdot NO_2$. B. Durch 3—4-stdg. Erhitzen von 5 g $\beta.\beta$ -Dichlor- $\alpha.\alpha$ -diphenyl-äthylen mit 6 g Stickstoff-dioxyd in geschlossenem Rohr auf 50—60° (Biltz, B. 35, 1531). Gelbliches Öl. Riecht chlorpikrinartig. Zersetzt sich beim Destillieren unter Entwicklung von Stickstoffdioxyd. Mischbar mit Alkohol und Eisessig.
- $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-a.a-bis-[x-chlor-x-nitro-phenyl]-äthan $C_{14}H_7O_4N_2Cl_5 = (O_2N\cdot C_6H_3Cl)_2CH\cdot CCl_3$. B. Durch Erwärmen von $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-a.a-bis-[x-chlor-phenyl]-äthan mit rauchender Salpetersäure (Zeidler, B. 7, 1181). Nadeln (aus Alkohol). F: 143°.
- $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-a.a-bis-[x-brom-x-nitro-phenyl]-äthan $C_{14}H_7O_4N_2Cl_3Br_2 = (O_2N\cdot C_6H_3Br)_2CH\cdot CCl_3$. Darst. Aus $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor a.a-bis-[x-brom-phenyl]-äthan und rauchender Salpetersäure (Zeidler, B. 7, 1181). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 168—170°.
- 3. o-Benzyl-toluol, Phenyl-o-tolyl-methan, 2-Methyl-ditan $C_{14}H_{14} = C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3$. B. Bei der Oxydation von Toluol mit Braunstein, Schwefelsäure und Eisessig, neben p-Benzyl-toluol und anderen Produkten (Weiler, B. 33, 464). Neben p-Benzyl-toluol und anderen Produkten beim Erhitzen von Benzylehlorid mit Toluol und Zinkstaub (Zincke, B. 6, 906). Durch Behandeln eines Gemenges von o-Xylylehlorid $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2Cl$ und Benzol mit Zinkstaub (Barbier, C. r. 79, 660; B. 7, 1544). Liefert, durch ein glühendes Rohr geleitet, Anthracen und wenig Phenanthren, Benzol und Xylol (Ba.; v. Dore, B. 5, 1071; A. 169, 216). Beim Überleiten der Dämpfe über erhitztes Bleioxyd erhält man viel Anthracen (Behr, van Dorp, B. 6, 754). Das rohe Benzyltoluol gibt bei der Oxydation p-Benzoyl-benzoesäure und o-Benzoyl-benzoesäure (Plascuda, Zincke, B. 6, 906; 7, 982).
- Enneabrom-2-methyl-ditan $C_{14}H_5Br_9$. B. Aus 2-Benzyl-cymol $C_8H_5\cdot CH_2\cdot C_8H_3(CH_9)\cdot C_3H_7$, Brom und AlBr₃ (Klages, B. 40, 2373). Schwefelgelbe Nädelchen (aus heißem Benzol). F: 281^0 .
- [4-Nitro-phenyl]-[5-nitro-2-methyl-phenyl]-methan, 5.4'-Dinitro-2-methylditan $C_{14}H_{12}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 5 g p-Nitro-bepzylalkohol mit 7 g p-Nitro-toluol und 30 cem konz. Schwefelsäure auf 125° (Gattermann, Koppert, B. 26, 2811). Nadeln (aus Eisessig). F: 137—138°.
- 4. m-Benzyl-toluol, Phenyl-m-tolyl-methan, 3-Methyl-ditan $C_{14}H_{14}=C_{8}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{3}$. B. Durch Behandeln von Phenyl-m-tolyl-keton mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor (Ador, Rillier, B. 12, 2300). Man erwärmt ein Gemisch aus 1 Tl. m-Xylylchlorid (S. 373) und 6-8 Tln. Benzol mit AlCl $_{3}$, bis die Entwickelung von HCl aufhört, schüttelt das Produkt mit Wasser und destilliert; man kocht den bei 260-280° übergehenden Anteil längere Zeit mit Natrium und fraktioniert (Senff, A. 220, 230). Flüssig. Kp₇₂₅: 268-269,5° (A., R.); Kp₇₄₇: 275° (korr.) (S.). D^{17,6}: 0,997 (S.). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumdichromat und Schwefelsäure oder mit Salpetersäure Phenylm-tolyl-keton und m-Benzoyl-benzoesäure (S.). Durch Einw. von Brom auf m-Benzyltoluol bei 120-130° entsteht das Derivat $C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{2}$ Br, welches bei der Oxydation nur m-Benzoyl-benzoesäure gibt (S.).
- x.x-Dinitro-3-methyl-ditan $C_{14}H_{12}O_4N_2=C_{14}H_{12}(NO_2)_2$. B. Beim Erwärmen von m-Benzyl-toluol mit viel Salpetersäure (D: 1,4) auf 90°; man fällt mit Wasser, wäscht den Niederschlag mit kaltem Ather und krystallisiert ihn aus Alkohol um (Senff, A. 220, 235). Nadeln (aus Eisessig). F: 141°. Leicht löslich in Benzol, heißem Alkohol oder Eisessig. Wird von CrO_3 in Eisessig zu x.x-Dinitro-[phenyl-m-tolyl-keton] oxydiert (S.).
- 5. p-Benzyl-toluol, Phenyl-p-tolyl-methan, 4-Methyl-ditan C₁₄H₁₄ = C₆H₅·CH₂·C₆H₄·CH₃. B. Neben o-Benzyl-toluol bei der Oxydation von Toluol mit Braunstein. Schwefelsäure und Eisessig (Weiler, B. 33, 464). Entsteht neben wenig o-Benzyl-toluol und höher siedenden Kohlenwasserstoffen beim Erhitzen von 100 Tln. Benzylehlorid mit 72 Tln. Toluol und 20-30 Tln. Zinkstaub (Zincke, A. 161, 93; vgl. Plascuda, Z., B. 6, 906). Aus Benzylehlorid, Toluol und Aluminiumamalgam (Hirst, Cohen, Soc. 67, 828). Aus Benzylehomid und Toluol in Gegenwart von FeBr₃ (Holleman, Polar, van der Laan, Euwes, R. 27, 443). Neben p.p-Ditolyl und anderen Produkten bei der Einw. von Natrium auf p-Brom-toluol in Benzol oder Toluol (Weiler, B. 29, 114; 32, 1057). Durch Reduktion von Phenyl-p-tolyl-keton mit Zinkstaub (Behr, van Dorp, B. 7, 18), mit Natrium und Alkohol (Klages, Allendorff, B. 31, 999) oder fast quantitativ durch Reduktion mit Jodwasserstoffsäure bei 180° (Weiler, B. 32, 1053). Erstarrt bei ca. —30° (H., P., L., E.). Kp_{761,5}:

279—280° (korr.) (Z.); Kp: 285—286° (korr.) (Behr, van Dorp, B. 7, 19); Kp₇₅₀: 271—272°; Kp₁₅: 159,5 (H., P., L., E.). D₄^{1,7}: 0,9991 (Eijkman, R. 14, 189); D¹⁵: 0,9976 (H., P., L., E.); D^{16,8}: 0,995 (Z.); D¹⁸: 0,994 (K., A.); D₄¹³⁷: 0,9066 (Eij.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Essigsäure und Chloroform (Z.). $n_{\alpha}^{4,7}$: 1,56922; $n_{\beta}^{4,7}$: 1,58925; $n_{\alpha}^{3,7}$: 1,51372; n_{β}^{33} : 1,53178 (Eij.). — Geht unzersetzt und ohne Anthracen zu bilden durch ein glühendes Rohr (B., v. D., B. 7, 19). Gibt bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch Phenyl-p-tolyl-keton und p-Benzoyl-benzoesäure und mit verd. Salpetersäure p-Benzyl-benzoesäure (Z.). Die Reaktion mit Chromylchlorid in Schwefelkohlenstoff führt wesentlich zu Phenyl-p-tolyl-keton (Weiller, B. 32, 1053). Beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,4) entsteht 2-Nitro-4-methyl-benzophenon (Zincke, B. 5, 684; vgl. Lamphicht, A. 286, 323). Mit Salpetersäure (D: 1,5) in der Kälte erhält man 2.4'-Dinitro-4-methyl-ditan (Z., B. 5, 684; vgl. L., A. 286, 324).

Phenyl-p-tolyl-dichlor-methan, a.a-Dichlor-4-methyl-ditan $C_{14}H_{12}Cl_2 = C_6H_5 \cdot CCl_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. Aus Phenyl-p-tolyl-keton und PCl₅ (OVERTON, B. 26, 26). — Öl

Phenyl-[4-trichlormethyl-phenyl]-dichlor-methan, 41.41.41.a.a-Pentachlor-4-methyl-ditan $C_{14}H_{5}Cl_{2}=C_{6}H_{5}\cdot CCl_{2}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CCl_{3}$. B. Aus p-Trichlormethyl-benzophenon $C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}\cdot CCl_{3}$ und PCl_{5} (Thörner, A. 189, 94). — Tafeln (aus Äther). F: 79–80°. Leicht löslich in Eisessig, Benzol usw. Nicht sublimierbar. — Geht beim Kochen mit Alkali oder beim Behandeln mit konz. Salpetersäure in p-Benzoyl-benzoesäure über.

Phenyl-p-tolyl-brom-methan, a-Brom-4-methyl-ditan $C_{14}H_{19}Br = C_{6}H_{5}$ CHBr- $C_{6}H_{4}$ CH₃. B. Phenyl-p-tolyl-carbinol wird in einem Strome von trocknem HBr auf 100^{0} erhitzt, bis die erforderliche Gewichtszunahme stattgefunden hat (Wheeler, Jamieson, Am. Soc. 24, 746). — Dünnflüssiges rotes Ol, das in einer Kältemischung nicht erstarrt.

[2-Nitro-phenyl]-p-tolyl-methan, 2'-Nitro-4-methyl-ditan $C_{14}H_{13}O_2N = O_3N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot B$. Aus o-Nitro-benzylchlorid und Toluol in Gegenwart von AlCl₃ (Kliegl, B. 41, 1847). — Hellgelbes, schwer flüssiges, nicht krystallisierbares Öl. Kp₁₂: 195—1980 (korr.). — Liefert bei der Oxydation mit Natriumdichromat o-Nitro-phenyl-p-tolyl-keton.

[4-Nitro-phenyl]-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-methan, 2.4'-Dinitro-4-methyl-ditan $C_{14}H_{12}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_3$. B. Durch Eintragen von p-Benzyl-toluol in kalt gehaltene Salpetersäure (D: 1,5) (ZINCKE, B. 5, 684). — Dünne Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 137°. Sehwer löslich in kaltem Alkohol oder Žther, leicht in CHCl $_3$ und Benzol. — Gibt bei der Oxydation mit CrO_3 in Essägsäure 2.4'-Dinitro-4-methyl-benzo-phenon und dann 3-Nitro-4-[4-nitro-benzoyl]-benzoessägser $O_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ und p-Nitro-benzoessäure (Plascuda, Zincke, B. 7, 982; vgl. Limpricht, A. 286, 324).

[3-Nitro-phenyl]-[3-nitro-4-methyl-phenyl]-methan, 3.3'-Dinitro-4-methyl-ditan $C_{14}H_{12}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_3$. B. Bei $1^1/_2$ -stdg. Erhitzen von 8 g m-Nitrobenzylalkohol mit 24 g o-Nitro-toluol und 160 cem konz. Schwefelsäure auf 140° (Gattermann, Rüdt, B. 27, 2296). — Blättehen (aus Alkohol). F: $139-140^\circ$.

[4-Nitro-phenyl]-[3-nitro-4-methyl-phenyl]-methan, 3.4'-Dinitro-4-methyl-ditan $C_{14}H_{12}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_3$. B. Beim $^3/_4$ -stdg. Erhitzen von 8 g p-Nitrobenzylacetat mit 24 g o-Nitro-toluol und 160 ccm konz. Schwefelsäure auf 135° (Gattermann, Rüdt, B. 27, 2296). — Nadeln (aus Alkohol). F: 143°.

x.x.x-Tetranitro-4-methyl-ditan $C_{14}H_{10}O_8N_4=C_{14}H_{10}(NO_2)_4$. Darst. Durch Nitrieren von p-Benzyl-toluol mit Salpeterschwefelsäure (Zincke, B. 5, 685). — Prismen (aus Chloroform oder Benzol). F: $160-161^{\circ}$. Schwer löslich in kaltem Alkohol, Äther, CHCl₃, Benzol.

- 6. 1-Äthyl-3-phenyl-benzol, 3-Äthyl-diphenyl C₁₄H₁₄ = C₂H₅·C₆H₄·C₆H₅. B. Beim Einleiten von Äthylen oder Äthylchlorid in ein Gemisch aus Diphenyl und AlCl₃ (Adam, Bl. [2] 47, 689; 49, 101). Läßt sich leichter darstellen durch Eintröpfeln von 8 Tln. Äthylbromid in ein Gemisch aus 10 Tln. Diphenyl und 1 Tl. AlCl₃ (A., A. ch. [6] 15, 249). Flüssig. Kp₇₆₃: 283—284°; D°: 1,043. Wird von Chromsäure zu m-Phenyl-benzoesaure oxydiert. Liefert mit Brom bei 180° ein krystallisiertes Bromderivat, das unlöslich in Alkohol und Äther ist (A.).
- 7. 2.2'-Dimethyl-diphenyl, o.o-Ditolyl C₁₄H₁₄ = CH₃·C₆H₄·C₆H₄·CH₃. B. Bei 3-stdg. Erhitzen von o-Jod-toluol mit Kupfer im geschlossenen Rohr auf 230° (ULLMANN, MEYER, A. 332, 42; vgl. auch: Fittig, A. 139, 178; Zincke, B. 4, 39°; Luginin, B. 4, 514). Durch Diazotieren von 4.4'-Diamino-2.2'-dimethyl-diphenyl und Destillation des Diazoniumjodids mit Zinkstaub (Jacobson, Fabian, B. 28, 2555). Krystalle (aus Alkohol). F: 17,8° (U., M.). Kp_{737,6}: 258° (U., M.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol (U., M.). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Diphensäure (J., F.).

- aus 5-Nitro-toluol-2-diazoniumsulfat und salzsaurer Cuprochloridlösung (Ullmann, Frentzel, B. 38, 729). - Gelbe Blättchen (aus Ligroin). Sehr wenig löslich in Äther, schwer in siedendem Alkohol und Ligroin, leicht in siedendem Eisessig und Benzol.
- 5.5'-Dinitro-2.2'-dimethyl-diphenyl $C_{14}H_{12}O_4N_2=CH_3\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_3\cdot B.$ Neben 2-Chlor-4-nitro-toluol und Dinitroazotoluol $(CH_3)^2C_6H_3(NO_2)^5\cdot N.N\cdot C_6H_3(NO_2)^5(CH_3)^2$ aus 4-Nitro-toluol-2-diazoniumsulfat und salzsaurer Cuprochloridlösung (Ullmann, Frentzel, B. 38, 728). - Gelbbraune Nadeln (aus Eisessig). F: 173°. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Äther und Ligroin, schwer in Alkohol, leicht in siedendem Eisessig und Benzol.
- **6.6'-Dinitro-2.2'-dimethyl-diphenyl** $C_{14}H_{12}O_4N_2=CH_3\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_3.$ B. Aus 2-Chlor-3-nitro-toluol mit Kupfer (U., F., B. 38, 727). Aus 3-Nitro-toluol-2-diazonium-sulfat und einer Lösung von Cuprochlorid in konz. Schwefelsäure, neben 2-Chlor-3-nitrotoluol (U., F.). - Gelbe Nadeln. F: 110°. Leicht löslich in siedendem Alkohol und Benzol, schwer in Ligroin.
- 8. 2.3'-Dimethyl-diphenyl, o.m-Ditolyl $C_{14}H_{14}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von 4.4'-Diamino-2.3'-dimethyl-diphenyl mit Alkohol und salpetriger Säure, in der Kälte (G. Schultz, B. 17, 471). - Flüssig. Kp: 2700. Leicht löslich in Alkohol und Äther. - Gibt mit CrO₃ Isophthalsäure.
- 9. 2.4'-Dimethyl-diphenyl, o.p-Ditolyl $C_{14}H_{14} = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Entsteht neben Diphenyl, p-Phenyl-toluol, p.p'-Ditolyl und anderen Produkten bei der Einw. von Natrium auf ein Gemisch von Brombenzol und p-Brom-toluol in Äther (CARNELLEY, Soc. 29, 13; 32, 653; vgl.: Fittig, A. 139, 179; Zincke, B. 4, 399; Luginin, B. 4, 515). Entsteht auch (neben anderen Produkten) beim Durchleiten eines Gemenges von Toluol und Benzol durch eine glühende Röhre (CARNELLEY, Soc. 37, 707). — Flüssig, Kp: 272—280° (C). — Bei der Oxydation mit CrO₃ und Eisessig entsteht zunächst 2-Methyl-diphenyl-carbonsäure (4') und dann Terephthalsäure (C.).
- 2'- oder 3'-Brom-2.4'-dimethyl-diphenyl $C_{14}H_{13}Br=CH_3\cdot C_6H_3Br\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. Entsteht neben dem isomeren Brom-2.4'-dimethyl-diphenyl (s. u.) beim Behandeln von o.p-Dimethyl-diphenyl (s. u.) tolyl mit Brom und scheidet sich nach Auflösen des Rohprodukts in heißem Alkohol beim Erkalten krystallinisch aus (Carnelley, Thomson, Soc. 47, 590). — Mikroskopische Nadeln (aus Alkohol). F: 93-95° (korr.). Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, leicht in Äther Liefert mit CrO₃ und Eisessig Bromterephthalsäure.
- $\textbf{x-Brom-2.4'-dimethyl-diphenyl} \ \ C_{14}H_{13}Br = CH_3 \cdot C_6H_3Br \cdot C_6H_4 \cdot CH_3, \quad B. \quad Entsteht \\ neben \ dem \ isomeren \ Brom-2.4'-dimethyl-diphenyl (s. o.) beim \ Behandeln \ von \ o.p-Ditolyl \\ o.p-Ditolyl \ constant \ C_{14}H_{13}Br = CH_3 \cdot C_6H_3Br \cdot C_6H_4 \cdot CH_3, \quad B. \quad Entsteht \\ neben \ dem \ isomeren \ Brom-2.4'-dimethyl-diphenyl (s. o.) beim \ Behandeln \ von \ o.p-Ditolyl \ constant \ C_{14}H_{13}Br = CH_3 \cdot C_6H_3Br \cdot C_6H_4 \cdot CH_3, \quad B. \quad Entsteht \ C_{14}H_{13}Br = CH_3 \cdot C_6H_3Br \cdot C_6H_4 \cdot CH_3, \quad B. \quad Entsteht \ C_{14}H_{13}Br = CH_3 \cdot C_6H_3Br \cdot C_6H_4 \cdot CH_3, \quad B. \quad Entsteht \ C_{14}H_{13}Br = CH_3 \cdot C_6H_3Br \cdot C_6H_4 \cdot CH_3, \quad B. \quad Entsteht \ C_{14}H_{13}Br = CH_3 \cdot C_6H_3Br \cdot C_6H_4 \cdot CH_3, \quad B. \quad Entsteht \ C_{14}H_{13}Br = CH_3 \cdot C_6H_3Br \cdot C_6H_4 \cdot CH_3, \quad B. \quad Entsteht \ C_{14}H_{13}Br = CH_3 \cdot C_6H_3Br \cdot C_6H_4 \cdot CH_3, \quad B. \quad Entsteht \ C_{14}H_{13}Br = CH_3 \cdot C_6H_3Br \cdot C_6H_4 \cdot CH_3, \quad B. \quad C_{14}H_{13}Br = CH_3 \cdot C_6H_3Br \cdot C_6H_4 \cdot CH_3, \quad C_{14}H_1 \cdot CH_4, \quad C_{14}H_1$ mit Brom und scheidet sich nach Auflösen des Rohprodukts in heißem Alkohol beim Erkalten ölig aus (CARNELLEY, THOMSON, Soc. 47, 590). – Flüssig. – Liefert bei der Oxydation x-Brom-diphenyl-dicarbonsaure (2.4') und dann eine Bromphthalsaure.
- **x.x-Dibrom-2.4**′-dimethyl-diphenyl $C_{14}H_{12}Br_2$. *B.* Beim Bromieren von o.p-Ditolyl in CS_2 (C., T., Soc. 47, 591). Nadeln (aus Alkohol). F: 156° (korr.). In Alkohol viel schwerer löslich als die beiden Monobrom-2.4′-dimethyl-diphenyle. Liefert mit CrO_3 und Essigsäure erst eine Verbindung $C_{14}H_8O_2Br_2$ (?) [F: 170° (korr.), unlöslich in NH_3 , löslich in Alkohol] und dann eine bei $201-202^{\circ}$ (korr.) schmelzende Verbindung $C_{14}H_8O_4Br_2$ (?), die sich nicht
- 10. 3.3'-Dimethyl-diphenyl, m.m-Ditolyl C₁₄H₁₄ = CH₃·C₆H₄·C₈H₄·CH₃. B. Aus m-Brom-toluol und Natrium (Perrier, Bl. [3] 7, 182). Aus m-Jod-toluol und Natrium in Ather (SCHULTZ, ROHDE, VICARI, B. 37, 1401; A. 352, 112). Man trägt Kupferpulver in m-Jod-toluol ein, das auf 205-208° erhitzt ist, und steigert dann die Temperatur auf 240° (Ullmann, Meyer, A. 332, 43). Beim Glühen von 4.4'-Dioxy-3.3'-dimethyl-diphenyl mit Zinkstaub (Stolle, B. 21, 1096). Beim Erhitzen von 4.4'-Dioky-3.3'-dimethyl-diphenyl mit in Eisessig gelöster Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 220-240° (St.). Beim Behandeln von o-Tolidin (H₂N)⁴C₆H₃(CH₃)³·C₆H₃·C₆H₃(CH₃)³(NH₂)⁴ mit salpetriger Säure in alkoh. Lösung (Sch., B. 17, 468). Durch Zersetzung von diazotiertem o-Tolidin mit Methylalkohol oder Äthylalkohol, am besten bei Gegenwart von Zinkstaub (WINSTON, Am. 31, 129). alkohol oder Äthylalkohol, am besten bei Gegenwart von Zinkstaub (WINSTON, Am. 31, 129). Man setzt diazotiertes o-Tolidin mit Natriumsulfitlösung um, reduziert das hierbei erbaltene ditolyl-bis-diazosulfonsaure Natrium mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure zu Dihydrazinoditolyl und destilliert letzteres mit Kupferacetat (Sch., R., V., B. 37, 1401; A. 352, 114).

 — Farbloses, stark lichtbrechendes Öl. Erstarrt bei längerem Abkühlen auf —16° zu einer krystallinischen Masse, die zwischen 5° und 7° schmilzt (Sch., R., V.). Kp₇₁₈: 283° (U., M.); Kp₇₁₈: 286° (St.); Kp₇₁₈: 286–287° (korr.) (Sch., R., V.). D^{1°}₁: 0,9993 (St.). Löslich in Alkohol, Äther und Benzol (U., M.). — Liefert mit Chromsäuregemisch Isophthalsäure (Sch.). Durch Oxydation mit verd. Salpetersäure entsteht 3′-Methyl-diphenyl-carbonsäure-(3) (P., Bl.

- [3] 7, 183). Beim Nitrieren mit Salpeterschwefelsäure erhält man 4.4'-Dinitro-3.3'-dimethyldiphenyl (Sch., R., V.).
- 4.4′-Dichlor-3.3′-dimethyl-diphenyl $C_{14}H_{12}Cl_2 = CH_3 \cdot C_6H_3Cl \cdot C_6H_3Cl \cdot CH_3$. R. Aus o-Tolidin durch Diazotieren und Eintragen der Diazoniumsalzlösung in eine siedende Cuprochlorid-Lösung (Stolle, R. 21, 1097; Schultz, Rohde, Vicari, A. 352, 124). Blättchen (aus Alkohol). F: 51° (St.), 52–53° (Sch., R., V.). Liefert bei der Oxydation 4-Chlor-3-methyl-benzoesäure (St.). Gibt mit PCl₅ in geschlossenem Rohr bei ca. 195° 4.4′-Dichlor-3.3′-bis-chlormethyl-diphenyl (Sch., R., V.). Beim Erhitzen mit in Eisessig gelöster Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 220—240° entsteht m.m-Ditolyl (St.).
- 4.4'-Dichlor-3.3'-bis-chlormethyl-diphenyl $C_{14}H_{10}Cl_4=CH_2Cl\cdot C_6H_3Cl\cdot C_8H_3Cl\cdot CH_4Cl\cdot B$. Beim Erhitzen von 4.4'-Dichlor-3.3'-dimethyl-diphenyl mit 2 Mol.-Gew. PCl_5 in geschlossenem Rohr auf 200° (Stolle, B. 21, 1098; Schultz, Rohde, Vicari, A. 352, 126). Weiße Nadeln (aus Aceton). F: ca. 137° (Sch., R., V.). Liefert beim Kochen mit verd. Salpetersäure 4.4'-Dichlor-diphenyl-dicarbonsäure-3.3' (St.; Sch., R., V.).
- 4.4'-Dibrom-3.3'-dimethyl-diphenyl $C_{14}H_{12}Br_2 = CH_3 \cdot C_6H_3Br \cdot CH_3$. B. Aus diazotiertem o-Tolidin und Cuprobromid nach Sandmeyer (Stolle, B. 21, 1099). Gelbe Blättehen. F: $58-59^{\circ}$.
- **4.4'-Dijod-3.3'-dimethyl-diphenyl** $C_{14}H_{12}I_2=CH_3\cdot C_6H_3I\cdot C_6H_3I\cdot CH_3$. *B.* Aus diazotiertem o-Tolidin und Cuprojodid nach SANDMEYER (STOLLE, *B.* 21, 1099). Gelbe Blättchen. F: 99–100°.
- 4.4'-Dinitro-3-3'-dimethyl-diphenyl $C_{14}H_{12}O_4N_2=CH_3\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_3$. B. Aus m.m-Ditolyl mit konz. Salpetersäure und konz. Schwefelsäure bei ca. 75° (SCHULTZ, ROHDE, VICARI, B. 37, 1401; A. 352, 119). Schwach gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 228°. Liefert mit Schwefelnatrium und Schwefel in siedender wäßr.-alkoholischer Lösung 4'-Nitro-4-amino-3.3'-dimethyl-diphenyl.
- 6.6'-Dinitro-3.3'-dimethyl-diphenyl $C_{14}H_{12}O_4N_2=CH_3\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_3$. Darst. Man verreibt 2 Mol.-Gew. 6.6'-Dinitro-4.4'-diamino-3.3'-dimethyl-diphenyl mit etwas Alkohol und 1 Mol.-Gew. Schwefelsäure, trägt den Brei in die 15-fache Menge des Dinitro-diaminodimethyldiphenyls an absolutem Alkohol, fügt bei 10° etwas mehr als 2 Mol.-Gew. Isoamylnitrit hinzu und erhitzt innerhalb einiger Stunden langsam zum Kochen; man gießt in Wasser, extrahiert das ausgeschiedene Harz mit hochsiedendem Petroleum und reinigt das in das Petroleum übergegangene Dinitrodimethyldiphenyl durch partielles Lösen in wenig siedendem Eisessig (Täuber, Löwenherz, B. 24, 2597). F: 161° (Gerber, Diss, Basel 1889). Bei der Reduktion mit Natriumamalgam entsteht Tolazon $CH_3\cdot C_6H_3 < N:N > C_6H_3\cdot CH_3$ (Syst. No. 3487), bei der Reduktion mit Zinkstaub und Kalilauge Tolazondioxyd $C_{14}H_{12}N_2(:O)_2$ (Syst. No. 3487) (L. Meyer jr., B. 26, 2239, 2240).
- 11. 4.4'-Dimethyl-diphenyl, p.p-Ditolyl C₁₄H₁₄ = CH₃·C₆H₄·Cl₆H₄·Cl₃· B. Man versetzt eine Lösung von p-Brom-toluol in Toluol mit Natrium (Zincke, B. 4, 396; Luginin, B. 4, 514; vgl. auch Weiler, B. 29, 113; B. 32, 1056). Man trägt Kupferpulver in geschmolzenes p-Jod-toluol bei ca. 210° ein und erhitzt dann bis auf 260° (Ullmann, Meyer, A. 332, 44). Neben Thio-p-toluylsäure CH₃·C₆H₄·COSH und etwas Tri-p-tolyl-carbinol (?), bei der Einw. von Kohlenoxysulfid auf p-Tolyl-magnesiumbromid (Weigert, B. 36, 1011). Krystalle (aus Äther). Monoklin prismatisch (Rath, B. 4, 397; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 44). F: 121° (Z.), 122° (U., M.). Kp₇₆₀: 295° (U., M.). Ausdehnung: R. Schiff, A. 223, 262. Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ in Essigsäure erst p-Tolyl-benzoesäure und dann Diphenyl-dicarbonsäure-(4.4') (Döbner, B. 9, 1876; Carnelley, Soc. 32, 654). Liefert bei der Behandlung mit CrO₂Cl₂ in CS₂-Lösung 4.4'-Bis-[chlormethyl]-diphenyl (s. u.) 4¹-Chlor-4.4'-dimethyl-diphenyl und ein chromhaltiges Produkt, das bei der Zersetzung durch Wasser p-Tolyl-p-benzaldehyd ergibt (Weiler, B. 32, 1052). Beim Erhitzen mit viel SbCl₅ zuletzt auf 360° entstehen CCl₄ und Perchlordiphenyl (Merz, Weith, B. 16, 2877).
- 4-Methyl-4'-chlormethyl-diphenyl $C_{14}H_{13}Cl=CH_3\cdot C_6H_4\cdot Cl_6H_4\cdot Cl_2Cl$. B. Aus p.p-Ditolyl durch CrO_9Cl_2 , neben 4.4'-Bis-[chlormethyl]-diphenyl und anderen Produkten (Weller, B. 32, 1050). Blättchen (aus Alkobol). F: $105-109^{\circ}$. Leicht löslich in Alkohol und Petroläther. Mit Wasserdampf flüchtig.
- **4.4'-Bis-**[chlormethyl]-diphenyl $C_{14}H_{12}Cl_2 = CH_2Cl \cdot C_6H_4 \cdot CH_2Cl$. *B.* Aus p.p-Ditolyl durch CrO_2Cl_2 (neben 4'-Chlor-4.4'-dimethyl-diphenyl und anderen Produkten) (Weiler, *B.* 32, 1052). Blättehen aus Alkohol. F: 136—138'.
- 2.2'-Dinitro-4.4'-dimethyl-diphenyl $C_{14}H_{12}O_4N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von 4-Chlor-3-nitro-toluol mit etwas mehr als der berechneten Menge Kupferpulver am Rückflußkühler bis nahe zum Sieden (Marcarelli, R. A. L. [5] 18 II, 193). Aus 3-Nitro-4-amino-toluol durch Diazotieren in salzsaurer Lösung und Versetzen mit

- Kupferpaste (v. Niementowski, B. 34, 3332) oder Eintropfen einer salzsauren Cuprochlorid-Lösung unter Kühlung (Ulimann, Forgan, B. 34, 3804; U., D. R. P. 126961; C. 1902 I, 77). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 140° (v. N.; M.), 141° (U., F.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, Äther, Ligroin, leicht in heißem Eisessig und Benzol (v. N.; U., F.). Bräunt sich im Licht (v. N.). Gibt bei der Oxydation mit Kaliumdichromat und verd. Schwefelsäure auf dem Wasserbade 2.2'-Dinitro-4'-methyl-diphenyl-carbonsäure-(4) und 2.2'-Dinitro-diphenyl-dicarbonsäure-(4.4') (v. Jakubowski, v. Niementowski, B. 42, 648).
- 3.3'-Dinitro-4.4'-dimethyl-diphenyl $C_{14}H_{12}O_4N_2=CH_3\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_3$. B. Neben 4-Chlor-2-nitro-toluol aus 2-Nitro-toluol-4-diazoniumsulfat mit salzsaurer Cupro-chlorid-Lösung (Ullmann, Frentzel, B. 38, 727). Schwachbraune Krystalle (aus Eisessig). F: 175,5°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in siedendem Ligroin, Äther und Alkohol, leicht in kochendem Benzol und Eisessig.
- 12. x.x-Dimethyl-diphenyl $C_{14}H_{14}$. B. Neben anderen Produkten aus Diphenyl, CH_3Cl und $AlCl_3$ (Adam, A. ch. [6] 15, 247). Bleibt bei -21° flüssig. Kp: $284-290^\circ$. D: 1.025.

13. Anthracen-tetrahydrid-(1.2.3.4) $C_{14}H_{14} = C_6H_8{CH \brace CH}C_6H_4$.

- 1.2.3.4.9.10-Hexachlor-anthracen-tetrahydrid-(1.2.3.4) von Liebermann und Lindemann, 9.10-Dichlor-anthracen-tetrachlorid-(1.2.3.4) von Liebermann und Lindemann C₁₄H₅Cl₅. B. Aus Anthracen und Chlor in Benzol (Hammerschlag, B. 19, 1108; vgl. auch Radulescu, C. 1908 II, 1032). Aus 9.10-Dichlor-anthracen und Chlor in Benzol (H.). Beim Erhitzen von 9-Nitro-anthracen (vgl. Meisenheimer, B. 33, 3548) mit PCl₅ auf 180° (Liebermann, Lindemann, B. 13, 1588). Aus Anthrachinon mit 3-3¹/2 Mol.-Gew. PCl₅ bei 175-180°, neben einer stereoisomeren Verbindung vom Schmelzpunkt 149° (s. u.) (Radulescu, C. 1908 II, 1032). Nadeln (aus Ligroin + Benzol oder aus CS₂). F: 185° (R.), 205-207° (Lie., Lin.). Die alkoh. Lösung fluoresciert nicht (Lie., Lin.). Geht beim Kochen mit alkoh. Kalilauge in das 1.3.9.10-Tetrachlor-anthracen (Syst. No. 483) über (Lie., Lin.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe; die Lösung wird dann grün und entfärbt sich schließlich (R.).
- 1.2.3.4.9.10-Hexachlor-anthracen-tetrahydrid-(1.2.3.4) von Radulescu, 9.10-Dichlor-anthracen-tetrachlorid-(1.2.3.4) von Radulescu $C_{13}H_8Cl_6$. B. Aus Anthrachinon mit $3-3^4/_2$ Mol.-Gew. PCl₅ bei $175-180^{\circ}$, neben einer stereoisomeren Verbindung vom Schmelzpunkt 185° (s. o.) (Radulesscu, C. 1908 II, 1032). Tafeln und Prismen (aus Ather). Fluoresciert nicht. Schmilzt bei 149° unter Bildung von 9.10.x-Trichlor-anthracen. Gibt mit Chromsäure in Eisessig schwierig Dichloranthrachinon.
- 9.10-Dichlor-1.2.3.4-tetrabrom-anthracen-tetrahydrid-(1.2.3.4), 9.10-Dichlor-anthracen-tetrabromid-(1.2.3.4) $\rm C_{14}H_8Cl_2Br_4$. B. Man setzt 9.10-Dichlor-anthracen längere Zeit Bromdämpfen aus (Schwarzer, B. 10, 376). Nadeln (aus Benzol). F: 166° (SCH.), 178° (HAMMERSCHLAG, B. 19, 1106). Schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht in Chloroform und Benzol (SCH.): Zerfällt bei 190° in Brom, HBr und 9.10-Dichlor-x-brom-anthracen und beim Kochen mit alkoh. Kali in HBr und 9.10-Dichlor-x.x-dibrom-anthracen.
- 1.2.3.4.9.10-Hexabrom-anthracen-tetrahydrid-(1.2.3.4), 9.10-Dibrom-anthracen-tetrabromid-(1.2.3.4) C₁₄H₈Br₆. B. Durch Behandeln von Anthracen mit Bromdampf (ANDERSON, A. 122, 304) oder besser durch Behandeln von 9.10-Dibrom-anthracen mit Bromdampf (Graebe, Liebermann, A. Spl. 7, 277). Farblose Tafeln (aus Benzol). F: 182° (Zers.) (A.). Schmilzt unter Zers. bei 170—180° (G., L.). Wenig löslich in Alkohol, Äther und kaltem Benzol, reichlicher in kochendem Benzol (G., L.). Liefert beim Erhitzen auf 200—210° unter Entwicklung von Brom und HBr 2.6.9.10-Tetrabrom-anthracen und 2.9.10-Tribrom-anthracen (Kaufler, Imhoff, B. 37, 4707; vgl. G., L.). Liefert beim Behandeln mit alkoh. Kali HBr und 9.10-x.x-Tetrabrom-anthracen (A.; G., L.). Beim Kochen mit rauchender Salpetersäure erbält man Tetrabrom-dinitro-anthrachinon (Claus, Hertel, B. 14, 981). Verhalten gegen rauchende Schwefelsäure: Bayer & Co., D. R. P. 69835; Frdl. 3, 211.
- 9.10-Dichlor-1.2.3.4.x.x-hexabrom-anthracen-tetrahydrid-(1.2.3.4), 9.10-Dichlor-x.x-dibrom-anthracen-tetrabromid-(1.2.3.4) $C_{14}H_6Cl_2Br_6$. B. Aus 9.10-Dichlor-x.x-dibromanthracen und Bromdämpfen (Hammerschlag, B. 19, 1107). Glänzende Nadeln (aus Eisessig). F: 212°. Schwer löslich.
- 1.2.3.4.9.10-x.x-Oktabrom-anthracen-tetrahydrid-(1.2.3.4), 9.10-x.x-Tetrabrom-anthracen-tetrabromid-(1.2.3.4) $C_{14}H_8Br_8$. B. Aus 9.10-x.x-Tetrabrom-anthracen mit Brom-

dampf bei gewöhnlicher Temperatur (H., B. 10, 1212). — Prismen (aus CS_2). $F: 212^0$ (Zers.). Schwer löslich in Lösungsmitteln, am leichtesten in CS_2 , der davon $1^0/_0$ aufnimmt. — Zersetzt sich beim Erwärmen in Brom, HBr und Pentabromanthracen. Wird von alkoh. Kali in HBr und Hexabromanthracen (Schmelzpunkt über 370°) zerlegt.

- 14. Anthracen-tetrahydrid-(9.10.x.x), γ -Tetrahydroanthracen $C_{14}H_{14} = C_6H_6 < C_{14}C_9 > C_6H_4$. B. Durch Kochen von 9.10-Dioxy-anthracen-dihydrid-(x.x) (Syst. No. 564) mit 4 Tln. Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) (Godehot, C. r. 142, 1204; A. ch. [8] 12, 525). Täfelchen. F: 101°. Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln ohne Fluorescenz. Regeneriert bei der Oxydation mit CrO_3 9.10-Dioxy-anthracendihydrid-(x.x). Liefert bei der Einw. von Brom bei gewöhnlicher Temperatur 9.10-Dibrom-anthracentetrahydrid-(9.10-x.x).
- 9.10-Dibrom-anthracen-tetrahydrid-(9.10.x.x) $C_{14}H_{12}Br_2 = C_6H_6 < CHBr > C_6H_4$. B. Aus Anthracen-tetrahydrid-(9.10-x.x) und Brom bei gewöhnlicher Temperatur (Gорснот, C. r. 142, 1204; A. ch. [8] 12, 526). Schwach gelbliche Nadeln. F: 169°. Liefert bei der Oxydation mit CrO_3 9.10-Dioxy-anthracendihydrid-(x.x).
- 15. Anthracen-tetrahydrid-(x.x.x.x), β-Tetrahydroanthracen $C_{14}H_{14} = C_{6}H_{8}\{^{CH}_{CH}\}C_{6}H_{4}$. B. Beim Leiten von Anthracendämpfen und Wasserstoff über fein verteiltes Nickel bei 250° (Godchot, C. r. 139, 605; Bl. [3] 31, 1339; A. ch. [8] 12, 477, 481), bei 300-330° (Padoa, Fabris, R. A. L. [5] 17 I, 112; G. 39 I, 328). Farblose Blättchen (aus Alkohol). F: 89°; sublimiert etwas oberhalb dieser Temperatur (G.). Kp: 309-313°; schwer flüchtig mit Wasserdämpfen (G.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in heißem Alkohol und Eisessig, leicht in siedendem Benzol; die Lösungen fluorescieren prächtig blau (G.). Bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig entsteht Anthrachinon (G.). Läßt sich durch Hydrierung mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 190° in Anthracenoktahydrid (S. 526) überführen (G.). Bei der Einw. von Chlor oder Brom erhält man 9.10-Dichloranthracen bezw. 9.10-Dibrom-anthracen (G.). Färbt sich mit Pikrinsäure rot (G.)
- 16. Phenanthren-tetrahydrid-(2.7.9.10), a-Tetrahydrophenanthren C₁₄H₁₄
 = H₂C CH=CH C CH=CH CH₂-CH₂-CH₂-CH₂ B. Man erhitzt je 6 g Phenanthren mit
- 7 g Jodwasserstoffsaure (Kp: 127°) und 1½ g rotem Phosphor 6—8 Stdn. in geschlossenem Rohr auf 210—240° (Graebe, A. 167, 154). Beim Eintragen von Natrium in die Lösung von Phenanthren in siedendem Amylałkohol (Bambergee, Lodter, B. 20, 3076; J. Schmidt, Mezoer, B. 40, 4250). Bei der Reduktion von Phenanthren mit Wasserstoff und Nickel bei 175—200° (Padda, Fabris, R. A. L. [5] 17 II, 126; G. 39 I, 333), oder mit komprimiertem Wasserstoff in Gegenwart von Nickeloxyd bei 320° (Ipatjew, Jakowlew, Rakitin, B. 41, 999; Ж. 40, 499; C. 1908 II, 1098). Erstart im Kältegemisch zu Blättchen und schmilzt bei 0° (Graebe, B. 8, 1056), bei —4° bis —5° (Sch., M., B. 40, 4250). Kp: 300—304° (korr.) (G.), 302—302,5° (korr.) (Pellin, G. 31 I, 7); Kp₃₁₇: 307° (korr.) (Sch., M., B. 40, 4250); Kp₁₈: 147° (Pe.). D^{10.2}: 1,067 (G.); D^{16.8}: 1,02887 (Pe.); D²⁰: 1,080 (Sch., M., B. 40, 4251). Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in kaltem, schr leicht in Benzol, CS₂, Äther (G.), Chloroform, Ligroin, Eisessig; löslich in ca. 15 Tln. Methylalkohol und ca. 10 Tln. Alkohol (Sch., M., B. 40, 4250). n^{16.8}: 1,57373; n^{16.8}: 1,57909; n^{36.8}: 1,59369 (Pe.). n²⁰: 1,5820; färbt sich beim Stehen gelb bis braunrot (Sch., M., B. 40, 4250, 4251). Liefert beim Erhitzen mit Nickel in einer Wasserstoffatmosphäre bei 280° Phenanthren und bei 330° im geschlossenen Rohr Phenanthren-dihydrid-(9.10) (Pa., F.). Gibt mit Brom in Chloroformlösung 2,7-Dibrom-phenanthren und geringe Mengen 9-Brom-phenanthren (Schmidt, M., B. 40, 4560). Wird durch warme konz. Schwefelsäure sulfuriert, durch warme konz. Salpetersäure nitriert (Sch., M., B. 40, 4250). Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 17. Phenanthren-tetrahydrid-(x.x.x.x), β -Tetrahydrophenanthren $C_{14}H_{14}$. B. Bei 7-stdg. Erwärmen von 6 g Phenanthren mit 7 g rauchender Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und 3 g rotem Posphor auf 150° im geschlossenen Rohr in CO_2 -Atmosphäre (J. Schmidt, Mezger, B. 40, 4251). Beim Erhitzen von Phenanthrenhexahydrid vom Schmelzpunkt -7° bis -8° (S. 574) in einer Wasserstoffatmosphäre bei Gegenwart von Nickel bei 220° (Padoa, Fabris, R. A. L. [5] 17 II, 127; G. 39 I, 334). $-F: -3^\circ$ bis -4° ; Kp_{737} : 302° bis 303°; D_2^∞ : 1,085; löslich in Chloroform, CS_2 , Benzol, Ligroin, Eisessig; löslich in ca. 16 Tln. Alkohol und 15 Tln. Methylalkohol; n_2^∞ : 1,582; ist beständiger gegen Licht und Luft

als das a-Tetrahydrophenanthren (Sch., M.). Löst sich in kalter, konz. Schwefelsäure mit gelbroter Farbe, die beim Erwärmen in weinrot und schließlich in braunschwarz übergeht (Sch., M.). — Wird durch warme konz. Salpetersäure nitriert; gibt kein Pikrat (Sch., M.).

18. Phenanthren-tetrahydrid-(x.x.x.x) C₁₄H₁₄.

x.x.x.x.x.Hexachlor-phenanthrentetrahydrid, Dichlorphenanthrentetrachlorid C₁₄H₈Cl₆. B. Neben anderen Produkten aus Phenanthren in Eisessig durch Chlor (ZETTER, B. 11, 165). — Lange Spieße. F: 145°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. — Zerfällt beim Erhitzen für sich oder mit alkoh. Kalilauge in HCl und x.x.x.x-Tetrachlor-phenanthren.

19. Dimethyl-indacen
$$C_{14}H_{14} = CH < C(CH_3) - CH_2 - CH_2$$
 CH bezw. $CH_2 - CH_2 - CH_2$ CH $CH_3 - CH_2 - CH_3$

B. Durch Destillation von Dimethylindacendicarbonsäure (Syst. No. 993) (ETHRAIM, B. 34, 2793). — Öl, das an der Luft allmählich verharzt. Riecht nach Inden und Kresol.

4. Kohlenwasserstoffe $C_{15}H_{16}$.

1. α.γ-Diphenyl-propan, Dibenzylmethan C₁₅H₁₆ = C₆H₅·CH₂·CH₂·CH₂·C₆H₅. B. Aus Trichlorhydrin und Benzol mit Hilfe von AlCl₃ (Claus, Mercklin, B. 18, 2935; Konowalow, Dobrowolski, K. 37, 548; C. 1905 II, 826). Aus Tribromhydrin, Benzol und AlCl₃ (C., M.). Beim Erhitzen von Dibenzylketon mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor auf 180° (Graebe, B. 7, 1627). Beim Glühen von dibenzylessigsaurem Barium mit Natronkalk (Merz, Weith, B. 10, 759). — Bleibt bei —20° flüssig (M., W.). Kp: 298—299°; D₀°: 1,0071; n₀°: 1,5760 (K., D.).

α-Chlor-aγ-diphenyl-propan $C_{15}H_{15}Cl = C_6H_5 \cdot CHCl \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Durch Behandeln von aγ-Diphenyl-propylalkohol mit HCl in der Wärme (DIECKMANN, KÄMMERER, B. 39, 3049). — Gibt beim Erhitzen mit Diäthylanilin oder Pyridin aγ-Diphenyl-a-propylen.

Hochschmelzendes $a.\beta$ -Dibrom- $a.\gamma$ -diphenyl-propan $C_{15}H_{14}Br_2 = C_6H_5 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \cdot B$. Aus $a.\gamma$ -Diphenyl-propylen und Brom in Benzollösung (Francis, Soc. 75, 869). — Nädelchen (aus Benzol). F: 231° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Alkohol oder Eisessig.

Niedrigschmelzendes $a.\beta$ -Dibrom- $a.\gamma$ -diphenyl-propan $C_{15}H_{14}Br_2 = C_8H_5 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot C_8H_5 \cdot B$. Durch Einw. von Brom auf $a.\gamma$ -Diphenyl-a-propylen in Tetrachlor-kohlenstoff (Dieckmann, Kämmerer, B. 39, 3049). — Nadeln (aus Alkohol). F: 110°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol, ziemlich leicht in Äther, löslich in Eisessig und Alkohol. — Geht beim Erwärmen in Äther mit Zinkspänen in $a.\gamma$ -Diphenyl-a-propylen über.

x.x-Dinitro-a, ρ -diphenyl-propan, x.x-Dinitro-dibenzylmethan $C_{15}H_{14}O_4N_2 = C_{15}H_{14}(NO_2)_2$. B. Beim Eintropfen von rauchender Salpetersäure in eine Lösung von a, ρ -Diphenyl-propan in Eisessig (MICHAELIS, FLEMMING, B. 34, 1293). — Nädelchen (aus Chloroform). F: 139°.

β-Nitro-a.γ-bis-[2-nitro-phenyl]-propan, Bis-[2-nitro-benzyl]-nitromethan $C_{15}H_{13}O_6N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(NO_2)\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus Nitromethan und o-Nitrobenzylchlorid in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Natriumäthylat (Posner, B. 31, 657). — Dunkelgelbe Kryställchen (aus CHCl $_3$ + Äther). F: I40-141,5°. Leicht löslich in CHCl $_3$, sehr wenig in Alkohol, Äther, Wasser und Eisessig.

x.x.x-Tetranitro- $a.\gamma$ -diphenyl-propan, x.x.x-Tetranitro-dibenzylmethan $C_{15}H_{12}O_6N_4=C_{15}H_{12}(NO_2)_4$. B. Beim Eintropfen von $a.\gamma$ -Diphenyl-propan in rauchende Salpetersäure (M., F., B. 34, 1293). — Nädelchen (aus Chloroform). F: $162-164^\circ$.

 $\begin{array}{lll} \textbf{Verbindung} & C_{15}H_{15}O_2P = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(PO_3) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 & (,,Phosphinodibenzylmethan") ist als Anhydroverbindung bei (C_6H_5 \cdot CH_2)_2CH \cdot PO(OH)_2, Syst. No. 2292, eingeordnet. \end{array}$

2. $a.\beta$ -Diphenyl-propan, a-Phenyl-a-benzyl- \ddot{a} than, a-Methyl-dibenzyl $C_{15}H_{18}=C_6H_5\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Durch Behandeln von Propylenchlorid mit Benzol und AlCl $_3$ (Silva, J. 1879, 379). Aus Allylchlorid und Benzol mit Hilfe von AlCl $_3$ (Silva, J. 1879, 380; Konowalow, Dobrowolski, \mathcal{H} . 37, 548; C. 1905 II, 826). Entsteht neben Propylbenzol beim Kochen von Allylbromid mit Benzol und Zinkstaub (Shukowski, \mathcal{H} . 27, 298). Durch Reduktion von a-Methyl-stilben mit Natrium und Alkohol (Klages, B. 35, 2648;

- Kl., Heilmann, B. 37, 1450). Flüssig. Kp₇₆₀: 277—279 0 (Si.); Kp₇₅₈: 280—281 0 (Ko., D.); Kp: 277—280 0 (korr.) (Sh.), 285—286 0 (korr.) (Kl., H.); Kp₂₈: 166—167 0 (Kl.). D₀: 0,9953; D₀: 0,9807 (Sh.); D₁: 0,9857 (Kl., H.); D₂: 0,9824 (Kl.); D₃: 0,9809 (Ko., D.); D₁₀₀: 0,9205 (Sl.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und CS₂ (Sl.). n₁: 1,5635 (Kl., H.); n₂: 1,5591 (Ko., D.). Gibt beim Destillieren mit AlCl₃ Propylbenzol und Isopropylbenzol (Bodroux, C. r. 132, 157). Einw. von Brom: B., Bl. [3] 25, 628 Anm.
- α-Chlor-α.β-diphenyl-propan, α'-Chlor-α-methyl-dibenzyl $C_{15}H_{15}Cl=C_6H_5 \cdot CH(CH_9) \cdot CHCl \cdot C_6H_5 \cdot B$. Aus α.β-Diphenyl-propylalkohol mit PCl_5 (TIFFENEAU, A. ch. [8] 10, 353). F: 139—140°.
- $a.a.\beta$ -Trichlor- $a.\beta$ -diphenyl-propan, a.a'.a'-Trichlor-a-methyl-dibenzyl $C_{15}H_{13}Cl_3$ = $C_6H_5 \cdot CCl_2 \cdot C_6H_5 \cdot CCl_2 \cdot C_6H_5$. B. Durch Einw. von Chlor auf a'-Chlor-a-methyl-stilben in CCl_4 (Sudborough, Soc. 71, 225). Prismen. F: 130° (Zers.). Unlöslich in heißem Alkohol.
- $a.\beta$ -Dibrom- $a.\beta$ -diphenyl-propan, a.a'-Dibrom-a-methyl-dibenzyl $C_{15}H_{14}Br_2 = C_6H_5 \cdot CBr(CH_3) \cdot CHBr \cdot C_6H_5$. B. Aus a-Methyl-stilben mit Brom in Chloroformlösung (Vorländer, Schroedter, B. 36, 1496; V., v. Liebig, B. 37, 1134). F: 127° (Zers.).
- a-Chlor-a. β -dibrom-a. β -diphenyl-propan, a'-Chlor-a.a'-dibrom-a-methyl-dibenzyl $C_{15}H_{13}ClBr_2=C_6H_5\cdot CBr(CH_3)\cdot CClBr\cdot C_6H_5$. B. Durch Einw. von Brom auf a'-Chlor-a-methyl-stilben in Chloroformlösung (Sudborough, Soc. 71, 225). Prismen. F: 122—1250 (Zers.). Unlöslich in Alkohol.
- γ-Nitro- α , β -diphenyl-propan, α -[Nitromethyl]-dibenzyl $C_{15}H_{16}O_2N=C_6H_5$ · $CH(CH_2\cdot NO_2)\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Beim Nitrieren von α , β -Diphenyl-propan mit Salpetersäure (D: 1,075) im offenen Gefäß, neben anderen Produkten (Konowalow, Dobrowolski, Ж. 37, 553; C. 1905 II, 826). Prismen. F: 153—155°.
- 3. 1-Methyl-3-[phenylacetylenyl]-cyclohexen-(2 oder 3) $C_{15}H_{16} = CH_2 < \frac{CH(CH_3) \cdot CH}{CH_2} > C \cdot C : C \cdot C_6H_5$ oder $CH_2 < \frac{CH(CH_3) \cdot CH}{CH_2} > C \cdot C : C \cdot C_6H_5$ oder Gemisch beider. B. Man erhitzt 1-Methyl-3-[phenylacetylenyl]-cyclohexanol-(3) mit saurem Kaliumsulfat 24 Stdn. in einer Einschmelzröhre auf dem Wasserbad (Bertrond, 14. 37, 656; C. 1905 II, 1020). Flüssig. Kp_{10} : $167-168^{\circ}$.
- 4. a-Phenyl- β -p-tolyl- \ddot{a} than, p-Tolyl-benzyl-methan, 4-Methyl-dibenzyl $C_{15}H_{16}=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von p-Tolyl-benzyl-keton mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf $160-170^{\circ}$ (Mann, B. 14, 1646). Blättrige Masse. F: 27°. Kp: 286°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, sehr leicht in Chloroform und Benzol.
- 5. $a.a-Diphenyl-propan, a-Äthyl-ditan C_{15}H_{16} = (C_6H_5)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von a.a-Diphenyl-a-propylen mit Natrium und Alkohol (Klages, B. 35, 2648; Kl., Heilmann, B. 37, 1450; Masson, C. r. 135, 533). Aus Äthyl-diphenyl-carbinol durch 18-stdg. Erhitzen mit der 10-fachen Menge Jodwasserstoffsäure (D: 1,19) auf 140–150° im geschlossenen Rohr (Konowalow, Dobrowolski, \mathcal{H} . 37, 550; C. 1905 II, 826). Farblose Flüssigkeit. Kp₇₅₄: 278,5—280° (Ko., D.); Kp₂₀: 153—154° (Kl.); Kp₁₁: 139° (korr.) (Kl., H.); Kp₁₆: 142° (M.). D₄¹⁴: 0,9919 (Kl., H.); D₆¹⁵: 0,9938 (Ko., D.); D₇²⁴: 0,9751 (Kl.). n_D¹⁵: 1,5657 (Kl., H.); n_D^{18,5}: 1,5681 (Ko., D.).
- 6. β - β -Diphenyl-propan, a.a-Dimethyl-ditan $C_{15}H_{16}=(C_6H_5)_2C(CH_3)_2$. B. Aus β - β -Dichlor-propan mit Benzol und $AlCl_3$ (Silva, Bl. [2] **34**, 674). Aus β -Chlor-propylen mit Benzol und $AlCl_3$ (S., Bl. [2] **35**, 289). Flüssig. Kp: 282°.
- 7. a-Phenyl-a-p-tolyl-äthan, Methyl-phenyl-p-tolyl-methan, 4.a-Dimethyl-ditan $C_{18}H_{16}=C_6H_5\cdot CH(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von [a-Brom-äthyl]-benzol mit Toluol und Zinkstaub (Bandrowsky, B. 7, 1016). Bei tropfenweisem Versetzen einer gekühlten Lösung von 40 g Styrol in Toluol mit konz. Schwefelsäure (Krarmer, Spilker, Eberhardt, B. 23, 3274; vgl. K., S., B. 24, 2788). Kp: 278—280° (B.), 280—282° (unkort.), 291—293° (kort.) (K., S., E.). D: 0,98 (B.). Gibt bei der Oxydation p-Benzoyl-benzoesäure (B.).
- 8. 1-Äthyl-4-benzyl-benzol, Phenyl-[4-äthyl-phenyl]-methan, 4-Äthyl-ditan $C_{15}H_{16}=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}$. B. Durch Kochen von 5 Tln. Äthylbenzol mit 7 Tln. Benzylchlorid und Zinkstaub (Walker, B. 5, 686). Beim Erhitzen von 4-Äthylbenzophenon mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor (Söllscher, B. 15, 1682). Flüssig.

- Kp $_{754}$: 294-295 $^{\circ}$ (korr.). D^{18,7}: 0,985 (W.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform (W.). Gibt bei der Oxydation p-Benzoyl-benzoesäure (W.).
- 9. 1.5-Dimethyl-2-benzyl-benzol, Phenyl-[2.4-dimethyl-phenyl]-methan, 2.4-Dimethyl-ditan $C_{15}H_{16}=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{3}(CH_{3})_{2}$. B. Beim Behandeln eines Gemenges von Benzylchlorid und m-Xylol mit Zinkstaub (ZINCKE, B. 5, 799) oder mit feinverteiltem Kupfer (Z., Blatzbecker, B. 9, 1761). Beim Erhitzen von 2.4-Dimethylbenzophenon mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor (Söllscher, B. 15, 1682; vgl. Elbs, J. pr. [2] 35, 470 Anm.). Flüssig. Kp: 295—296° (korr.) (Z.; Z., B.). Gibt bei der Oxydation Benzophenon-dicarbonsäure-(2.4) (Z.; Z., B.).
- 10. 1.4-Dimethyl-2-benzyl-benzol, Phenyl-[2.5-dimethyl-phenyl]-methan, 2.5-Dimethyl-ditan $C_{15}H_{16}=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{3}(CH_{3})_{2}$. B. Aus Benzylchlorid, p-Xylol und Zinkstaub (ZINCKE, B. 5, 799). Kp: 293,5–294.5°.
- 11. Bis-[2-methyl-phenyl]-methan, Di-o-tolyl-methan, 2.2'-Dimethyl-ditan $C_{15}H_{16}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH_3$.
- Bis-[5-nitro-2-methyl-phenyl]-methan, 5.5'-Dinitro-2.2'-dimethyl-ditan $C_{15}H_{14}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CH_2\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot NO_2$. B. Bei 8-tägigem Stehen von p-Nitrotoluol mit Formaldehyd, gelöst in 7 Tin. Schwefelsäure von 66° Bé (Well, B. 27, 3314; D. R. P. 67001; Frdl. 3, 76). F: 153°.
- 12. Bis-[4-methyl-phenyl]-methan, Di-p-tolyl-methan, 4.4'-Dimethyl-ditan $C_{18}H_{16} = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus Toluol bei Behandlung mit Methylchlorid und AlCl₃ (FRIEDEL, CRAFTS, Bl. [2] 43, 50). Aus Toluol und Methylenchlorid in Gegenwart von AlCl₃, neben den Dimethylanthracenen vom Schmelzpunkt 244,5°, 240° und 86° (FR., C., Bl. [2] 41, 323; A. ch. [6] 11, 266; LAVAUX, C. r. 139, 976; 140, 44; 146, 137, 346; A. ch. [8] 20, 436). Aus Toluol und Chloroform in CS₂-Lösung bei Anwesenheit von AlCl₃, neben Tritolylmethan und den Dimethylanthracenen vom Schmelzpunkt 244,5° und 240° (ELBS, WITTICH, B. 18, 348; vgl. L., C. r. 146, 137; A. ch. [8] 20, 460). Wurde neben Tritolylmethan erhalten, als Toluol und Chlorpikrin in CS₂-Lösung mit AlCl₃ behandelt wurden und das harzige Reaktionsprodukt mit Zinkstaub destilliert wurde (E., WI., B. 18, 347). Aus Toluol durch 3-stdg. Erwärmen mit Formaldehydlösung und konz. Schwefelsäure (Nastjukow, K. 40, 1378; C. 1909 I, 534). Durch Kondensation von Toluol mit Polyoxymethylen in Eisessig bei Gegenwart von H₂SO₄ (L., C. r., 152, 1401). Aus Toluol und Methylal bezw. Polyoxymethylen mit 73°/ojer Schwefelsäure (O. Fischer, J. pr. [2] 79, 557; O. Fi., Gross, J. pr. [2] 82, 231). Aus Toluol und Methylal in Eisessig mit konz. Schwefelsäure (Weiler, B. 12, 2302). Prismen (aus Alkohol). F: 22—23° (A., R.), 28° (L., C. r., 152, 1401). Kp: 285,5—286,5° (A., R.), 289—291° (We.). Leicht löslich in Ather (We.). Verbindet sich nicht mit Pikrinsäure (We.). Liefert bei der Oxydation mit Dichromatmischung 4.4'-Dimethyl-benzophenon, p-Toluyl-benzoesäure und Benzophenon-dicarbonsäure-(4.4') (We.). Gibt mit Methylenchlorid in Gegenwart von AlCl₃ ein Gemisch von viel Dimethylanthracen, F: 240°, und wenig Dimethylanthracen, F: 244,5° (L., C. r., 152, 1401).
- x.x-Dibrom-bis-[4-methyl-phenyl]-methan, x.x-Dibrom-4.4'-dimethyl-ditan . $C_{15}H_{14}Br_2$. B. Durch Behandeln von 4.4'-Dimethyl-ditan mit Brom bei gewöhnlicher Temperatur (WE., B. 7, 1182). Nadeln (aus Alkohol). F: 115°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Methylalkohol, Chloroform, Aceton und Eisessig. Wird von alkoh. Kalilauge beim Kochen nicht angegriffen.
- Bis-[3-nitro-4-methyl-phenyl]-methan, 3.3'-Dinitro-4.4'-dimethyl-ditan $C_{15}H_{14}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CH_2\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot NO_2$. B. Auso-Nitro-toluol und Formaldehyd in konz. Schwefelsäure (Bayer & Co., D. R. P. 67001; Frdl. 3, 76). F: 170°.
- **x.x-Dinitro-bis-[4-methyl-phenyl]-methan**, **x.x-Dinitro-4.4**'-dimethyl-ditan $C_{15}H_{14}O_4N_2=C_{15}'H_{14}(NO_2)_2$. *B.* Durch Auflösen von 4.4'-Dimethyl-ditan in kalter rauchender Salpetersäure (Weller, *B.* 7, 1183). F: 164°. Leicht löslich in absol. Alkohol, Aceton und Benzol, schwerer in Äther.
- 13. Derivat eines Dimethyl-ditans mit ungewisser Stellung der Methyl-gruppen.
- Bis-[x-chlormethyl-phenyl]-methan, x.x-Bis-[chlormethyl]-ditan $C_{15}H_{14}Cl_2 = CH_2Cl \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2Cl$. B. Man gibt zu einem Gemisch von 10 g Benzylchlorid und 3 g Methylal unter Kühlung mit Eiswasser ca. 25 g konz. Schwefelsäure (Weller, B. 7, 1187). Blättchen (aus Chloroform + Methylalkohol). F: $106-108^{\circ}$. Destilliert unzersetzt. Äußerst löslich in CHCl₃, leicht in Methylalkohol und Aceton.

5. Kohlenwasserstoffe $C_{16}H_{18}$.

1. $a.\delta$ -Diphenyl-butan $C_{16}H_{18}=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{5}$. B. Bei 4-stdg. Erhitzen von $a.\delta$ -Diphenyl- β -butylen (vgl. Straus, A. 342, 213) mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf 250° (Freund, Immerwahr, B. 23, 2858). Durch Überleiten von Phenylacetylen in Gegenwart eines Wasserstoffüberschusses über reduziertes Kupfer bei 190—250°, neben Äthylbenzol und geringen Mengen von Metastyrol und Styrol (Sabatier, Senderens, C.r. 135, 89). — Krystalle (aus Alkohol). F: 52° (F., I.; Sa., Se.). Kp: 317° (korr.) (Sa., Se.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Kohlenwasserstoffen (F., I.; Sa., Se.). Fluoresciert in flüssigem und gelöstem Zustande blau (Sa., Se.).

a. β -Dibrom-a. δ -diphenyl-butan $C_{16}H_{16}Br_2 = C_8H_5 \cdot CHBr \cdot CH_Br \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_8H_5^{-1}$). B. Aus a. δ -Diphenyl-a-butylen mit Brom in Schwefelkohlenstoff (LIEBERMANN, B. 22, 2256). — Nadeln (aus Benzol). F: 238°.

 β .γ-Dibrom-a.δ-diphenyl-butan $C_{16}H_{16}Br_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \cdot B$. Aus a.δ-Diphenyl- β -butylen und Brom in Eisessig (Freund, Immerwahr, B. 23, 2858). — Nadeln (aus Alkohol). F: 83° (F., I.), 87–87,5° (Straus, A. 342, 254). — Liefert mit Chinolin bei 160° trans-trans-a.δ-Diphenyl-butadien (S. 676).

 $a.\beta.\gamma.\delta$ -Tetrabrom- $a.\delta$ -diphenyl-butan von der Zersetzungstemp. 230—255° $C_{16}H_{14}Br_4 = C_6H_5 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot C_6H_5$. B. Aus trans-trans- $a.\delta$ -Diphenyl-butadien (vgl. Straus, A. 342, 201, 203, 214) und Brom in Äther (Rebuffat, G. 20, 155; vgl. St., A. 342, 240). Aus 1 g cis-cis- $a.\delta$ -Diphenyl-butadien (gelöst in 25 ccm Chloroform) und 0,8 ccm Brom (gelöst in 25 ccm Chloroform) im Dunkeln unter Eiskühlung, neben dem Diastereoisomeren vom Zersetzungspunkt ca. 180° (s. u.) (St., A. 342, 240). — Blättchen (aus Benzol). Verkohlt bei 230—255° (St.; St., Privatmitt.). — Liefert bei der Reduktion mit Aceton und Zinkstaub trans-trans- $a.\delta$ -Diphenyl-butadien (St.).

 $a.\beta.\gamma.\delta$ -Tetrabrom- $a.\delta$ -diphenyl-butan vom Zersetzungspunkt ca. 180° $C_{16}H_{14}Br_4=C_6H_5\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot C_6H_5.$ B. Neben dem Diastereoisomeren von der Zersetzungstemperatur 230–255° (s. o.) aus cis-cisa.a-Diphenyl-butadien und Brom in Chloroform unter Eiskühlung im Dunkeln (St., A. 342, 240). — Prismen (aus Essigester). Zersetzungspunkt: ca. 180°. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Aceton trans-trans- $a.\delta$ -Diphenylbutadien.

2. a. γ -Diphenyl-butan (?) $C_{16}H_{18} = C_6H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \cdot (?)$. B. Beim Erhitzen von 10 Tln. Acetophenon mit 10-12 Tln. Jodwasserstoffsäure (Kp: 127^0) und 2,5 Tln. rotem Phosphor auf $160-180^0$ (Graebe, B. 7, 1627). Bei der Reduktion von [β -Phenyl-propyl]-phenyl-keton $C_6H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 653) mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor (G.). — Erstarrt nicht im Kältegemisch. Kp: ca. 300^0 .

 $a.\beta$ -Dibrom- $a.\gamma$ -diphenyl-butan $C_{16}H_{16}Br_2=C_8H_5\cdot CH(CH_3)\cdot CHBr\cdot C_6H_5\cdot ^2)$. B. Aus $a.\gamma$ -Diphenyl-a-butylen mit Brom in Schwefelkohlenstoff (Fittig, Erdmann, A. 216, 190). — Nadeln (aus Alkohol). F: 102° . Schr leicht löslich in Ather, CS_2 und Benzol, leicht in heißem Alkohol, Eisessig und Ligroin. — Gibt in alkoh. Lösung mit Natriumamalgam $a.\gamma$ -Diphenyl-a-butylen.

3. $a.\beta$ -Diphenyl-butan, $a-\bar{A}thyl$ -dibenzyl $C_{16}H_{18}=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot CH(C_{2}H_{5})\cdot C_{6}H_{5}\cdot B$. Bei der Reduktion des a β -Diphenyl-a-butylens mit Natrium und Alkohol (Klages, Heilmann, B. 37, 1454). — Öl. Kp_{751} : 288—289 0 (korr.); Kp_{11} : 152 0 .

a.a. β -Trichlor-a. β .-diphenyl-butan, a.a'.a'-Trichlor-a-āthyl-dibenzyl $C_{16}H_{15}Cl_3=C_6H_5\cdot CCl_2\cdot CCl(C_2H_5)\cdot C_6H_5$. B. Aus a'-Chlor-a-āthyl-stilben mit Chlor in CCl_4 (Sudborough, Soc. 71, 226). — Farblose Nadeln. F: $90-91^{\circ}$.

a-Chlor-a. β -dibrom-a. β -diphenyl-butan, a'-Chlor-a. α '-dibrom-a-äthyl-dibenzyl $C_{1e}H_{15}CIBr_2=C_eH_5\cdot CCIBr\cdot CBr(C_2H_5)\cdot C_eH_5$. B. Aus a'-Chlor-a-äthyl-stilben mit Brom (Sudborough, Soc. 71, 227). — F: 97—99°. Unlöslich in Alkohol.

4. β -Methyl-a. β -diphenyl-propan, a.a-Dimethyl-dibenzyl $C_{16}H_{18}=C_6H_5$. $C(CH_3)_2\cdot C_6H_5$. B. Bei der Einw. von Isobutylenbromid auf Benzol in Gegenwart von AlCl₃, neben Isobutylbenzol (Bodroux, C. r. 132, 1335). — Fluoresoierende Flüssigkeit. Kp_{756} : 284—287°. D¹⁵: 0,984. — Liefert bei der Einw. von Brom in Gegenwart von AlBr₃ ein Gemisch von Hexabrombenzol und Enneabromisobutylbenzol.

Vgl. die Fußnote auf S. 645.

²⁾ Vgl. die Fußnote auf S. 647.

- 5. β.γ-Diphenyl-butan. a.a'-Dimethyl-dibenzyl C₁₆H₁₈ = C₆H₅·CH(CH₃)·CH(CH₃)·C₆H₅. B. Durch Erwärmen von Äthylbenzol mit wäßr. Kaliumpersulfatlösung, neben Phenylacetaldehyd (Moritz, Wolffenstein, B. 32, 434). Bei der Insolation eines Gemisches von Äthylbenzol mit Benzophenon (Paternò, Chieffi, G. 39 II, 426). Aus [a-Chlor-āthyl]-benzol beim Behandeln mit Natrium (Engler, Bether, B. 7, 1127). Aus [a-Brom-āthyl]-benzol beim Behandeln mit Zinkstaub in Benzol (Radziszewski, B. 7, 142). Aus [a-Brom-āthyl]-benzol mit Natrium in Äther oder Benzol (E., B., B. 7, 1127). Durch Reduktion von [a-Jod-āthyl]-benzol mit Zinkstaub und Eisessig, neben etwas Styrol (Klages, B. 35, 2639). Bläulich glänzende Blättchen (aus Alkohol). F: 126° (K.), 124—125° (P., C.), 123,5° (R.).
- 6. a-Phenyl- β -[2-āthyl-phenyl]-āthan, 2-Āthyl-dibenzyl $C_{16}H_{18}=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}.$
- $a.\beta$ -Dibrom-a-phenyl- β -[2-a. β -dibromäthyl-phenyl]-äthan, a.a'-Dibrom-2-[$a.\beta$ -dibrom-äthyl]-dibenzyl $C_{18}H_{14}Br_4 = C_6H_5 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot C_6H_4 \cdot CHBr \cdot CH_2Br$. B. Durch Einw. von Brom auf 2-Vinyl-stilben in kaltem Chloroform (Freund, Bode, B. 42, 1765). Weiße Blättchen (aus Eisessig). F: 165—168°.
- 7. a-Phenyl- β -[4-āthyl-phenyl]-āthan, 4-Äthyl-dibenzyl $C_{18}H_{18}=C_8H_5$: $CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Beim Erhitzen von Benzyl-[4-āthyl-phenyl]-keton mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf $190-200^\circ$ (Söllscher, B. 15, 1681). Flüssig. Kp: $293-295^\circ$. Fluoresciert bläulich.
- 8. $a.\beta$ -Di-o-tolyl- \ddot{a} than, 2.2'-Dimethyl-dibenzyl $C_{16}H_{18}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6H_2\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Durch Oxydation von o-Xylol mit Kaliumpersulfat (Moritz, Wolffenstein, B. 32, 2531). Durch Einw. von Magnesium auf die äther. Lösung des o-Xylylbromids (S. 365) (Carré, C: r. 148, 1109; Bl. [4] 5, 489). Blättchen (aus Alkohol), Tafeln (aus Ligroin). F: 66,5° (M., W.). Kp₂₀: 177—178° (C.).
- $a\beta$ -Dibrom- $a\beta$ -di-o-tolyl-äthan, a.a'-Dibrom-2.2'-dimethyl-dibenzyl $C_{16}H_{16}Br_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CHBr\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Aus den beiden stereoisomeren 2.2'-Dimethyl-hydrobenzoinen und PBr_5 (Law, Soc. 91, 757). Aus 2.2'-Dimethyl-stilben und Brom in Chloroform (Law, Soc. 91, 757). Nadeln (aus Alkohol). F: 173—174°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol, Petroläther.
- a. β -Bis-[4-nitro-2-methyl-phenyl]-äthan, 4.4'-Dinitro-2.2'-dimethyl-dibenzyl $C_{16}H_{16}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot NO_2$. B. Bei der Einw. von Luftsauerstoff auf 4-Nitro-1.2-dimethyl-benzol in Gegenwart von methylalkoholischem Kali (Green, Davies, Horsfall, Soc. 91, 2080). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: $222-224^6$.
- 9. $a.\beta-Di-m-tolyl-\"athan, 3.3'-Dimethyl-dibenzyl$ $C_{16}H_{18}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH_3\cdot B$. Durch Oxydation von m-Xylol mit Kaliumpersulfat, neben m-Methyl-benzaldehyd (Moritz, Wolffenstein, B. 32, 2532). Beim Erhitzen von m-Xylol mit Schwefel im geschlossenen Rohr auf 200°, neben 3.3'-Dimethyl-stilben (Aronstein, van Nierop, R. 21, 455). Aus m-Xylylehlorid (S. 373) und Natrium (Vollrath, Z. 1866, 489; A. 144, 263). Durch Einw. von Magnesium auf die äther. Lösung von m-Xylylbromid, neben m-Xylylmagnesiumbromid (Carré, C. r. 148, 1109; Bl. [4] 5, 488). Flüssig. Kp: 296° (V.), 298° (A., van N.); Kp₁₀: 163° (C.)
- $a.\beta$ -Dibrom- $a.\beta$ -di-m-tolyl-äthan, a.a'-Dibrom-3.3'-dimethyl-dibenzyl $C_{16}C_{16}Br_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot C_8H_4 \cdot CH_3$. B. Aus 3.3'-Dimethyl-stilben und Brom in Äther (Aronstein, van Nierop, R. 21, 456; vgl. Law, Soc. 91, 756). Krystalle (aus Alkohol + Benzol oder aus Xylol). F: $167 168^{\circ}$ (A., van N.), $164 165^{\circ}$ (L.). Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol (L.). Wird durch Erhitzen mit molekularem Silber oder mit Natrium-draht in Xylollösung in 3.3'-Dimethyl-stilben verwandelt (A., van N.).
- 10. $a.\beta$ -Di-p-tolyl- \ddot{a} than, 4.4'-Dimethyl-dibenzyl $C_{18}H_{18} = CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Durch Oxydation von p-Xylol mit Kaliumpersulfat (Moritz, Wolffenstein, B, 32, 2532). Durch Erhitzen von 30 ccm p-Xylol mit 1 g Schwefel im geschlossenen Rohr auf 200–210°, neben 4.4'-Dimethyl-stilben (Aronstein, van Nierop, B, 21, 452). Bei der Insolation eines Gemisches von p-Xylol mit Benzophenon (Paternò, Chieffi, B, 39 II, 428). Durch Einw. von Magnesium auf die äther. Lösung des p-Xylylbromids (S. 385) (Carré, B, 1109; B, [4] 5, 489). Blättchen (aus wäßr. Alkohol); Tafeln (aus Ligroin). F: 85–86° (P., Ch.), 82–83° (Ca.), 82° (M., W.). Kp₁₈: 178° (Ca.). Optisches Verhalten: Bruni, B, 34 I, 146. Gibt bei 40-stdg. Erhitzen mit Schwefel in Benzollösung auf 200° 4.4'-Dimethyl-stilben (A., van N.).
- a.a. β . β -Tetrachlor-a. β -di-p-tolyl-äthan, a.a.a'.a'-Tetrachlor-4.4'-dimethyl-dibenzyl $C_{16}H_{14}Cl_4=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CCl_2\cdot Ccl_4\cdot CH_3$. B. Aus 4.4'-Dimethyl-tolan durch Chlor-Addition (Buttenberg, A. 279, 335). Krystalle. F: 183°.

- $a.\beta$ -Dibrom- $a.\beta$ -di-p-tolyl-äthan, a.a'-Dibrom-4.4'-dimethyl-dibenzyl $C_{16}H_{16}Br_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CHBr\cdot C_6H_4\cdot CH_3\cdot B.$ Beim Eintragen von Brom in eine Lösung von 4.4'-Dimethyl-stilben in CS_2 oder Äther (Goldschmiedt, Hepp, B. 6, 1504). Aus Hydrotoluoin oder Isohydrotoluoin und PBr_5 (Law, Soc. 91, 750). Krystalle. F: 208° (L.), 207° bis 209° (G., H.). Sehr wenig löslich in Äther und kochendem Alkohol, etwas mehr in CS_2 , ziemlich leicht in kochendem Xylol, leicht in Chloroform (G., H.; Anschütz, B. 18, 1948). Zerfällt beim Erhitzen mit alkoh. Kali in KBr und 4.4'-Dimethyl-tolan (G., H.).
- 11. a.a-Diphenyl-butan, a-Propyl-ditan $C_{18}H_{18}=(C_6H_5)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Bei der Reduktion des a.a-Diphenyl-a-butylens mit Alkohol und Natrium (Klages, Hellmann, B. 37, 1452; Masson, C. r. 135, 534). Aus Propyl-diphenyl-carbinol durch Zinkstaub und Eisessig-Jodwasserstoff (K., H.). Beim Erhitzen von Propyl-diphenyl-carbinol mit Jodwasserstoff-säure und rotem Phosphor im geschlossenen Rohr auf 180 o (K., H.). Krystalle. $F: 27^o$ (K., H.). Kp₇₅₁: 265-266 o (korr.); Kp₁₁: 140-142 o (K., H.). 16 : 1,006; 16 : 1,577 (K., H.).
- a-Chlor-aa-diphenyl-butan $C_{16}H_{17}Cl = (C_6H_5)_2CCl \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus Propyl-diphenyl-carbinol mit Thionylchlorid (Klages, Hellmann, B. 37, 1451). Gelbliches Ol. Liefert mit Pyridin bei 125° a.a-Diphenyl-a-butylen.
- $\beta,\beta,\gamma\text{-Trichlor-}a.a\text{-diphenyl-butan}$ $C_{16}H_{15}Cl_3=(C_6H_5)_2CH\cdot CCl_2\cdot CHCl\cdot CH_3.$ Darst. Man gibt zu 4 Tln. Benzol und 5 Tln. Butyrchloralhydrat das dreifache Volumen eines Gemisches aus gleichen Teilen gewöhnlicher und rauchender Schwefelsäure, läßt einen Tag stehen und fällt dann mit Wasser (Hepp, B. 7, 1420). Monokline (Hintze, B. 7, 1421) Prismen (aus Äther-Alkohol). F: 80° (He.). 1 Tl. löst sich bei 25° in 2 Tln. Äther und in 48 Tln. absol. Alkohols; leicht löslich in heißem Alkohol, CS2, CHCl3, Benzol (He.).
- $\beta.\beta.\gamma$ -Trichlor-x.x-dinitro-a.a-diphenyl-butan $C_{16}H_{13}O_4N_2Cl_3=C_{16}H_{13}Cl_3(NO_2)_2$. B. Durch Eintragen von $\beta.\beta.\gamma$ -Trichlor-a.a-diphenyl-butan in rauchende Salpetersäure (HEPP, B. 7, 1421). Gelbliche Tafeln (aus Alkohol). Schwer löslich in CS_2 und in kaltem Alkohol, leicht in Ather, $CHCl_3$ und Benzol.
- 12. β . β -Diphenyl-butan, a-Methyl-a-äthyl-ditan $C_{1\beta}H_{18} = (C_6H_5)_2C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von a-Methyl-a,a-diphenyl-aceton mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor (Zincke, Thörner, B. 11, 1990). Tafeln oder Prismen. F: 127,5—128,5°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol.
- 13. $a-Phenyl-a-[4-\ddot{a}thyl-phenyl]-\ddot{a}than$, $a-Methyl-4-\ddot{a}thyl-ditan$ $C_{16}H_{18} = C_{6}H_{5}\cdot CH(CH_{3})\cdot C_{6}H_{4}\cdot C_{2}H_{5}$. Beim Behandeln eines Gemisches von $[a-Brom-\ddot{a}thyl]$ -benzol und Äthylbenzol mit Zinkstaub (Radziszewski, B. 6, 494; 7, 141). Gibt bei der Oxydation hauptsächlich p-Benzoyl-benzoesäure (R., B. 6, 811; 7, 141, 143).
- 14. a-Phenyl-a-[2.4-dimethyl-phenyl]-äthan, 2.4.a-Trimethyl-ditan C₁₆H₁₈ = C₆H₅·CH(CH₃)·C₆H₃(CH₈)₂. Zur Konstitution vgl. Kraemer, Spilker, B. 24, 2788. B. Beim Behandeln eines Gemisches von 500 g m-Xylol und 30 g Styrol mit 30 g konz. Schwefelsäure (K., S., Eberhardt, B. 23, 3271; vgl. K., S., B. 23, 3169). Schwach fluorescierendes Öl. Kp: 311–312° (korr.); Kp₁₁₀: ca. 240° (K., S., E.). D¹⁵: 0,987 (K., S., E.). Unlöslich in Wasser, mischbar mit absol. Alkohol, Äther, Benzol, Benzin (K., S., E.). —Zerfällt beim Durchleiten durch ein glühendes Rohr in CH₄, Wasserstoff und β-Methylanthracen (K., S., B. 23, 3172; K., S., E.). Liefert beim Destillieren unter 10 Atmosphären Druck unter Entwicklung von CH₄ und Wasserstoff viel Anthracen und β-Methyl-anthracen, ferner Toluol, Pseudocumol und etwas Xylol (K., S., B. 33, 2265). Sulfurierung: Chem. Fabr. Akt.-Ges. Hamburg, D. R. P. 72101; Frdl. 3, 986.
- 15. a-Phenyl-a-[2.5-dimethyl-phenyl]-äthan, 2.5.a-Trimethyl-ditan $C_{16}H_{18}=C_6H_5\cdot CH(CH_3)\cdot C_6H_3(CH_3)_2$. Zur Konstitution vgl. Kraemer, Spilker, B. 24, 2788. B. Bei Behandlung eines Gemisches von p-Xylol und Styrol mit konz. Schwefelsäure (K., S., Eberhardt, B. 23, 3272). Öl. Kp: $316-317^{\circ}$ (korr.) (K., S., E.).
- 16. a-Phenyl-a-[x.x-dimethyl-phenyl]- \ddot{a} than, x.x.a-Trimethyl-ditan $C_{16}H_{18}=C_6H_5\cdot \ddot{C}H(CH_3)\cdot C_6H_3(CH_3)_2$. Zur Konstitution vgl. Kraemer, Spilker, B. 24, 2788. B. Aus o-Xylol, Styrol und konz. Schwefelsäure (K., S., Eberhardt, B. 23, 3272). \ddot{O} l. Kp: $316-317^o$ (korr.) (K., S., E.).
- 17. $a.a-Di-p-tolyl-\ddot{a}than$, 4.4'.a-Trimethyl-ditan $C_{16}H_{18}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Aus Athylidenchlorid und Toluol in Gegenwart von AlCl₃, neben p-Athyltoluol und 2.6.9.10-Tetramethyl-anthracen-dihydrid-(9.10) (Anschütz, A. 235, 313, 315). Beim Schütteln von Paraldehyd und Toluol mit 66° Bé starker Schwefelsäure unter guter Kühlung (O. Fischer, B. 7, 1193; J. pr. [2] 79, 557). Beim Glühen von a.a-Di-p-tolyl-

propionsäure mit Kalk (Haiss, B. 15, 1476). — Aromatisch riechendes, stark lichtbrechendes Öl, das bei -20° nicht erstarrt (F.). Kp: $295-298^{\circ}$ (F.); Kp: $294-295^{\circ}$; Kp₁: $153-156^{\circ}$; D_{\bullet}^{\bullet} : 0,974 (A.). — Bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch werden Di-p-tolyl-keton und p-Toluyl-benzoesäure gebildet (A.).

 β -Dichlor- α . α -di-p-tolyl-äthan $C_{16}H_{16}Cl_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH(CHCl_2) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Beim Eintröpfeln von 1500 ccm konz. Schwefelsäure in ein Gemisch aus 420 g Toluol und 500 g Dichloracetal (BUTTENBERG, A. 279, 334). — Blättchen (aus Eisessig). F: 80°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

β.β.β-Triehlor-a.α-di-p-tolyl-äthan $C_{18}H_{15}Cl_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH(CCl_3) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Durch Versetzen eines Gemisches von Chloral und Toluol mit konz. Schwefelsäure (Ö. FISCHER, B. 7, 1191). — Krystalle (aus Äther-Alkohol). Monoklin prismatisch (HINTZE, Ann. d. Physik 152, 266; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 132). F: 89° (F.). Löslich in 2 Tln. Äther und in 40 Tln. Alkohol (F.). 100 Tle, 90—92-volumprozentiger Alkohol lösen in tler Kälte 4,69 Tle. und bei Siedehitze 45,16 Tle. (Elbs, J. pr. [2] 47, 77). — Wird von Chromsäuremischung zu der Säure $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH(CCl_3) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ oxydiert (F.). Wird von Zink und Ammoniak zu 4.4'-Dimethyl-stilben reduziert (Elbs, Förster, J. pr. [2] 39, 299; E., J. pr. [2] 47, 46). Gibt mit alkoh. Kali β.β-Dichlor-a.α-di-p-tolyl-äthen (F.).

 $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-x.x-dibrom-a.a-di-p-tolyl-äthan $C_{16}H_{13}Cl_3Br_2$. B. Aus $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-a.a-di-p-tolyl-äthan in CS_2 mit Brom (O. F., B. 7, 1192). — Blättchen (aus Alkohol). F: 148°.

 $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-x.x-dinitro-a.a-di-p-tolyl-äthan $C_{16}H_{13}O_4N_2Cl_3=C_{16}H_{13}Cl_3(NO_2)_2$. B. Aus $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-a.a-di-p-tolyl-äthan durch Erwärmen mit rauchender Salpetersäure (O. Fischer, B. 7, 1192). — Gelbliche prismatische Krystalle. F: $121-122^0$.

- 18. p-Benzyl-cumol, Phenyl-[4-isopropyl-phenyl]-methan, 4-Isopropyl-ditan $C_{16}H_{18} = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Reduktion von 4-Isopropyl-benzophenon mit Natrium und Alkohol (Klages, Allendorff, B. 31, 1000). Öl von schwachem Geruch. Kp_{760} : 310°; Kp_{13} : 176°. D_4^{18} : 1,007.
- 19. 5-Benzyl-pseudocumol, Phenyl-[2.4.5-trimethyl-phenyl]-methan, 2.4.5-Trimethyl-ditan $C_{16}H_{18}=C_{6}H_{5}$ CH_{2} $C_{6}H_{2}$ $(CH_{3})_{8}$. B. Durch Reduktion des Phenyl-[2.4.5-trimethyl-phenyl]-ketons mit Natrium und Alkohol (Klages, Allendorff, B. 31, 1001). Ziemlich dünnflüssiges Öl. Kp_{760} : 308—312°; Kp_{20} : 190—191. D_{4}^{18} : 1,0151.
- 20. Benzylmesitylen, Phenyl-[2.4.6-trimethyl-phenyl]-methan, 2.4.6-Trimethyl-ditan $C_{16}H_{18} = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_2(CH_3)_3$. B. Beim allmählichen Eintragen von 1—2 g AlCl $_3$ in ein auf 98—100° erhitztes Gemisch von 20 g Benzylchlorid und 120 g Mesitylen (Louise, A. ch. [6] 6, 177). Durch Reduktion von Benzoylmesitylen mit Natrium und Alkohol, neben Mesitylen (Klages, Allendorff, B. 31, 1001). Nadeln. F: 36—37° (L.). Kp₇₆₀: 300—303°; Kp₁₁: 183° (K., A.). Beim Durchleiten durch ein glühendes Rohr entstehen Phenanthren, Anthracen, ein bei 71° schmelzendes Dimethylanthracen und ein bei 218—219° schmelzendes Dimethylanthracen und ein bei 218—219° schmelzendes Dimethylanthracen (L.). Wird von Chromsäure zu Benzoylmesitylen oxydiert (L.). Zerfällt beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf 180° in Toluol und Mesitylen (L.).
- x.x.x-Trinitro-[benzylmesitylen], x.x.x-Trinitro-2.4.6-trimethyl-ditan C₁₆H₁₅O₆N₃. B. Beim Eintragen von 15 g Benzylmesitylen in 45 com eiskalte Salpetersäure (D: 1,5) (Louise, A. ch. [6] 6, 182). Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 185°. Sehr schwer löslich in kaltem Alkohol und Äther.
- 21. 1-Methyl-4-isopropyl-2-phenyl-benzol, 2-Phenyl-cymol, 2-Methyl-5-isopropyl-diphenyl $C_{16}H_{18}=C_6H_5\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CH(CH_2)_2$. B. Aus 2-Phenyl-carveol (Syst. No. 538a) und wasserfreier Oxalsäure bei 120^0 (in nicht ganz reinem Zustand) (Klages, Sommer, B. 39, 2314). Aus 2-Phenyl-menthatrien-(2.5.8 oder 2.6.8) (s. u.) durch Kochen mit $1^{\circ}/_{0^{\circ}}$ iger Eisessig-Salzsäure (K., S.). Öl. Kp₇₅₂: 268° ; Kp₁₄: $153-154^{\circ}$ (korr.) (K., S.). $D_4^{i3.8}$: 0.9822 (K., S.); D_4^{i2} : 0.9776 (K., B. 40, 2371). $n_5^{i3.8}$: 1.5670 (K., S.); n_5^{i5} : 1.5628; n_5^{i5} : 1.56797; n_5^{i5} : 1.59626 (K.). Liefert mit Brom und AlBr₃ Oktabrom-2-methyl-diphenyl (K.).
- 22. 2-Phenyl-p-menthatrien-(2.5.8 oder 2.6.8) $C_{16}H_{18} = CH_3 \cdot CH < C(C_6H_5) = CH_3 \cdot CH \cdot CH(CH_3) : CH_2 \quad oder \quad CH_3 \cdot C < C(C_6H_5) = CH_3 \cdot CH \cdot C(CH_3) : CH_2.$ Zur Konstitution vgl. Klages, B. 40, 2364, 2371. B. Aus Carvon und Phenylmagnesium-bromid in Ather; wurde nicht rein erhalten (K., Sommer, B. 39, 2314). Optisches Verhalten: K. Läßt sieh durch Natrium und Athylalkohol reduzieren (K.). Verwandelt sieh heim Erhitzen mit 1^0 /ojger Eisessig-Salzsäure in 2-Methyl-5-isopropyl-diphenyl (K., S.).

- 23. $x.x-Di\bar{a}thyl-diphenyl$ $C_{10}H_{18}=C_{12}H_8(C_2H_5)_2$ B. Aus Diphenyl und Äthylbromid (oder Äthylchlorid oder Äthylen) bei Gegenwart von AlCl₃ (ADAM, A. ch. [6] 15, 248, 252). Bleibt bei -21^0 flüssig. Kp: $304-310^0$. D⁰: 0,999.
- 24. 2.4.2'.4'-Tetramethyl-diphenyl $C_{16}H_{18} = (CH_3)_2C_8H_3 \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von 4-Jod-1.3-dimethyl-benzol mit Kupferpulver auf 230—260° (Ullmann, Meyer, A. 332, 45; vgl. Fittig, A. 147, 38; Oliveri, G. 12, 158). Krystalle (aus Alkohol). Rhombisch bipyramidal (Jerschow, A. 332, 46; C. 1905 I, 504; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 29). F: 41°; K_{722} : 288° (U., M.). Leicht löslich in Äther, Benzol und warmem Alkohol (U., M.).
- 25. **2.5.2'.5'-Tetramethyl-diphenyl** $C_{16}H_{18}=(CH_3)_2C_6H_3\cdot C_6H_3(CH_3)_2$. B. Aus 2-Jod-1.4-dimethyl-benzol und Kupferpulver bei 230–260° (Ullmann, Meyer, A. 332, 47; vgl. Jacobsen, B. 14, 2112). Krystalle (aus Alkohol). F: 50°. Kp₇₃₂: 284°. Leicht löslich in Äther und Benzol,
- 26. **Kohlenwasserstoff** $C_{16}H_{18}$. B. Neben Hydratropasäure bei der Einw. von CO_2 auf ein erwärmtes Gemenge von Äthylbenzol, Quecksilberdiäthyl und Natrium (Schorigin, B. 41, 2727). Flüssigkeit von schwachem, süßlich-aromatischem Geruch. Kp₁₃: 161—163°. D°: 0,9858; D°: 0,9685. Sehr beständig gegen Oxydationsmittel.
- 27. **Kohlenwasserstoff** C₁₆H₁₈. B. Durch 40-stdg. Erhitzen von 100 g Chlorcampher mit 650 g Benzol unter allmählichem Zusatz von 317 g AlCl₃ auf dem Wasserbade (Chabrié, C. r. 135, 1348). Kaum gefärbte Flüssigkeit. Kp: 315°.

6. Kohlenwasserstoffe $C_{17}H_{20}$.

- 1. $a.\beta$ -Ditolyt-propan $C_{17}H_{20}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_3(CH_3)\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Entsteht neben o-Methyl-propyl-benzol beim Kochen von Allylbromid mit Toluol und Zinkstaub (Shu-коwski, Ж. 27, 302). Kp: 312—314°. D_0^o : 0,9834; D_2^o : 0,9695.
- $\begin{array}{lll} 2. & \text{a-$Phenyl-$\beta-$[4$-$isopropyl-$phenyl]$-$\ddot{a}than, 4-$Isopropyl-$dibenzyl$ $C_{17}H_{20}$ \\ & = C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2. \end{array}$
- a.β.-Dibrom-a-phenyl-β-[4-isopropyl-phenyl]-äthan, a.a'-Dibrom-4-isopropyl-dibenzyl C₁₇H₁₈Br₂ = C₆H₅·CHBr·C₆H₄·CH(CH₃)₂. B. Aus 4-Isopropyl-stilben mit l Mol.-Gew. Brom in Äther oder Chloroform (v. Walther, Wetzlich, J. pr. [2] 61, 178; E. Erlenmever jun., Kehren, A. 333, 241). Blättehen (aus Chloroform). Bräunt sich bei 172°, schmilzt unter Zersetzung bei 181° (E., K.), F: 183° (v. Wa., We.). Leicht löslich in heißem Chloroform, schwer in Alkohol (E., K.), verhältnismäßig leicht in Aceton und heißem Pyridin (v. Wa., We.).
- 3. a-Phenyl-a-pseudocumyl-āthan $C_{17}H_{20}=C_6H_5\cdot CH(CH_3)\cdot C_6H_9(CH_3)$. Zur Konstitution vgl.: Kraemer, Spilker, B. 24, 2788. B. Aus Pseudocumol, Styrol, und konz. Schwefelsäure (K., S., Eberhardt, B. 23, 3273). Öl. Kp: 324° (korr.) (K., S., E.). Geht beim Durchleiten durch ein dunkelrotglühendes Rohr in Dimethylanthracen vom Schmelzpunkt 238° (korr.) (S. 679) über (K., S., E.).
- 4. 1-Methyl-4-isopropyl-2-benzyl-benzol, 2-Benzyl-cymol, 2-Methyl-5-isopropyl-ditan $C_{17}H_{20}=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CH(CH_3)_2$ (vgl. auch No. 5). B. Durch Umlagerung des 2-Benzyliden-menthadiens 1) (Klages, B. 40, 2372). Flüssig. Kp₇₄₃: 296—297°; Kp₁₇: 176—177°. D₄¹⁶: 0,9690. n_{15}^{16} : 1,55138; n_{15}^{15} : 1,55650; n_{27}^{15} : 1,58098. Gibt mit Brom und AlBr₃ 3.4.5.6.2′.3′.4′.5′.6′-Enneabrom-2-methyl-ditan,
- 5. 1-Methyl-4-isopropyl-2 oder 3-benzyl-benzol, 2 oder 3-Benzyl-cymol, 2-Methyl-5-isopropyl-ditan oder 5-Methyl-2-isopropyl-ditan $C_{17}H_{20}=C_8H_5\cdot CH_2\cdot C_8H_3(CH_3)\cdot CH(CH_3)_2$ (vgl. auch No. 4). B. Beim Behandeln eines Gemenges von Benzylchlorid und p-Cymol mit Zink (Mazzara, J. 1878, 402; Weber, J. 1878, 402). Flüssig. Kp: 296—297° (M.), 308° (W.). D°: 0,98701 (M.); D¹5: 0,9685 (W.). Gibt bei der Oxydation Benzoylterephthalsäure (W.).
- 6. Tetramethyl-benzyl-benzol von Friedel, Crafts, Ador $C_{17}H_{20}=C_6H_5$: $CH_2 \cdot C_6H(CH_2)_4$ (vgl. auch No. 7). B. Bei 9-stdg. Erhitzen von 5 Tln. Benzoyldurol mit 6 Tln. Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und 1,2 Tln. Phosphor auf $200-240^{\circ}$; man reinigt das Produkt durch Erhitzen im Kohlendioxydstrom auf dem Wasserbade, wobei Beimen-

^{1) 2-}Benzyliden-menthadien ist bis zu dem für die Abfassung dieses Handbuches geltenden Literaturschlußtermin [1. I. 1910] nicht beschrieben worden (vgl. KLAGES, B. 40, 2372).

gungen wegsublimieren (F., C., A., A. ch. [6] 1, 516). — Nadeln (aus Alkohol). F: 60,5°. Kp₇₁₆: 310°.

- 7. Tetramethyl-benzyl-benzol von Beaurepaire $C_{17}H_{20}=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C_6H(CH_3)_4$ (vgl. auch No. 6). B. Bei 11-stdg. Erhitzen von 10 g Durol mit 7 g Benzylchlorid, 50 g CS_2 und nur wenig $AlCl_3$ (B., Bl. [2] 50, 678). Blättchen (aus Eisessig). F: 145°. Kp: 325° bis 327°. Sehr leicht löslich in Ather, CHCl₃, CS_2 und Eisessig, schwer in Alkohol.
- 8. ε -Methyl- β -[naphthyl-(2)]- α oder β -hexylen $C_{12}H_{20} = C_{10}H_{7} \cdot C(:CH_{2}) \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH(CH_{3})_{2}$ oder $C_{10}H_{7} \cdot C(CH_{3}) \cdot CH \cdot CH_{2} \cdot CH(CH_{3})_{2}$. B. Aus Methyl- β -naphthyl-keton und Isoamylmagnesiumbromid in Ather (Grignard, Bl. [3] 25, 499; C. 1901 II, 625). Flüssig. Kp₁₀: 175-178°. D°: 0,9808; D°: 0,9728. n°₀: 1,59124. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

7. Kohlenwasserstoffe $C_{18}H_{22}$.

- 1. $a.\zeta$ -Diphenyl-hexan $C_{18}H_{22} = C_6H_5 \cdot [CH_2]_6 \cdot C_6H_5$.
- $a.\beta.\gamma.\delta.\epsilon.\zeta$ -Hexabrom- $a.\zeta$ -diphenyl-hexan $C_{16}H_{16}Br_6 = C_6H_5 \cdot [CHBr]_6 \cdot C_6H_5$. B. Aus $a.\zeta$ -Diphenyl-hexatrien und 3 Mol.-Gew. Brom in Chloroform (SMEDLEY, Soc. 93, 374). Weiße Nodels (and Chloroform) Weiße Nadeln (aus Chloroform). F: 228-2300 (Zers.).
- 2. $\gamma.\delta$ -Diphenyl-hexan, a.a'-Diäthyl-dibenzyl $C_{18}H_{22}=C_6H_5\cdot CH(C_2H_5)\cdot CH(C_2H_5)\cdot C_6H_5\cdot C_6H_5$. B. Durch Oxydation von Propylbenzol mit Kaliumpersulfat (Moritz, Wolffenstein, B. 32, 2533). Aus a-Athyl-a. β -diphenyl-valeronitril bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Amylalkohol (Kohler, Am. 35, 395). Krystalle (aus Ligroin). F: 92° (K.), 88° (M., W.). Kp₂₀: 175° (K.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (K.).
- 3. $\beta.\gamma$ -Dimethyl- $\beta.\gamma$ -diphenyl-butan(?), a.a.a'.a'-Tetramethyl-dibenzyl(?) $C_{18}H_{22}=C_6H_5\cdot C(CH_3)_2\cdot C(CH_3)_2\cdot C_6H_5$ (?) (vgl. No. 4). B. Bei Einw, von P_2O_5 auf Phenyliso-buttersäureamid (Wallach, C. 1899 II, 1047). F: 55—56°. Kp₁₅: 138—140°.
- Einen Kohlenwasserstoff C₁₈H₂₂, dem vielleicht die Konstitution C₆H₅·C(CH₃)₂· C(CH₃)₂ C₆H₅ zukommt, s. bei 1¹-Jod-1-isopropyl-benzol, S. 396, Z. 1-5 v. o.
- 5. $a.\beta$ -Bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-äthan, 2.4.2'.4'-Tetramethyl-dibenzyl $C_{18}H_{22} = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(CH_3)_2.$
- $a.\beta$ -Dibrom- $a.\beta$ -bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-äthan, a.a'-Dibrom-2.4.2'.4'-tetramethyl-dibenzyl $C_{18}H_{20}Br_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot C_8H_3(CH_3)_2$. B. Aus den beiden stereoisomeren 2.4.2'.4'-Tetramethyl-hydrobenzoinen und PBr₅ (LAW, Soc. 91, 753). Krystalle (aus Alkohol). F: 177-178°. Leicht löslich in Benzol, wenig in Alkohol.
- 6. a.β-Bis-[3.5-dimethyl-phenyl]-äthan, 3.5.3'.5'-Tetramethyl-dibenzyl C₁₈H₂₂ = (CH₃)₂C₆H₃·CH₂· C₆H₃(CH₃)₂. B. Durch Oxydation von Mesitylen mit Kalium-persulfat (Moritz, Wolffenstein, B. 32, 2532). Aus Brommesitylen C₆H₂Br(CH₃)₃ durch Natrium in Mesitylen bei ca. 150° (Weller, B. 33, 338; vgl. Jannasch, W., B. 27, 2521). Aus Mesitylbromid (CH₃)₂· C₆H₃· CH₂Br mit Natrium in Mesitylen erst bei 70-80°, dann bei Siedetemperatur (We.). Aus 3.5.3'.5'-Tetramethyl-benzoin durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor (We.). Blätter und Tafeln (aus Alkohol). F: 77-78°; Kp₇₆₃: 332-332,5° (We.). Wird durch Chromsäure in Eisessig verbrannt (We.). Siedende Salpetersäure und siedendes Bormangnet lieferm Trimesinsburg (We.) siedendes Permanganat liefern Trimesinsäure (WE.).
- $a.\beta$ -Dibrom- $a.\beta$ -bis-[3.5-dimethyl-phenyl]-äthan, a.a'-Dibrom-3.5.3'.5'-tetramethyl-dibenzyl $C_{18}H_{20}Br_2=(CH_3)_2C_6H_3$ CHBr·CHBr·C $_6H_3(CH_3)_2$. B. Aus Hydroxyloin oder Isohydroxyloin und PBr $_5$ (Law, Soc. 91, 752). Farblose Platten (aus Xylol). F: 235°. Fast unlöslich in Alkohol, Chloroform, Benzol.
- x.x.x-Tetrabrom-3.5.3'.5'-tetramethyl-dibenzyl $C_{18}H_{18}Br_4$. B. Aus 3.5.3'.'5-Tetramethyl-dibenzyl mit überschüssigem Brom in Eisessig unter Zusatz von etwas Jod (Jannasch, Weiler, B. 27, 2525). Prismen (aus Alkohol). F: 170—171°.
- x.x.x.x.x.x-Hexabrom-3.5.3'.5'-tetramethyl-dibenzyl $C_{18}H_{16}Br_6$. B. Aus 3.5.3'.5'-Tetramethyl-dibenzyl bei langer Einw. von überschüssigem Brom in Gegenwart von etwas Wasser (J., W., B. 27, 2525). — Feine Nadeln oder derbe Prismen (aus Benzol). F: 280°.
- x.x.x.Tetranitro-3.5.3'.5'-tetramethyl-dibenzyl $C_{18}H_{18}O_8N_4=C_{18}H_{18}(NO_2)_4$. B. Entsteht in zwei Formen bei allmählichem Eintragen von ca. 80 ccm rauchender Salpetersäure in 0.4 g 3.5.3'.5'-Tetramethyl-dibenzyl, gelöst in wenig Eisessig (Jannasch, Weiler, B. 27, 2524). — Aus einem Gemisch von Aceton und Wasser krystallisiert die eine Form in

Nadeln vom Schmelzpunkt 205-206°, die andere in Prismen vom Schmelzpunkt 158-160°, welche indessen nach dem Erstarren erst bei 215° wieder schmelzen.

- 7. a.a-Diphenyl-hexan, a-n-Amyl-ditan $C_{18}H_{22}=(C_0H_5)_2CH\cdot[CH_2]_4\cdot CH_3$. B. Aus a.a-Diphenyl-a-hexylen durch Einw. von Natrium und Alkohol (Masson, C. r. 135, 534). Kp_{10} : 164°.
- 8. a.a-Bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-äthan $C_{18}H_{22}=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CH(CH_3)\cdot C_6H_3(CH_3)_2$. B. Entsteht neben 1.5-Dimethyl-2-äthyl-benzol bei der Einw. von AlCl $_3$ auf eine Lösung von Äthylidenchlorid in m-Xylol (Anschütz, A. 235, 326). Stark lichtbrechende, blau fluorescierende Flüssigkeit. Kp: 323—325°; Kp $_1$: 169—172°. D_1^{∞} : 0,966.
- β.β.β-Triehlor-a.a-bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-āthan $C_{18}H_{19}Cl_3 = (CH_3)_2C_6H_3$ · CH(CCl_3)· $C_6H_3(CH_3)_2$. B. Aus m-Xylol, Chloralhydrat und konz. Schwefelsäure (Elbs, Förster, J. pr. [2] 39, 300; E., J. pr. [2] 47, 47). Körner. F: 106° (E., F.). 100 Tle. 90—92 vol.- 0 / $_0$ -iger Alkohol lösen in der Kälte 12,16 Tle., bei Siedehitze 19,03 Tle. (E., J. pr. [2] 47, 77). Wird von Zink und Ammoniak zu 2.4.2'.4'-Tetramethyl-stilben reduziert (E., F.). Mit alkoh. Kali entsteht β.β-Dichlor-a.a-bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-äthylen (E., F.).
- 9. a.a-Bis-[2.5-dimethyl-phenyl]-äthan $C_{18}H_{22}=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CH(CH_8)\cdot C_6H_3(CH_9)_2$.
- β.β.β-Trichlor-a.a-bis-[2.5-dimethyl-phenyl]-äthan $C_{18}H_{19}Cl_3 = (CH_3)_2C_6H_3$. CH(CCl₃)· $C_6H_3(CH_3)_2$. B. Aus p-Xylol, Chloralhydrat und konz. Schwefelsäure (ELBS, FÖRSTER, J. pr. [2] 39, 300; E., J. pr. [2] 47, 47). Nadeln. F: 87° (E., F.). 100 Tle. 90—92 vol.-% liger Alkohol lösen in der Kälte 9,73 Tle., bei Siedehitze 9,92 Tle. (E., J. pr. [2] 47, 77). Liefert bei der Reduktion mit Zink und Ammoniak 2.5.2′.5′-Tetramethylstilben (E., F.; E.). Mit alkoholischem Kali entsteht β.β-Dichlor-a.a-bis-[2.5 dimethyl-phenyl]-äthylen (E, F.; E.).
- 10. [3.5-Dimethyl-phenyl]-[2.4.6-trimethyl-phenyl]-methan, 2.4.6.3'.5'-Pentamethyl-ditan $C_{18}H_{22} = (CH_3)_2C_8H_3 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(CH_3)_3$. B. Aus 2.4.6.3'.5'-Pentamethyl-benzophenon durch Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 125-127°) und Phosphor auf 160-180° (Weiler, B. 32, 1910; 33, 335). Aus 2.4.6.3'.5'-Pentamethyl-benzhydrol beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor (W., B. 33, 345). Aus Brommesitylen $C_6H_2Br(CH_3)_3$ mit Natrium in Mesitylen bei ca. 150° (W., B. 33, 339). Aus Mesitylbromid (CH₃)₂C₆H₃·CH₂Br mit Natrium in Mesitylen erst bei 70-80°, dann bei Siedetemperatur (W., B. 33, 339). Aus Mesitylen mit Braunstein und 62°/₀iger Schwefelsäure (W., B. 33, 465). Nadeln (aus Alkohol). F: 67-68°; Kp₇₆₃: 328,5-329°; in Alkohol und Eisessig ergibt geringe Mengen von in Alkohol schwer löslichen, gelben Nädelchen vom Schmelzpunkt 229-232° (W., B. 33, 343). Durch siedendes Permanganat entsteht Benzophenon-pentacarbonsäure, durch Chromylchlorid hauptsächlich Mesitoylmesitylen (W., B. 33, 343).
- x.x.x.Tetrabrom-[3.5-dimethyl-phenyl]-[2.4.6-trimethyl-phenyl]-methan $C_{18}H_{18}Br_4=C_{13}H_3Br_4(CH_3)_5$. B. Aus 2.4.6.3'.5'.Pentamethyl-ditan durch kaltes Brom in Gegenwart von Wasser und etwas Jod (Weiler, B. 33, 342). Farblose Tafeln (aus Benzol). F: 230—232°. Leicht löslich in heißem, mäßig in kaltem Benzol, fast unlöslich in Alkohol und Äther.
- x.x.x.x-Tetranitro-[3.5-dimethyl-phenyl]-[2.4.6-trimethyl-phenyl]-methan $C_{18}H_{18}O_8N_4=C_{18}H_{18}(NO_2)_4$. Aus (unreinem; vgl. Weiler, B. 33, 335) 2.4.6.3′.5′-Pentamethyl-ditan in Eisessig mit rauchender Salpetersäure (Jannasch, W., B. 27, 2524). Blätter (aus Aceton + Wasser). F: 233°.
- 11. **2.4.5.**?.**4.5**'-**Hexamethyl-diphenyl** $C_{18}H_{22} = (CH_3)_3C_8H_2 \cdot C_6H_2 \cdot (CH_3)_3$. **B.** Aus 5-Jod-1.2.4-trimethyl-benzol und Kupferpulver bei $230-260^6$ (Ullmann, Meyer, **A.** 382, 48). Blättehen (aus Alkohol). F: 52^6 . Kp₇₃₈: 320^6 . Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol.
- 12. 2.4.6.2'.4'.6'-Hexamethyl-diphenyl $C_{18}H_{22} = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot C_8H_2(CH_3)_3$. B. Beim Erhitzen von Jodmesitylen mit Kupfer auf $260-270^{\circ}$ (Ullmann, Meyer, A. 332, 49). Krystalle (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Jerschow, A. 332, 50; C. 1905 I, 504; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 30). F: $100,5^{\circ}$; Kp_{735} : 296° ; leicht löslich in Äther und Benzol, schwer in Alkohol (U., M.).
- 13. 2-[Phenylacetylenyl]- $\begin{array}{c} \text{C1}\\ camphan \ C_{18}H_{22} = \end{array}$

$$\begin{array}{c|c} \mathrm{CH_2-C(CH_3)-CH\cdot C:C\cdot C_6H_5} \\ & C(\mathrm{CH_3})_2 \\ \mathrm{CH_2-CH----} \mathrm{CH_2} \end{array}$$

No. 539) (Коткоwsкі, Ж. 37, 661; С. 1905 II, 1021). — F: 71—72°. Kp₉: 180—185°. Leicht löslich in Äther und Ligroin, schwer in Alkohol.

- · 14. Retentetrahydrid, Tetrahydroreten C₁₈H₂₂. B. Beim Kochen einer Lösung von Reten in Amylalkohol mit Natrium (Bamberger, Lodter, B. 20, 3076). Zähflüssiges Öl. Kp₅₀; 280⁶.
- 15. Kohlenwasserstoff $C_{18}H_{22}$. B. Aus 10 g des Oxyds $C_{18}H_{20}O$ (Syst. No. 2370), erhalten durch Belichtung von Trimethyläthylen und Benzophenon, bei 2-tägigem Erhitzen mit 10 g rotem Phosphor, 50 g Jod und $3^1/_3$ g Wasser (Paternò, Chieffi, G. 39 I, 352). Öl. Kp: $281-283^{\circ}$.

8. Kohlenwasserstoffe $C_{19}H_{24}$.

1. a.a-Diphenyl-heptan, a-Hexyl-ditan $C_{19}H_{24} = (C_6H_5)_2CH \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_3$. B. Man trägt allmählich 8 g AlCl₃ in ein Gemisch aus 200 g Benzol und 50 g Önanthylidenchlorid ein, läßt 2 Tage stehen und erwärmt dann 3 Stdn. lang auf 30° (Auger, Bl. [2] 47, 49). Bei der Reduktion des a.a-Diphenyl-a-heptylens mit Natrium und Alkohol (Klages, Heilmann, B. 37, 1454). — Nadeln. F: 14° (A.). Kp₇₅₁: 333—334 (korr.); Kp₁₀: 180° (K., H.); Kp₁₃: 190—192° (A.).

a.a-Bis-[4-nitro-phenyl]-heptan, 4.4'-Dinitro-a-hexyl-ditan $C_{19}H_{22}O_4N_2=(O_2N-C_6H_4)_2CH\cdot[CH_2]_5\cdot CH_3$. B. Durch Nitrieren von a.a-Diphenyl-heptan in der Kälte (Auger, Bl. [2] 47, 49). — Sehweres Öl.

- 2. β - β -Bis-fdimethylphenylJ-propan (?) $C_{1\theta}H_{24} = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot C(CH_3)_2 \cdot C_6H_3(CH_3)_2$ (?). B. Beim Eintragen eines Gemisches von 100 ccm konz. und 50 ccm rauchender Schwefelsäure in ein abgekühltes Gemisch aus 100 ccm Allylalkohol und 1 Liter Xylol Kraemer, Spilker, B. 24, 2788, 2790). Zähflüssig.
- 3. Bis-[2.4.6-trimethyl-phenyl]-methan, 2.4.6.2'.4'.6'-Hexamethyl-ditan $C_{19}H_{24}=(CH_9)_3C_8H_2\cdot CH_2\cdot C_6H_2(CH_3)_3$. B. Man vermischt 1 Tl. Methylendiacetat mit 1 Tl. Mesitylen, 10 Tln. Eisessig und einem abgekühlten Gemisch von 10 Tln. Eisessig und dem gleichen Volumen konz. Schwefelsäure (BAEYER, B. 5, 1098). Prismen (aus Äther). Erweicht vor dem Schmelzen und schmilzt bei 130°.

9. Kohlenwasserstoffe $C_{20}H_{26}$.

1. $a.9-Diphenyl-octan C_{20}H_{26} = C_6H_5 \cdot [CH_2]_8 \cdot C_6H_5.$

a. $\beta.\gamma.\delta.\epsilon.\zeta.\eta.\vartheta$ -Oktabrom-a. ϑ -diphenyl-octan $C_{20}H_{18}Br_8 = C_6H_5 \cdot [CHBr]_8 \cdot C_6H_5$. B. Aus a. ϑ -Diphenyl-a. $\gamma.\epsilon.\eta$ -octatetren und Brom in Chloroform (Fittig, Batt, A. 331, 166). — Krystallinisches Pulver (aus Nitrobenzol). F: 248° (Zers.).

2. $a.\beta$ -Bis-[4-isopropyl-phenyl]-āthan, 4.4'-Diisopropyl-dibenzyl, Dicuminyl $C_{20}H_{26}=(CH_3)_2CH\cdot C_8H_4\cdot CH_2\cdot CR_2\cdot C_8H_4\cdot CH(CH_3)_2$ B. Beim Behandeln von Cuminylchlorid mit Natrium (Cannizzaro, Rossi, A. 121, 251). — Blätter. Siedet unzersetzt oberhalb 360°. Ziemlich leicht löslich in kaltem Alkohol, leichter in Äther und CS_2 .

a. β .-Dichlor-a. β -bis-[4-isopropyl-phenyl]-äthan, a. α' -Dichlor-4.4'-diisopropyl-dibenzyl, a. α' -Dichlor-dicuminyl $C_{20}H_{24}Cl_2=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CHCl\cdot CHCl\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Hydrocuminoin und PCl₅ (RAAB, B. 10, 54). — Nadeln (aus Alkohol). F: 184—185°.

 $a.\beta$ -Dibrom- $a.\beta$ -bis-[4-isopropyl-phenyl]-āthan, a.a'-Dibrom-4.4'-diisopropyl-dibenzyl, a.a'-Dibrom-dieuminyl $C_{20}H_{24}Br_2 = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 4.4'-Diisopropyl-stilben und Brom in Chloroform (Law, Soc. 91, 760). — Nadeln oder Platten (aus Benzol). F: 213—214° (Zers.). Leicht löslich in heißem Benzol, schwer in Chloroform, sehr wenig in Alkohol.

3. a. β -Bis-[2.4.5-trimethyl-phenyl]-äthan, a. β -Dipseudocumyl-äthan. 2.4.5.2'.4'.5'-Hexamethyl-dibenzyl $C_{20}H_{26}=(CH_3)_3C_6H_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_2(CH_3)_3$.

a-Brom-a.β-bis-[2.4.5-trimethyl-phenyl]-äthan, a-Brom-a.β-dipseudocumyl-äthan, a-Brom-2.4.5.2'.4'.5'-hexamethyl-dibenzyl $C_{20}H_{25}Br = (CH_2)_3C_6H_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3C_6H_2 \cdot CH_3 \cdot C_6H_2 \cdot CH_3 \cdot C_6H_3 \cdot$

- von 11 g 2.4.5.2'.4'.5'-Hexamethyl-stilben in CS_2 mit 2 ccm Brom, gelöst in 20 ccm CS_3 , an der Sonne (Elbs, J. pr. [2] 47, 52). F: 177^0 . Leicht löslich in Alkohol, löslich in Aceton.
- $a.\beta$ -Dibrom- $a.\beta$ -bis-[2.4.5-trimethyl-phenyl]-äthan, $a.\beta$ -Dibrom- $a\beta$ -dipseudocumyl-äthan, a.a'-Dibrom-2.4.5.2'.4'.5'-hexamethyl-dibenzyl $C_{20}H_{24}Br_2=(CH_3)_3C_8H_2\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot C_8H_2(CH_3)_3$. B. Aus 2.4.5.2'.4'.5'-Hexamethyl-stilben mit Brom in Schwefelkohlenstoff-Lösung; bleibt beim Auskochen des Reaktionsprodukts mit Aceton ungelöst (ELBs, J. pr. [2] 47, 52). Blättchen (aus CHCl_3). Schmilzt unter Zersetzung bei 238—243°. Sehr schwer löslich in Alkohol, leichter in Äther, CHCl_3, CS_2 und Benzol. Beim Kochen mit alkoh. Kali entsteht Hexamethylstilben.
- a.a'.x-Tribrom-2.4.5.2'.4'.5'-hexamethyl-dibenzyl $C_{20}H_{23}Br_3 = (CH_3)_3C_6HBr\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot C_8H_2(CH_3)_3$. B. Bei der Einw. von Brom auf 2.4.5.2'.4'.5'-Hexamethyl-stilben in CS_2 (Elbs, J. pr. [2] 47, 53). Krystallpulver. Schmilzt gegen 240°. Sehr schwer löslich in Alkohol.
- 4. a.a-Bis-[2.4.5-trimethyl-phenyl]-äthan, a.a-Dipseudocumyl-äthan, 2.4.5.2'.4'.5'.a-Heptamethyl-ditan $C_{20}H_{26} = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_6H_2(CH_3)_3$. B. Entsteht, neben 2.4.5.2'.4'.5'-Hexamethyl-stilben und anderen Produkten beim Kochen einer alkoh. Lösung von $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-a.a-dipseudocumyl-äthan (s. u.) mit Zinkstaub (ELBS, J. pr. [2] 47, 51). Krystallkrusten (aus Petroläther).
- $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-a.a-bis-[2.4.5-trimethyl-phenyl]-äthan, $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-a.a-dipseudocumyl-äthan $C_{20}H_{23}Cl_3=(CH_3)_3C_6H_2\cdot CH(CCl_3)\cdot C_6H_2(CH_3)_3$. B. Man versetzt ein Gemisch aus 250 g Pseudocumol und 170 g Chloralhydrat allmählich mit 600—800 ccm konz. Schwefelsäure (Eles, J. pr. [2] 47, 48). Prismen (aus Alkohol). F: 143°. 100 Tle. 90—92 vol.-0/oiger Alkohol lösen in der Kälte 0,328 Tle., bei Siedehitze 4,04 Tle. Leicht löslich in CHCl₃, CS₂, Aceton und Benzol.
- 10. β . β -Dipseudocumyl-propan(?) $C_{21}H_{28} = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot C_6H_2(CH_3)_3$ (?). B. Entsteht neben einem polymeren Harze $(C_{21}H_{28})_3$ beim Eintragen eines Gemisches aus 100 ccm reiner konz. und 50 ccm rauchender Schwefelsäure in ein abgekühltes Gemisch aus 100 ccm Allylalkohol und 1000 ccm Pseudocumol (Kraemer, Spilker, B. 24, 2788). Sehr dickflüssig. Siedet oberhalb 300° (K., S., B. 24, 2789). Liefert beim Destillieren unter Druck Dimethylanthracen, Tetramethylbenzole, Xylol und andere Produkte (K., Sr., B. 33, 2266).
- 11. $\sigma.\beta$ -Bis-[3-tert.-butyl-phenyl]-äthan, 3.3'-Di-tert.-butyl-dibenzyl $C_{22}H_{30} = (CH_3)_3C \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot C(CH_3)_3$. B. Durch Oxydation von m-tert.-Butyl-toluol mit Kaliumpersulfat, neben m-tert.-Butyl-benzaldehyd (Moritz, Wolffenstein, B. 32, 2533). Blättchen. F: 149°.
- 12. Pentaäthyl-benzyl-benzol, Phenyl-[pentaäthyl-phenyl]-methan, 2.3.4.5.6-Pentaäthyl-ditan $C_{23}H_{32}=C_8H_5\cdot CH_2\cdot C_8(C_2H_5)_5$. B. Bei 1-stdg. Erwärmen von 30 g Pentaäthylbenzol mit 12 g Benzylchlorid und etwas AlCl₃ auf 100° (Fournier, Bl. [3] 7, 654). Nadeln (aus Alkohol). F: 88—89°. Siedet oberhalb 360°. 100 Tle. Alkohol lösen bei 18° 0,9 Tle. Sehr leicht löslich in kochendem Alkohol, in Äther und kaltem Benzol.
- 13. Arnidien $C_{28}H_{42}$ oder $C_{29}H_{44}$. B. Durch Erhitzen von Arnidiolbisearbanilsäureester (Syst. No. 1625) auf 350 6 (Klobb, Bl. $_{1}$ 3] 35, 742). Nadeln (aus Äther). F: 234 6 bis 236 6 . Sublimiert bei höherer Temperatur. Leicht löslich in Benzol, sehr wenig in siedendem Alkohol. Färbt sich mit Essigsäureanhydrid und H_{2} SO $_{4}$ violett.

I. Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-16}$.

1. Kohlenwasserstoffe C₁₂H₈.

1. 1-Acetylenyl-naphthalin, a-Naphthyl-acetylen $C_{12}H_8=C_{10}H_7\cdot C:CH$. B. Aus 1¹-Chlor-l-vinyl-naphthalin (S. 586) und höchst konz. alkoh. Kali (Leroy, Bl. [3] 6, 386; C. r. 113, 1056). Durch Erhitzen von exo-Dichlor-l-äthyl-naphthalin (S. 569) mit konz. alkoh. Kali auf 110° (L., Bl. [3] 7, 648). — Flüssig. Kp₂₅: 143—144°. D: 1,057. — Wird von Schwefelsäure in Methyl-a-naphthyl-keton übergeführt. — Ag $C_{12}H_7$. Nieder-

schlag, aus α -Naphthyl-acetylen und ammoniakalischem AgNO₃. — AgC₁₂H₇ + AgNO₃. Hellgelber Niederschlag, aus α-Naphthyl-acetylen und alkoh. AgNO₃.

2. 2-Acetylenyl-naphthalin, β -Naphthyl-acetylen $C_{12}H_8=C_{10}H_7\cdot C: CH$. B. Aus 2¹-Chlor-2-vinyl-naphthalin mit alkoh. Kali (Lerox, Bl. [3] 7, 648; C. r. 113, 1058). — F: 36°. Löslich in Alkohol, Äther und Schwefelkohlenstoff. — Wird von Schwefelsäure in Methyl- β -naphthyl-keton übergeführt. — Ag $C_{12}H_7$. Farbloser Niederschlag.

HC—CH

3. Acenaphthylen

1 2 | B. Aus Acenaphthen (S. 586) beim Überleiten über rotglühendes Bleioxyd (Behr, van Dorp, B. 6, 753; A. 172, 276; Blumenthal, B. 7, 1092). — Gelbe Prismen (aus Äther). Rhombisch (Billows, Z. Kr. 37, 396; 38, 505). F: 92—93° (Be., van D.). Siedet unter teilweiser Zersetzung bei ca. 265—275° (Bl.). Brechungsvermögen: Pe. Absorptionsspektrum: Bally, Tuck, Soc. 93, 1908. — Wird von Chromsäuregemisch zu Naphthalsäure oxydiert (Be., van.D.; Bl.). Liefert mit Natriumamalgam in alkoh. Lösung Acenaphthen (Be., van D.; Bl.). Gibt, mit Wasserstoff bei 250° über Nickel geleitet. Acenaphthentetrahydrid (Padoa, Fabris, R. A. L. [5] 17 L. bei 250° über Nickel geleitet, Acenaphthentetrahydrid (PADOA, FABRIS, R. A. L. [5] 17 I, 114; G. 39 I, 331).

Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

BrC: CH B. Beim Kochen von 1.2-Dibrom-acenaphthen mit Alkohol oder alkoh. Kali (Blumenthal, B. 7, 1094).

— Flüssig. Nicht unzersetzt flüchtig. — Liefert mit 1-Brom-acenaphthylen $C_{12}H_7Br =$ Brom orangerote Blätter einer Verbindung C₁₂H₅Br₅, die bei der Oxydation-anscheinend Bromnaphthalsäure gibt.

Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

2. Kohlenwasserstoffe $C_{13}H_{10}$.

10 Tln. Methylenchlorid in ein Gemisch aus 15 Tln. Diphenyl und 1 Tl. AlCla (ADAM, 10 Th. Methylenchlorid in ein Gemisch aus 15 Th. Diphenyl und 1 Tl. AlCl₃ (ADAM, A. ch. [6] 15, 235). — Beim Durchleiten von Diphenylmethan durch ein glühendes Rohr (Graebe, B. 7, 1624; A. 174, 194). Neben 2-Oxy-diphenylmethan aus 2-Amino-diphenylmethan durch Diazotieren und Kochen des Diazoniumsulfats in wäßr. Lösung (O. Fischer, Schmidt, B. 27, 2787). — Bei der Destillation von Fluorenon über Zinkstaub (Fittig, B. 6, 187; Fittig, Schmitz, A. 193, 135). Beim Erhitzen von Fluorenon mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 150—160° (Graebe, B. 7, 1625). Aus 9-Methylen-fluoren durch Destillation über Nickelpulver im Wasserstoffstrom (Manchot, Krische, A. 337, 202). Durch Erhitzen der Fluoren-carbonsäure-(9) auf 280—290° (Delacre, Bl. [3] 27, 877). Beim Erhitzen der Chinolinsalzes der Fluoren-carbonsäure-(9) auf 160—170° (Staudinger, B. 39, 3067 Anm. 1). Beim Glühen von Fluorendicarbonsäure (Syst. No. 994) mit Kalk (Bam-Cah).

BERGER, HOOKER, A. 229, 162). Aus Fluorenylglyoxylsäure C₆H₄ CH·CO·CO₂H durch Erhitzen auf 150⁰ neben CO und CO₂ (W. WISLICENUS, DENSCH, B. 35, 760). Aus dem Äthylester dieser Säure beim Erhitzen über 200⁰, sowie bei der Einw. siedender Ätzalkalien

(W. Wi., De., B. 35, 760). — Beim Glühen von Bis-diphenylen-äthen $\frac{C_8H_4}{C_6H_4}$ C: С $\frac{C_8H_4}{C_6H_4}$ mit Zinkstaub (Graebe, v. Mantz, A. 290, 244). Bei der Destillation von Phenanthrenchinon über Cao (Anschütz, Schultz, A. 196, 44). Beim Erhitzen von Ellagsäure (Syst. No.

2843) mit Zinkstaub im Wasserstoffstrom (Barth, Goldschmiedt, B. 11, 846). Durch Destillation von Resoflavin (Syst. No. 2843) mit Zinkstaub (Herzig, Tscherne, Epstein, M.

Darst. Zur technischen Gewinnung von Fluoren verschmilzt man die festen Kohlen-wasserstoffe, die sich aus der bei 270-300° siedenden Fraktion des Steinkohlenteers ausscheiden, mit Natrium bei 180-200°, trennt die Natriumverbindung des Fluorens mechanisch von den unangegriffenen Begleitkohlenwasserstoffen, zersetzt sie mit Wasser und destilliert das abgeschiedene Fluoren im Vakuum; die Überführung des Fluorens in seine Natriumverbindung kann auch mit Natriumamid oder mit Natrium in Gegenwart von Ammoniak oder Aminen (wie Anilin) bewerkstelligt werden (Ges. f. Teerverwertung, D. R. P. 203312; 209432; C. 1908 II, 1550; 1909 I, 1915; Weissgerber, B. 41, 2915). Abscheidung des Fluorens als Kaliumverbindung durch Verschmelzen der fluorenhaltigen Kohlenwasserstoff-Gemische mit Kali: Akt.-Ges. f. Teer- u. Erdölind., D. R. P. 124150; C. 1901 II, 902; Weissgerber, B. 34, 1659. Direkte Isolierung des Fluorens auch der bei 300-320° siedenden Steinkohlenteerfraktion und Reinigung in Form der Pikrinsäureverbindung: Barbier, A. ch. [5] 7, 483). Reinigung des käuflichen Fluorens durch Umkrystallisieren aus verd. Natriumäthylatlösung: Thiele, Henle, A. 347, 296 Anm.

Fluoren krystallisiert aus Alkohol in weißen lichtbeständigen Blättchen mit schwacher Fluorescenz (FITTIG, SCHMITZ, A. 193, 136; vgl. Berthelot, A. ch. [4] 12, 223). F: 115° (Delacre, Bl. [3] 27, 878), 114° (Weissgerber, B. 34, 1660), 1113° (Ber.). Leicht sublimierbar (Ber.). Sublimationsgeschwindigkeit: Kempf, J. pr. [2] 78, 235, 256. Kp: 293-295° (korr.) (Fi., Schm.). — Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem Alkohol, in Äther, Benzol, CS₂ (Fi., Schm.), mäßig in kaltem Chloroform (Hodgkinson, Matthews, Soc. 48, 170). — Brechungsvermögen: Chilesotti, G. 30 I, 160; Armstrong, Robertson, Soc. 87, 1293. Absorptionsspektrum: Baly, Tuck, Soc. 93, 1909. Luminescenzerscheinungen im Kathodenrohr: Pochettino, R. A. L. [5] 18 II, 360. — Magnetische Rotation: Ar., Ro.

Fluoren gibt bei der Oxydation mit CrO₃ in Essigsäure Fluorenon (FITTIG, SCHMITZ, A. 193, 141; Grabbe, Rateanu, A. 279, 258; vgl. Fanto, M. 19, 584). Bei der Destillation von Fluoren über erhitztes Bleioxyd entstehen Bis-diphenylen-athan (S. 748) und Bisdiphenylen-äthylen (S. 752) (DE LA HARPE, VAN DORP, B. 8, 1049; GRAEBE, STINDT, A. 291, 2, 6; GRAEBE, V. MANTZ, B. 25, 3148) sowie 9-Methylen-fluoren (MANCHOT, KRISCHE, A. 387, 200). — Einw. von Jodwasserstoffsäure (bei 0° gesättigt) auf Fluoren bei 275°: Barbier, A. ch. [5] 7, 510; J. 1876, 418. Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor auf 250—260° erhielten Liebermann, Spiegel (B. 22, 781) und Spiegel (B. 41, 885; 42, 919) Fluorenperhydrid C₁₃H₂₂. Guye (Bl. [3] 4, 266) erhielt bei kürzerer Einw. geringerer Mengen von HI und Phosphor Fluorendekahydrid C₁₃H₂₀; Schmidt, Mezger (B. 40, 4566) und Schmidt, Fischer (B. 41, 4228) erhielten auch unter den von Liebermann, Spiegel and Schmidt, Fischer (B. 41, 4228) erhielten auch unter den von Liebermann, Spiecel angegebenen Bedingungen, ja selbst bei noch energischerer Behandlung des Fluorens mit HI und Phosphor nur Fluorendekahydrid. Fluoren läßt sich durch Erhitzen mit Wasserstoff unter 120 Atmosphären Druck bei 290° in Gegenwart von Ni_2O_3 zu Fluorendekahydrid $C_{13}H_{20}$ und zu Fluorenperhydrid reduzieren (IPATJEW, B. 42, 2093; H. 41, 764). — Beim Einleiten von Chlor in eine Chloroformlösung des Fluorens erhält man Dichlor-fluoren (Hong-KINSON, MATTHEWS, Soc. 43, 170). Dieses entsteht auch beim Leiten von Chlor in auf 1200 erhitztes Fluoren (GRAEBE, v. MANTZ, A. 290, 245). Bei längerem Einleiten von Chlor in die Lösung des Fluorens in CS₂ entsteht ein Trichlorfluoren (Holm, B. 16, 1082). Leitet man Chlor in Fluoren, das auf 250–280° erhitzt ist, so entsteht Bis-diphenylen-äthen (Gr., v. Ma., A. 290, 245). Tropft man Brom in eine stark gekühlte Chloroformlösung von Fluoren, so erhält man Brom-fluoren (F: 101–102°) (Hodg., Mat., Soc. 43, 165). Dieselbe Verbindung entsteht auch beim Einleiten von 1 Mol. Gew. Bromdampf in Fluoren bei 113–115° (Gr., v. Ma., A. 290, 238). Durch Einleiten von 2 Mol. Gew. Bromdampf bei 113-1150 entsteht 2.7-Dibrom-fluoren (Gr., v. Ma., A. 290, 239). Dieses entsteht auch aus Fluoren und 2 Mol.-Gew. Brom in CS₂(Barbier, A. ch. [5] 7, 490; Fittig, Schmitz, A. 193, 137; Werner, Egger, B. 37, 3029) oder in siedendem Chloroform bei Ausschluß des direkten Sonnenlichtes (Schmidt, BAUER, B. 38, 3765). Versetzt man eine Lösung von Fluoren in siedendem Chloroform im direkten Sonnenlicht mit 4 Mol.-Gew. Brom und kocht bis zum Aufhören der HBr-Entwicklung, so erhält man 2.6(?).7-Tribrom-fluoren (SCHMIDT, BAUER). Leitet man Bromdampf in Fluoren, das auf 240—250° erhitzt ist, so entsteht Bis-diphenylen-äthen (Gr., B. 25, 3146; Gr., v. Ma., A. 290, 240). — Beim Erhitzen von Fluoren mit Schwefel entstehen Bisdiphenylen-äthan und Bis-diphenylen-äthen (GR., B. 25, 3147; GR., v. MA., A. 290, 246). Tropft man 1 Mol. Gew. Chlorsulfonsäure in eine gut gekühlte Lösung von Fluoren in Chloroform, so erhält man Fluorensulfonsäure (Hodg., Mat., Soc. 43, 166). - Fluoren liefert mit Amylnitrit oder Äthylnitrit in Äther bei Gegenwart von Kaliumäthylat das Kaliumsalz des Fluorenonoxims (WISLICENUS, WALDMÜLLER, B. 41, 3335). In äbnlicher Weise entsteht mit Athylnitrat und Kaliumäthylat in Äther das Kaliumsalz des 9-Isonitro-fluorens (S. 628) (Wis., Wa., B. 41, 3336). Fluoren läßt sich in Eisessig durch Salpetersäure (D: 1,4) zu 2-Nitro-fluoren (Strasburger, B. 17, 107; Diels, B. 34, 1759), durch rauchende Salpetersäure zu 2.7-Dinitro-fluoren (Fittig, Schmitz, A. 193, 140) nitrieren. — Fluoren geht beim Schmelzen mit Kali in Fluorenkalium üher; gleichzeitig entsteht aber etwas Diphenyl-carbonsäure-(2) (Weger, Döring, B. 36, 878).

Beim Erhitzen von Fluoren mit Benzylchlorid und KOH auf 270° erhält man 9.9-Dibenzylfluoren (THIELE, HENLE, A. 347, 299). Beim Erhitzen von Fluoren mit Benzylchlorid und Zinkstaub entsteht 2-Benzyl-fluoren (Goldschmiedt, M. 2, 443; vgl. Fortner, M. 25, 450). Aus Fluoren, o-Xylylenbromid und KOH entsteht bei 230° Xylylenfluoren C_6H_4 CC C_1 CGH $_2$ CGH $_4$ (Fecht, B. 40, 3890). Beim Erhitzen von Fluoren mit Diphenyl-C $_6H_4$

dichlormethan auf 325° entsteht 9-Diphenylmethylen-fluoren C_6H_4 $C:C(C_6H_5)_2$ (KAUF-

MANN, B. 29, 75). — Fluoren liefert mit Benzaldehyd und Natriumäthylatlösung 9-Benzalfluoren (Thiele, B. 33, 852; Thiele, Henle, A. 347, 296). — Reagiert mit Ameisensäureäthylester in Gegenwart von Natriumäthylat in Alkohol unter Bildung von Methenyl-bisfluoren, in Gegenwart von Kaliumäthylat in absol. Äther unter Bildung von 9-Formyl-fluoren (Wislicenus, Densch, B. 35, 765; Wislicenus, Waldmüller, B. 42, 786). Kondensiert sich mit Benzoesäureäthylester in Gegenwart von Natrium zu 9-Benzoyl-fluoren (Syst. No. 658) (Werner, B. 39, 1287). Reagiert mit Benzoylchlorid und AlCl₃ unter Bildung von 2-Benzoyl-fluoren (Syst. No. 658) (Fortner, M. 23, 922; Perrier, M. 24, 591). Kondensiert sich mit Oxalsäurediäthylester in Gegenwart von Natriumäthylat zu Fluorenylglyoxylsäureester (Syst. No. 1300) (Wislicenus, B. 33, 771; Thiele, B. 33, 851). Die Kondensation mit Phthalsäureanhydrid in Gegenwart von AlCl₃ führt zu 0-Fluorenoyl-benzoesäure (Syst. No. 1304) (Goldschmiedt, Lipschtitz, B. 36, 4035; Fortner, M. 25, 450).

Fluoren löst sich in kalter konz. Schwefelsäure zunächst nicht auf; beim Erwärmen löst es sich mit schön blauer Farbe (Goldschmiedt, Lipschitz, B. 36, 4036).

Zum Nachweis von Fluoren im Phenanthren und Anthracen oxydiert man das zu untersuchende Produkt durch 6-stdg. Kochen mit Kaliumdichromat und verd. Schwefelsäure, destilliert den ausgeschiedenen Niederschlag mit Wasser und krystallisiert das mit Wasserdampf Übergegangene langsam aus Alkohol; es scheiden sich dann, neben unoxydierten Kohlenwasserstoffen, kompakte Krystalle von Fluorenon aus (Anschütz, B. 11, 1216).

Fluorennatrium. Vgl. darüber Weissgerber, B. 41, 2914. — Fluorenkalium KC₁₃H₉. B. Durch Verschmelzen äquimolekularer Mengen Fluoren und Kaliumhydroxyd bei 280° (Weissgerber, B. 34, 1659). Gelbbraune, amorphe, spröde Masse. Zieht begierig Kohlendioxyd an. Wird von Wasser unter Bildung von Fluoren zerlegt.

Verbindung von Fluoren mit Pikrylchlorid C₁₃H₁₀+(O₂N)₃C₆H₂Cl. Orangegelbe Nadeln. F: 69-70° (Liebermann, Palm, B. 8, 378). — Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

"Fluorenchinon" C₁₃H₈O₂. B. Wurde neben Fluorenon erhalten, beim Behandeln von unreinem (vgl. Fittig, Schmitz, A. 193, 142) Fluoren mit CrO₃ und Essigsäure; nach mehrstündigem Erwärmen wurde mit Wasser gefällt und der Niederschlag getrocknet und dann aus einem Gemenge von Benzol und Alkohol umkrystallisiert (BARBIER, A. ch. [5] 7, 500). — Gelbe körnige Aggregate (aus Benzol). F: 181—182° (B.). — Wäßr. schweflige Säure erzeugt bei 100° ein Reduktionsprodukt (farblose Nadeln); beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf 180° wird Fluoren regeneriert (B.).

- 9-Chlor-fluoren $C_{13}H_9Cl=\frac{C_6H_4}{C_8H_4}$ CHCl. B. Beim Erwärmen von 9-Oxy-fluoren mit PCl₅ in Benzol (Werner, Grob, B. 37, 2896). Aus 9-Oxy-fluoren mit Chlorwasserstoff in Eisessig (Staudinger, B. 39, 3061). Nadeln (aus wäßr. Alkohol). F: 90° (W., G.). Sehr leicht löslich in warmem Alkohol (W., G.). Wird in äther. Lösung durch Zink zu Bisdiphenylen-äthan reduziert (St.). Färbt sich bei längerem Stehen mit konz. Schwefelsäure blau (W., G.).
- x.x-Dichlor-fluoren $C_{19}H_9Cl_2=\frac{C_6H_3Cl}{C_4H_3Cl}$ CH₂. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von Fluoren in CHCl $_3$ (Hodgkinson, Matthews, Soc. 43, 170). Bei Behandlung von Fluoren bei 120° mit Chlor (Graebe, v. Mantz, A. 290, 245). Tafeln. F: 128°; sublimiert unzersetzt (H., M.). Wird von Chromsäure zu Dichlorfluorenon vom Schmelzpunkt 158° oxydiert (H., M.). Beim Einleiten von Chlor in eine mit etwas Jod versetzte Lösung von Dichlorfluoren in CCl $_4$ entsteht die krystallisierte Verbindung $C_{13}H_5Cl_7$; dieselbe liefert mit alkoh. Kali einen roten, bei 110° schmelzenden Körper (H., M.).
- 9.9-Dichlor-fluoren $C_{13}H_{3}Cl_{2}=\frac{C_{6}H_{4}}{C_{6}H_{4}}CCl_{2}$. B. Aus Fluorenon beim Erhitzen mit PCl_{5} (Smedley, Soc. 87, 1251). Farblose Prismen (aus Benzol). F: 103° (Sm.). Wird von

heißem Wasser heftig zersetzt (Sm.). Gibt mit alkoh. Kaliumsulfidlösung Bis-diphenylenäthen (Sm.). Löst sich in konz. Schwefelsäure zuerst farblos; die Lösung wird nach kurzem Stehen violett (Schlenk, Herzenstein, A. 372, 28 Anm.).

x.x.x-Trichlor-fluoren $C_{13}H_7Cl_3$. B. Bei längerem Einleiten von Chlor in eine Lösung von Fluoren in CS_2 (Holm, B. 16, 1082). — Blättchen. F: 147%. Schwer löslich in Alkohol und Äther.

- x-Brom-fluoren $C_{13}H_3Br = \frac{C_6H_3Br}{C_6H_4}CH_2$. B. Beim Eintröpfeln von Brom in eine stark gekühlte Lösung von Fluoren in CHCl₃ (Hodekinson, Matthews, Soc. 43, 165). Durch Einw. von Bromdämpfen (2 At.-Gew.) auf Fluoren bei $113-115^\circ$ (Graebe, v. Mantz, A. 290, 238). Nadeln. F: $101-102^\circ$; äußerst löslich in kaltem Chloroform (H., M.). Geht bei der Oxydation in x-Brom-fluorenon vom Schmelzpunkt 104° über (H., M.).
- 9-Brom-fluoren $C_{13}H_9Br = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}$ CHBr. B. Aus 9-Oxy-fluoren in Eisessig durch HBr (Staudinger, B. 39, 3061). Krystalle (aus Ligroin). F: 104°.
- 2.7-Dibrom-fluoren $C_{13}H_8Br_2 = \frac{C_6H_3Br}{C_6H_3Br}CH_2$. B. Durch Einw. von 2 Mol.-Gew. Brom auf Fluoren in CS_2 -Lösung (Fittig, Schmitz, A. 193, 137; Werner, Egger, B. 37, 3029). Durch Bromieren von Fluoren in Chloroform mit einem geringen Überschuß an Brom (Hodgkinson, Matthews, Soc. 43, 165). Aus Brom und Fluoren in siedender Chloroform-lösung unter Ausschluß des direkten Sonnenlichtes (Schmidt, Bauer, B. 38, 3765). Farblose Tafeln aus CS_2 (Fi., Schmitz; W., E.) oder Chloroform (Schmidt, B.). Monoklin prismatisch (Arzruni, A. 193, 138; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 429). F: 165° (H., M.), 164° (Schmidt, B.), 163° (W., E.), 162—163° (F., Schmitz). Fast unlöslich in kaltem Alkohol, sein leicht in Äther, leicht in kochendem Alkohol, sehr leicht in Benzol und CS_2 (H., M.; F., Schmitz). Gibt mit Chromsäure und Eisessig 2.7-Dibrom-fluorenon (H., M.). Liefert beim Glühen mit Kalk Diphenyl (Barber, A. ch. [5] 7, 492).
- 2.6 (?).7-Tribrom-fluoren $C_{13}H_7Br_3$. B. Aus 10 g Fluoren und 39 g Brom in siedender Chloroformlösung in direktem Sonnenlicht (Schmidt, Bauer, B. 38, 3765). Nadeln (aus Alkohol). F: 200°. Gibt bei der Oxydation 2.6(?).7-Tribrom-fluorenon.
- 2-Nitro-fluoren $C_{13}H_9O_2N=\frac{O_2N\cdot C_6H_3}{C_6H_4}CH_2$. B. Man löst 30 g Fluoren in 250 ccm Eisessig, fügt unter Schütteln bei ca. 50° 40 ccm Salpetersäure (D: 1,4) hinzu und erwärmt auf 80—85° (Diels, B. 34, 1759; vgl. Strasburger, B. 17, 707). Aus 7-Nitro-2-aminofluoren durch Diazotieren in alkoh.-salzsaurer Suspension und Kochen mit Alkohol (Diels, Schill, Tolson, B. 35, 3289). Nadeln (aus 50°/ $_0$ iger Essigsäure). F: 156° (korr.) (D.), 154° (St.). Gibt mit CrO $_3$ und Eisessig 2-Nitro-fluorenon (D.).
- 9-Nitro-fluoren $C_{13}H_9O_2N=\frac{C_6H_4}{C_6H_4}CH\cdot NO_2$. B. Durch kurzes Erwärmen der alkoh. Lösung des aci-9-Nitro-fluorens (s. u.) (Wislicenus, Waldmüller, B. 41, 3338). Farblose Täfelchen (aus Benzol). Schmilzt bei $181-182^0$ unter Entwicklung von Stickoxyden und Rotfärbung. Leicht löslich in Aceton und Chloroform, ziemlich leicht in Alkohol, Benzol, Eisessig, unlöslich in Wasser und Ligroin. Unlöslich in warmer wäßr. Kalilauge, löslich in Natrium- und Kaliumäthylatlösung unter Bildung der Alkalisalze der aci-Form. Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt Fluorenon. Reagiert in äther. Lösung nicht mit NH_3 . Gibt nicht die Farbenreaktionen der aci-Form mit $FeCl_3$ bezw. H_2SO_4 und Phenol. Phenylisocyanat ist ohne Einwirkung.
- aci-9-Nitro-fluoren, 9-Isonitro-fluoren $C_{13}H_9O_2N=\frac{C_6H_4}{C_8H_4}C$: NO·OH. B. Man gibt zu alkoholisch-ätherischer Kaliumäthylatlösung Fluoren und Athylnitrat in Äther, setzt das gebildete Kaliumsalz mit Natriumchlorid um und behandelt das Natriumsalz mit kalter verd. Schwefelsäure (Wislicenus, Waldmüller, B. 41, 3337). Durch Erwärmen von 9-Nitro-fluoren mit alkoh. Natrium- oder Kaliumäthylatlösung und Ansäuern der mit Wasser verd. Lösung (WI., Wa.). Grünlichgelbe Nädelchen (aus warmem, absol. Alkohol bei raschem Arbeiten). F: 132–135°. Sehr leicht löslich in Aeeton, ziemlich leicht in Alkohol, Benzol, Äther (namentlich in der Wärme), unlöslich in Petroläther und Wasser. Löslich in Kalilauge mit gelber Farbe. Liefert beim Einleiten von NH3 in die äther. Lösung sofort eine Fällung

des Ammoniumsalzes. Die alkoh. Lösung gibt mit FeCl3 eine dunkelgrüne Färbung. — Ist in fester Form wochenlang haltbar. Verwandelt sich in Alkohol beim Stehen, schnell beim Erwärmen in 9-Nitro-fluoren. Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt erhält man unter Entwicklung von Stickoxyd Fluorenon. Leitet man durch die Lösung des Kaliumsalzes in Wasser oder besser in Alkohol Luft, so erfolgt Spaltung in Fluorenon und KNO₂. Das Kaliumsalz liefert in wäßr. Lösung mit Bromwasser 9-Brom-9-nitro-fluoren. aci-9-Nitro-fluoren reagiert mit Phenylisocyanat unter stürmischer Gasentwicklung. Die bräunlichrote Lösung in konz. Schwefelsäure, gibt mit Phenol eine intensiv rote Färbung. hchrote Losung in konz. Schweiersaure, gibt int Field eine interist fore Farbung. — $NH_4C_{13}H_8O_2N$. Gelbliche Kryställchen (aus Wasser). Zersetzt sich bei $146-148^{\circ}$. — $NaC_{13}H_3O_2N + 4$ (?) H_2O . Gelbliche Schüppchen (aus heißem Wasser). Verliert das Krystallwasser im Exsiccator oder bei 95° . Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Aceton und Essigester. — $KC_{13}H_8O_2N$. Gelbe Nädelchen (aus heißem Alkohol). Frisch bereitet leicht löslich in Wasser. Zersetzt sich bei längerem Stehen an der Luft. — $AgC_{13}H_8O_2N$. Hellgelber flockiger Niederschlag. Wird am Licht rasch, im Dunkeln langsam schokoladenbraun.

9-Brom-9-nitro-fluoren $C_{13}H_8O_2NBr = \frac{C_6H_4}{C_5H_4}CBr\cdot NO_2$. B. Durch Einw. von Bromwasser auf die wäßr. Lösung des Kaliumsalzes des aci-9-Nitro-fluorens (Wislicenus, Waldmüller, B. 41, 3340). — Gelbliche Nädelchen (aus Alkohol). Schmilzt bei 107—108° und zersetzt sich dann. Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform, etwas weniger in kaltem Alkohol und Ligroin. - Beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt entsteht unter Abspaltung von Brom und Stickoxyd Fluorenon.

2.7-Dinitro-fluoren $C_{13}H_8O_4N_2=\frac{O_2N\cdot C_6H_3}{O_2N\cdot C_6H_3}CH_2$. Zur Konstitution vgl. Schultz, A. 203, 118. — Darst. Man trägt Fluoren in ein Gemisch gleicher Volume rauchender Salpetersäure und Eisessig ein (Fittig, Schmitz, A. 193, 140). — Nadeln (aus Eisessig). F: 1990 bis 2010 (F., SCHM.). Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol, ziemlich leicht in siedendem Eisessig (F., SCHM.). — Gibt bei der Oxydation 2.7-Dinitro-fluorenon (SCHU., A. 203, 104).

2. "y-Methylendiphenylen" $C_{13}H_{10} = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}CH_2$ (?). B. Entsteht neben "δ-Methylendiphenylen" (s. u.) und anderen Kohlenwasserstoffen beim Eintropfen eines äquivalenten Gemisches von Benzol und Toluol in ein dunkelrot glühendes, mit Bimsstein gefülltes Rohr (CARNELLEY, Soc. 37, 708). — Tafeln (aus Alkohol). F: 1186, wird bei 1166 wieder fest. Kp: 295°. Löslich in heißem Alkohol oder heißem Eisessig; die Lösungen haben eine schwache blaue Fluorescenz. Leicht löslich in Äther. - Gibt mit CrO3 und Essigsäure ein Chinon $C_{13}H_8O_2$ (s. u.), aber kein Keton. — Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523. " γ -Methylendiphenylenchinon" $C_{13}H_8O_2$. B. Aus " γ -Methylendiphenylen" $C_{13}H_{10}$ mit CrO_3 in Essigsäure (C., Soc. 37, 709). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 280—281°. Sublimiert, ohne vorher zu schmelzen. Kaum löslich in kaltem Alkohol, wenig in heißem.

Dibrom- γ -methylendiphenylen $C_{13}H_8Br_2$. Durch Eintragen von Brom in eine äther. Lösung des Kohlenwasserstoffes (Carnelley, Soc. 37, 710). — Krystallisiert aus Ather in Nadeln oder Oktaedern; die Nadeln wandeln sich allmählich in Oktaeder um. F: Sehr wenig löslich in Alkohol oder Äther.

3. "ô-Methylendiphenylen" $C_{13}H_{10} = \frac{C_0H_4}{C_0H_4}CH_2$ (?). B. Beim Eintropfen gleichmolekularer Mengen von Benzol und Toluol in ein dunkelrot glühendes, mit Bimsstein gefülltes Rohr, neben "p-Methylendiphenylen" (s. c.) und anderen Produkten (Carnelley, Soc. 37, 703, 710). — Tafeln. F: 205°. Kp: 320°. Wenig löslich in kaltem Alkohol. Gibt mit CrO₃ und Essigsäure ein Chinon C₁₃H₃O₂ (s. u.), aber kein Keton.
"β-Methylendiphenylene hinon" C₁₃H₃O₂. B. Aus "β-Methylendiphenylen" mit CrO₃ in Essigsäure (Carnelley, Soc. 37, 711). — Weißes Pulver. Sublimiert in Nadeln. F:

276-278°. Mäßig löslich in Eisessig.

4. Pentanthren C₁₃H₁₀. S
Bezeichnung für einen Kohlenwasserstoff: (LIEBERMANN, LANSER, B. 34, 1545).

5. Sequojen $C_{13}H_{10}$ s. bei Sequojaöl, Syst. No. 4728.

3. Kohlenwasserstoffe $C_{14}H_{12}$.

1. $a.\beta$ -Diphenyl-äthylene, symm. Diphenyläthylene, Stilben und Isostilben $C_{14}H_{12} = H \cdot C \cdot C_6H_5 \text{ (cis-Form) und } H \cdot C \cdot C_6H_5 \text{ (trans-Form)}.$ Bezifferung: $4^{\frac{1}{8'}\frac{2}{2'}} 1^{2} - CH \cdot CH - 4^{\frac{1}{6}\frac{8}{5'}\frac{2}{5'}} 4^{\frac{1}{6}} \cdot CH$

a) Stilben (Toluylen) $C_{14}H_{12}=C_{6}H_{5}\cdot CH\cdot CH\cdot C_{6}H_{5}\cdot Stilben$ besitzt nach J. Wislicenus (C. 1901 I, 464) die cis-Konfiguration, nach Bruni (R. A. L. [5] 13 I, 627), Periffer (Ph. Ch. 48, 61) und Straus (A. 342, 210) die trans-Konfiguration. — B. Aus Toluol beim Auf-Toluol Beinsen, A. 342, 210) die trans-Koniguration. — B. Aus Toluol Beim Auftropfen auf Bleioxyd, das in eisernen Röhren auf Dunkelrotglut erhitzt wird (Lorenz, B. 7, 1096; 8, 1455; vgl. Behr, van Dorp, B. 6, 754). Beim Durchleiten von Toluoldampf mit PCl₃ durch ein rotglühendes Rohr (Lange, B. 8, 502; Michaells, Lange, B. 8, 1313; Michaells, Paneck, A. 212, 203). Durch 10-tägiges Erbitzen von 2 g Schwefel und 10 g Toluol im geschlossenen Rohr auf 200° (Aronstein, van Nierop, R. 21, 448). Bei der pyrogenen Zersetzung von Benzylchlorid mittels des elektrischen Stromes (Loeb, B. 36, 3060). Aus Benzylchlorid durch Natriumphenyl, neben Diphenylmethan (ACREE, Am. 29, 593). Durch Einw. von Benzylchlorid oder -jodid auf Pyridin und Kochen des Reaktionsproduktes am Rückflußkühler, neben Toluol und anderen Produkten (Тэснтээснівавік, Ж. 34, 130; C. 1902 I, 1301). Beim Erhitzen von Benzalchlorid mit Natrium (LIMPRICHT, A. 139, 318). Beim Kochen von Benzalchlorid mit Alkohol und Zinkstaub (LIPPMANN, HAWLICZEK, J. 1877, 405). Durch Erhitzen von Phenylnitromethan mit 10°/oiger Natronlauge auf 160° (W. WISLICENUS, ENDRES, B. 36, 1194). Durch 8—10-stdg. Erhitzen der Natriumverbindung des Phenylnitroacetonitrils mit etwas weniger als der theoretischen Menge $10^{\circ}/_{0}$ iger Natronlauge auf $180-200^{\circ}$ (Ausbeute ca. $90^{\circ}/_{0}$ der Theorie) (W. Wislicenus, Endres, B. 36, 1194). Aus Dibenzyl beim Erhitzen auf 500° oder beim Durchleiten durch ein glühendes Rohr (Bar-BIER, C. r. 78, 1770; J. 1874, 359; DREHER, OTTO, A. 154, 177). Aus Dibenzyl durch Einw. von erhitztem Bleioxyd (Behr, van Dorp, B. 6, 754). Aus Dibenzyl durch Oxydation mit KClO₃ und Salzsäure (Kade, J. pr. [2] 19, 467). Durch Einleiten von Chlor in geschmolzenes Dibenzyl und nachfolgende Destillation (Kade, J. pr. [2] 19, 467). Aus Dibenzyl beim Erhitzen mit Schwefel (RADZISZEWSKI, B. 8, 758; ARONSTEIN, VAN NIEROP, R. 21, 451). Aus a.a'-Dichlor-dibenzyl mit Zinkstaub und Eisessig (Meisenheimer, Heim, A. 355, 274).

Aus a.a.a'-a'-Tetrachlor-dibenzyl beim Glühen mit Zinkstaub (Liebermann, Homeyer, B. 12, 1975). Durch Destillation von β -Chlor-a.a-diphenyl-äthan (Heff, B. 6, 1439; B. 7, 1409). Beim Glühen von β - β -Trichlor-a.a-diphenyl-äthan mit Zinkstaub (Goldschmiedt, B. 6, 990). Bei der Reduktion von β - β - β -Trichlor-a.a-diphenyl-äthan in alkoh. Lösung mit Zinkstaub und Ammoniak (am besten unter Zusatz von etwas Kupfersalz) (Elbs, Förster, J. pr. [2] 39, 299; vgl. Elbs, J. pr. [2] 47, 45). Aus β-Chlor-a.a-diphenyl-äthylen beim Destillieren über Ätzkalk (Buttenberg, A. 279, 326). Beim Erhitzen von Tolan mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 180° (Barbier, C. r. 78, 1771; A. ch. [5] 7, 522; J. 1874, 421; 1876, 366). Aus Tolan mit Natrium und siedendem Methylalkohol (Aronstein, Holle-MAN, B. 21, 2833). Aus Tolan beim Erhitzen mit Essigsäure und Zinkstaub (Ar., Ho.). — Beim Erhitzen von Benzylalkohol mit Natriumbenzylat auf 220-230°, neben Dibenzyl, Beim Ermizen von Benzylaikonol mit Natriumbenzylat auf 220—230°, neben Dibenzyl, Toluol und Benzoesäure (Gurrbet, C.r. 146, 299; Bl. [4] 3, 501; C. 1908 II, 866). Bei der Destillation von Dibenzylsulfid, neben Toluol, Thionessal (Tetraphenylthiophen) und α,β,γ,δ-Tetraphenyl-butan (Märcker, A. 136, 91; Limphicht, Schwanert, A. 145, 333; Forst, A. 178, 373; Fromm, Achert, B. 36, 538). Bei der Destillation von Dibenzyldisulfid, neben Toluol, Thionessal und α,β,γ-δ-Tetraphenyl-butan (Märcker, A. 136, 91; Fr., Ach., B. 36, 539). Aus Dibenzylsulfon durch Destillation, neben Toluol (Fr., Ach., B. 36, 545). Aus p-Nitro-phenyl-benzyl-sulfon beim Kochen mit Alkali (Fromm, Erfurt, B. 42, 3825). Aus α, Oxya β, diphenyl-sithen durch Destillation (Supproposule, Soc. 37, 205). Aug. Oxya β, Aug. Oxya β a-Oxy-a.β-diphenyl-athan durch Destillation (Sudborough, Soc. 67, 605). Aus α-Oxy-a.βdiphenyl-athan beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure (Limpricht, Schwanert, A. 155, 65). Aus Hydrobenzoin, Hydrobenzoinmethyläther oder Hydrobenzoindimethyläther durch Destillation mit Zinkstaub im Kohlendioxydstrom (IRVINE, WEIR, Soc. 91, 1386, 1390). Aus 4.4'-Dimethoxy-stilben durch Erhitzen mit Zinkstaub in einer Wasserstoffatmosphäre (IRVINE, MOODIE, Soc. 91, 542). — Beim Destillieren von Benzaldehyd mit Natrium (WILLIAMS, J. 1867, 672). Bei der Destillation von Benzalazin, neben Benzonitril und anderen Produkten (MEISENHEIMER, HEIM, A. 355, 274; vgl. CURTIUS, JAPP, J. pr. [2] 39, 45). Durch 36-stdg. Erhitzen von 15 Tln. Benzaldehyd mit 1 Tl. Schwefel im geschlossenen Rohr auf 180° (Barbaglia, Marquardt, G. 21, 202). Aus amorphem polymerem Thiobenzaldehyd durch Erhitzen auf 150—160° (Baumann, Klett, B. 24, 3310; vgl. Laurenn, B-erzelius' Jahresber. 25, 616), am besten durch Erhitzen mit Kupferpulver (Klinger, B. 9, 1896). Aus a-Trithiobenzaldehyd (Syst. No. 2952) durch Erhitzen auf 180—190° (Baumann, Klett, B. 24, 3310). Aus β -Trithiobenzaldehyd (Syst. No. 2952) durch Erhitzen mit 8—12 Tln.

reduziertem Kupfer (KLINGER, B. 10, 1878). Aus Methyl-benzyl-keton durch Reduktion mit Natriumamalgam und Destillation des Reaktionsprodukts (Errera, G. 16, 316). Beim Versetzen eines Gemisches von Methyl-benzyl-keton und Benzaldehyd mit konz. Schwefelsäure (v. Miller, Rohde, B. 23, 1073). Aus Desoxybenzoin bei der Destillation mit Zinkstaub im Wasserstoffstrom (Irvine, Weir, Soc. 91, 1386). Beim Erhitzen von Desoxybenzoin mit PBr₃ im geschlossenen Rohr auf ca. 200° (Stoermer, B. 36, 3987). Beim Erhitzen von Desoxybenzoin mit PBr₃ im geschlossenen Rohr auf ca. 200° (Stoermer, B. 36, 3987). hitzen von Desoxybenzoin mit Natriumäthylat auf 170°, neben α-Oxy-α.β-diphenyl-äthan (Sudborough, Soc. 67, 604). Beim Erhitzen von Chlorbenzyldesoxybenzoin C₆H₅·CH(CO· C_6H_5) CHCl- C_6H_5 (Syst. No. 657) auf 190 -200° , neben Benzoylchlorid (Knoevenagel, B. 26, 448). Aus Benzil bei der Destillation mit Zinkstaub im Wasserstoffstrome (IRVINE, Weir, Soc. 91, 1388). Aus Benzoin bei der Destillation mit Zinkstaub im Wasserstoffstrom (IRVINE, WEIR, Soc. 91, 1388; vgl. Jena, Limpelcht, A. 155, 90). Beim Behandeln von Benzoin mit Zinkstaub und Essigsäure (von 50%), neben anderen Verbindungen (Blank, A. 248, 7). Aus Benzoinmethyltäher durch Destillation mit Zinkstaub im Wasserstoffstrome (IEVINE, WEIR, Soc. 91, 1386). Aus 4.4'-Dimethoxy-benzoin durch Reduktion mit Zinkstaub in einer Wasserstoffatmosphäre (IRVINE, MOODIE, Šoc. 91, 542). — Beim Behandeln einer alkoh. Lösung von Thiobenzamid mit Zinkstaub und Salzsäure, neben Benzylamin, Benzoesäure und etwas Benzonitril (BAMBERGER, LODTER, B. 21, 55). Bei der Destillation von phenykssigsaurem Barium oder Blei mit Schwefel (Radziszewski, B. 6, 390; vgl. Forst, A. 178, 380). Durch Erhitzen von Benzaldehyd und Phenylessigsäure im geschlossenen Rohr auf 250° (v. Walther, J. pr. [2] 57, 111; v. Wa., Wetzlich, J. pr. [2] 61, 171). In reichlicher Menge beim Erhitzen eines Gemenges von Benzaldehyd und Phenylessigsäure mit Natriumacetat auf 250° (Michael, Am. 1, 313). Bei der Destillation von Zimtsäurephenylester (Anschütz, B. 18, 1945). Aus a-Phenyl-zimtsäurenitril durch Verseifung mit 50°/oiger Schwefelsäure (Meisenheimer, Heim, A. 355, 275). Bei der langsamen Destillation von Fumarsäurediphenylester (Anschütz, B. 18, 1948). Aus den beiden diastereoisomeren a.a. Diphenyl bernsteinsäuren (Syst. No. 993) beim Glühen mit Kalk (Franchimont, B. 5, 1049; REIMER, B. 14, 1805). Aus Dibenzyl-dicarbonsäure-(2.2') beim Glühen mit Natronkalk (Dobneff, A. 239, 65). Aus dem Calciumsalz der Diphenylmaleinsäure (Syst. No. 994) beim Glühen mit Kalk (REIMER, B. 13, 744). Bei der Destillation von α-Oxo-β.γ-diphenylbutyrolacton (ERLENMEYER jun., Lux, B. 31, 2223). — Bei der Einw. von methylalkoholischer Kalilauge auf Nitroso-benzylurethan in eisgekühlter methylalkoholischer Lösung, unter lebhafter Entwicklung von Stickstoff und Bildung von Methyl-benzylather (v. Pechmann, B. 31, 2644). Bei der trocknen Destillation von Dibenzylamin und von Tribenzylamin (Brunner, A. 151, 134). Durch Destillieren von Benzylidenbenzylhydrazin (Wohl, Oester-LIN, B. 33, 2738). — Durch Behandlung von Benzaldehyd mit Benzylmagnesiumehlorid in Ather, Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Wasser und verdünnter Schwefelsäure und Destillation des erhaltenen Produktes (Hell, B. 37, 456; Meisenheimer, Heim, A. 355, 273). Zur Darst, von Stilben vgl. Meisenheimer, Heim, A. 355, 274.

Krystalle (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (vom Rath, B. 5, 624; Boeris, R. A. L. [5] 8 I, 575, 585; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 192). F: 124° (Michaelis, Lange, B. 8, 1314). Sublimierbar; flüchtig mit Wasserdampf (Kade, J. pr. [2] 19, 467). Kp: 306—307° (kort.) (Grabbe, A. 167, 158). Kp₁₂: 166—167° (J. Wislicenus, Jahrmarkt, C. 1901 I, 463). D_{13}^{13} : 0,9703 (Beck, Ph. Ch. 48, 654). Ausdehnung: R. Schiff, A. 223, 262. — Leicht löslich in Äther und Benzol (Märcker, A. 136, 93). 100 Tle. Ather lösen bei 13° 5,585 Tle., bei 14° 7,878 Tle. 100 Tle. absol. Alkohol lösen bei 17,2° 0,882 Tle. (J. Wislicenus, Seeler, B. 28, 2696); 100 Tle. 90—92 vol.- 0 /oiger Alkohol lösen in der Kälte 1,13 Tle., bei Siedehitze 7,77 Tle. (Elbs, J. pr. [2] 47, 79). — Brechungsvermögen: Chilesotti, G. 30 I, 153. Absorptionsspektrum: Baly, Tuck, Soc. 93, 1909. — Innere Reibung: Beck, Ph. Ch. 48, 654. — Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 1765,7 Cal. (Stohmann, Kleber, Ph. Ch. 10, 412), 1773 Cal. (Ossipow, Ph. Ch. 2, 647; vgl. Berthelot, Vieille, A. ch. [6] 10, 451). — Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 69, 1225.

Stilben verwandelt sich bei andauernder Belichtung und bei Zutritt von Luft in Benzoesäure und harzige Produkte (Ciamician, Silber, B. 36, 4266; G. 34 II, 143). Bei längerem Belichten von Stilben in benzolischer Lösung entsteht dimolekulares Stilben (Ci., Si., B. 35, 4129; G. 34 II, 143). Stilben geht bei längerer Einw. ultravioletter Strahlen zum Teil in Isostilben über (Stoermer, B. 42, 4871). Zerfällt beim Durchleiten durch ein glühendes Rohr in Toluol und Phenanthren (Graefe, B. 6, 126; A. 167, 158). — Wird von Ozon bei Gegenwart von Wasser langsam zu Benzaldehyd oxydiert (Harries, B. 36, 1936). Gibt bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch Benzaldehyd und Benzoesäure (Limpricht, Schwanert, A. 145, 334; Zincke, B. 4, 839). Liefert bei der Oxydation mit Chromylchlorid in Schwefelkohlenstofflösung Benzil, Benzaldehyd und Benzophenon (Henderson, Gray, Soc. 35, 1042). Oxydation durch magnesiumsulfathaltiges Permanganat in Aceton

lösung: Straus, A. 342, 265. — Stilben geht beim Erhitzen mit konz. Jodwasserstoffsäure auf 140—150° in Dibenzyl über (I.I., Schwa., A. 145, 334). Wird von Natrium und Alkohol glatt zu Dibenzyl reduziert (Klages, B. 35, 2647). — Vereinigt sich mit Chlor in Chloroformlösung zu 2 stereoisomeren a.a'-Dichlor-dibenzylen (Zincke, B. 10, 1002 Anm.; A. 198, 135 Anm.; vgl. Laurent, Berzelius' Jahresber. 25, 620). Gibt in CS₂ mit 1 Mol.-Gew. Brom 2 stereoisomere a.a'-Dibrom-dibenzyle (F: 237° und 110—110,5°) (J. Wislicenus, Seeler, B. 28, 2694; vgl.: Limpeicht, Schwanert, A. 145, 336; Forst, Zincke, A. 182, 261). Verlauf der Addition von Brom in CHCl₃ und in CCl₃: Bauer, Moser, B. 40, 919. Gießt man 1 Mol.-Gew. Brom in eine Lösung von Stilben in Äther, so entsteht neben a.a'-Dibrom-dibenzyl (F: 237°) ein Öl, welches das bei 31° schmelzende a-Brom-stilben sowie Bromoxytoliden (nicht rein erhalten) enthält und bei weiterer Einw. von Brom Dibrom-oxytoliden (S. 633) abscheidet (Limpeicht, Schwanert, A. 153, 121). Stilben liefert mit Cblorjod-Eisessig a'-Chlor-a-jod-dibenzyl (Ingle, C. 1902 I, 1401). Über die Jodzabl des Stilbens vgl. ferner: Ingle, C. 1904 II, 503). — Bei der Einw. der aus konz. Salpetersäure und arseniger Säure entstehenden Stickoxyde auf in Äther gelöstes Stilben entstehen Stilbennitrosit C₁₄H₁₂O₃N₂ (s. u.) und die bei 150—152° schmelzende Modifikation des a.a'-Dinitro-dibenzyls; die Einw. von NO₂ ergibt ein Gemisch der beiden stereoisomeren Modifikationen des a.a'-Dinitro-dibenzyls (J. Schmidt, B. 34, 623, 3536; D. R. P. 126798; C. 1902 I, 81). Stilben addiert Nitrosylchlorid unter Bildung von Stilbennitrosylchlorid C₁₄H₁₂ONCl (s. u.) (Tilden, Forster, Soc. 65, 327). Einw. von rauchender Salpetersäure auf Stilben in äther. Lösung: Lorenz, B. 7, 1097; Lo., Blumenthal, B. 8, 1050. Stilben liefert mit Schwefelwasserstoff bei 260° sowie beim Erhitzen mit Schwefel auf 250° Toluol und Tetraphenylthiophen (Fromm, Achert, B. 34, 541, 541; vgl. Baumann, Klett, B. 24, 3311).

B. 36, 541, 543; vgl. Baumann, Klett, B. 24, 3311).

Verbindung von Stilben mit Pikrylchlorid C₁₄H₁₂+(O₂N)₃C₆H₂Cl. B. Aus den Komponenten beim Vermischen der alkoh. Lösungen (Liebermann, Palm, B. 8, 378) oder durch Zusammenschmelzen (Bruni, Ch. Z. 30, 568). Dunkelgelbe Nadeln. F: 70-71°

(L., P.).

Dimolekulares Stilben $C_{28}H_{24}$. B. Durch längeres Belichten einer Lösung von Stilben in Benzol (CIAMICIAN, SILBER, B. 35, 4129; G. 34 II, 143). — Prismen. F: 163°. Ziemlich löslich in siedendem Eisessig, Äther, Benzol, kaum in Alkohol. Wird von KMnO₄ nicht oxydiert.

Stilbennitrosylchlorid $C_{14}H_{12}ONCl$. B. Durch Einleiten von NOCl in ein Gemisch aus Stilben und CHCl₃ bei -10^{6} (Tilden, Forster, Soc. 65, 327). — Amorph. F: 138° bis 139° (Zers.).

Stilbennitrosit $C_{14}H_{12}O_3N_2 = \frac{C_6H_5 \cdot CH \cdot NO}{C_6H_5 \cdot CH \cdot NO}O$ oder $\frac{C_6H_5 \cdot CH \cdot NO}{C_6H_5 \cdot CH \cdot NO}O$ $\frac{C_6H_5 \cdot CH \cdot NO}{C_6H_5 \cdot CH \cdot$

Oxytoliden $C_{14}H_{10}O_2$. B. Aus dem Öl, das bei Einw. von 1 Mol.-Gew. Brom auf eine äther. Stilbenlösung neben a.a'-Dibrom-dibenzyl entsteht und das neben a-Brom-stilben (F: 31°) Bromoxytoliden (nicht rein gewonnen) enthält, durch Behandlung mit Natriumamalgam in Alkohol (Limpricht, Schwanert, A. 153, 122). Aus Dibrom-oxytoliden (S. 633) mit Natriumamalgam (L., Sch.). — Blätter (aus Alkohol). F: 172°. Destilliert unzersetzt. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in eißem und in Äther. — Reduzierende Stoffe (HI, Zink und Salzsäure, Natriumamalgam) sind ohne Einw. Löst sich in konz. Schwefelsäure unter Bildung einer Sulfonsäure. Mit PCl_5 entstehen Mono-, Tri- und Pentachlor-oxytoliden (s. u.). Brom gibt in äther. Lösung Dibromoxytoliden. Wird von alkoh. Kali nicht angegriffen.

Chlor-oxytoliden $C_{14}H_9O_2Cl.$ B. Durch Erwärmen von 5 Tln. Oxytoliden mit 6 Tln. PCl_5 (Limpricht, Schwanert, A. 153, 127). — Blättehen (aus Alkohol). F: 57—58°. Leicht löslich in Benzol, Äther, Eisessig und heißem Alkohol.

Trichlor-oxytoliden C₁₄H₇O₂Cl₃. B. Durch Erhitzen von Chlor-oxytoliden mit ca. 2 Tln. PCl₅ und mit POCl₃ im geschlossenen Rohr auf 170° (L., Sch., A. 153, 128). — Nadeln. F: 87°. Leicht löslich in Benzol, Äther, heißem Eisessig und heißem Alkohol.

Pentachlor-oxytoliden $C_{14}H_5O_2Cl_5$. B. Durch Erhitzen von Trichlor-oxytoliden mit überschüssigem PCl_5 auf 180° (LIMPRICHT, SCHWANERT, A. 153, 128). — Nadeln. F: 187°

bis 190°. Leicht löslich in Benzol und heißem Eisessig, schwer in Äther und noch schwerer in heißem Alkohol. Wird von PCl_5 bei 190° nicht verändert.

Dibrom-oxytoliden $C_{14}H_8O_2Br_2$. B. Aus Stilben in äther. Lösung mit überschüssigem Brom (Limpricht, Schwanert, A. 153, 122). Aus Oxytoliden mit Brom in Äther (L., Sch.). Aus dem Öl, das bei Einw. von 1 Mol.-Gew. Brom auf eine äther. Lösung von Stilben neben a.a'-Dibrom-dibenzyl entsteht und das neben a-Brom-stilben (F: 31°) Brom-oxytoliden (nicht rein gewonnen) enthält, durch weiteren Zusatz von Brom (L., Sch.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 121°. Destilliert unzersetzt. Leicht löslich in CS₂, Äther und heißem Alkohol, schwer in kaltem. — Liefert mit Natriumamalgam in alkoh. Lösung Oxytoliden. Brom gibt Substitutionsprodukte. Beim Erhitzen mit alkoh. Kali auf 200° tritt alles Brom als KBr aus.

b) Isostilben C₁₄H₁₂ = C₈H₅·CH:CH·C₆H₅. Isostilben besitzt nach J. Wislicenus (C. 1901 I, 464) die trans-Konfiguration (vgl. dazu S. 630), nach Bruni (R. A. L. [5] 13 I, 627), Pfeiffer (Ph. Ch. 48, 61) und Straus (A. 342, 210) die cis-Konfiguration, — B. Durch Einw. ultravioletter Strahlen auf Stilben (Stoermer, B. 42, 4871). Aus dem niedrig schmelzenden α-Brom-α-β-diphenyl-äthylen (S. 635) durch Reduktion, am besten mit Zinkstaub und siedendem 90% alkohol (J. Wislicenus, Jahrmarkt, C. 1901 I, 463). Bei der Einw. von Thiophenolnatrium auf das bei 110—110,5° schmelzende α-α'-Dibrom-dibenzyl durch Erwärmen der alkoh., mit etwas Benzol versetzten Lösung auf dem Wasserbade, neben Diphenyldisulfid (Otto, Stoffel, B. 30, 1799). Aus 9 g Tolan in 200 ccm Alkohol beim Kochen mit 10 g verkupfertem Zinkstaub unter Lichtabschluß (Straus, A. 342, 261). — Farbloses Öl, Hat, besonders in verd. Zustand, einen blütenähnlichen Geruch (Str.). Kp₂₁: 142—143° (Str.); Kp₁₂: 139—145° (W., J.). — Lagert sich beim Erhitzen auf ca. 170—178° in Stilben um (Str.). Geht auch im Sonnenlicht und in Gegenwart von Spuren Brom oder Jod leicht in Stilben über (W., J.). Liefert bei der Oxydation mit einer Magnesiumsulfat enthaltenden Permanganatlösung in Alkohol Benzoin (Str.). Gibt mit Brom in äther. Lösung wesentlich das bei 237° schmelzende Dibrom-dibenzyl (O., Sto.). Gibt man im Dunkeln und unter Kühlung Isostilben in CS₂ zu überschüssigem Brom, so entsteht als Hauptprodukt das bei 110—110,5° schmelzende α-α'-Dibrom-dibenzyl (W., J.).

c) Substitutionsprodukte von a. \(\beta - Diphenyl-\text{\text{"athylenen.}} \)

Entsprechend der Originalliteratur werden die hier aufgeführten Verbindungen als substituierte Stilbene bezeichnet, ohne daß aber über ihre sterische Zugehörigkeit zum Stilben oder Isostilben etwas ausgesagt werden soll.

a-Phenyl-β-[2-chlor-phenyl]-äthylen, 2-Chlor-stilben $C_{14}H_{11}Cl = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_4Cl$. B. Aus β-Chlor-a-phenyl-β-[4-chlor-phenyl]-propiophεnon $C_6H_4Cl \cdot CHCl \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5$ durch Destillation unter 22 mm Druck, neben Benzoylchlorid (Klages, Tetyner, B. 35, 3970). — Nadeln (aus wenig Alkohol). F: 40°. Kp₂₂: 195°. — Das Dibromid bildet Nadeln vom Schmelzpunkt 176°.

a-Phenyl-β-[4-chlor-phenyl]-äthylen, 4-Chlor-stilben $C_{14}H_{11}Cl = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_4Cl$. B. Aus p-Chlor-phenylessigsäure und Benzaldehyd bei 300° (v. Walther, Wetzlich, J. pr. [2] 61, 196). Aus p-Chlor-benzaldehyd und Phenylessigsäure bei 250° (v. Wal, Raetze, J. pr. [2] 65, 283). — Blättchen (aus Eisessig). F.: 129° (v. Wal, Wel), 127° (v. Wal, R.). Leicht löslich in Äther und heißem Alkohol (v. Wal, Wel).

Flüssiges a-Chlor-a- β -diphenyl-äthylen, flüssiges a-Chlor-stilben (,,a-Chlor-stilben") $C_{14}H_1Cl=C_6H_5\cdot CH:CCl\cdot C_6H_5$. B. Aus dem a.a'-Dichlor-dibenzyl vom Schmelzpunkt 191—193° mit alkoh. Kali (1 Mol.-Gew.) (Laurent, Berzelius' Jahresber. 25, 621). Beim Behandeln von Desoxybenzoin mit PCl₅ (ZININ, A. 149, 375). — Öl. — Geht beim Erhitzen in das feste a-Chlor-stilben (s. u.) über (Suddorgh, B. 25, 2237; vgl. Sac. 71, 220). Wird von Natriumamalgam in Stilben übergeführt (Z.). Gibt mit alkoh. Kali Tolan (Z.).

Festes a-Chlor-a. β -diphenyl-äthylen, festes \hat{a} -Chlor-stilben (" β -Chlorstilben") $C_{14}H_{11}Cl = C_6H_5$: CH:CCl·C $_6H_5$. B. Beim Kochen von flüssigem a-Chlor-stilben (SUDBOROUGH, B. 25, 2237; Soc. 71, 220). Aus Desoxybenzoin durch Erwärmen mit PCl $_5$ und nachfolgende Destillation des Reaktionsproduktes im Vakuum (Su., Soc. 71, 220). — Farblose Tafelin. F: 53—54° (Su.). Siedet bei 320—324° unter schwacher Zersetzung (Su.). Leicht löslich in heißem Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Eisessig, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser (Su.). — Wird durch Natriumamalgam in Stilben verwandelt (Su.). Gibt durch Einw. von salpetriger Säure a-Chlor-a.a'-dinitro-dibenzyl neben dem a.a'-Dinitro-diphenyläthylen vom Schmelzpunkt 104—105° (Su.; J. SCHMIDT, D. R. P. 126798; C. 1902 I, 81). Liefert mit alkoh. Kali Tolan (Su., Soc. 71, 221).

 $a.\beta$ -Bis-[2-chlor-phenyl]-äthylen, 2.2'-Dichlor-stilben $C_{14}H_{10}Cl_2=C_6H_4Cl\cdot CH$: CH·C₆H₄Cl. B. Beim Erhitzen von $a.\beta$ -Bis-[2-chlor-phenyl]-äthan mit Kupferpulver auf 105° (GILL, B. 26, 651). Beim Erhitzen von 25 g o-Chlor-benzalchlorid (S. 300) mit 35 g Kupferpulver und 35 g Sand auf 105° (G.). — Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 97°. Siedet gegen 220°. Leicht löslich in Äther, CHCl₃, CS₂ und Benzol, reichlich in Alkohol, schwer in Petroläther. — Wird von Natrium bei 190° nicht verändert.

Hochschmelzendes αβ-Dichlor-αβ-diphenyl-āthylen, hochschmelzendes α.α΄-Dichlor-stilben (,α-Tolandichlorid'') C₄H₁₀Cl₂ = C₆H₅·CCl:CCl·C₆H₅. B. Aus Benzalchlorid bei der Zersetzung durch einen rotglübenden Platindraht, neben dem niedrigschmelzenden α.α΄-Dichlor-stilben (s. u.) (Loeb, B. 36, 3060; Z. El. Ch. 9, 906). Durch Erwärmen von Benzotrichlorid mit Kupferpulver und nachfolgende Destillation des mittels Benzols isolierten Reaktionsproduktes, neben dem niedrigschmelzenden α.α΄-Dichlor-stilben (HANHART, B. 15, 899; vgl. Onuprowicz, B. 17, 835). Aus Benzotrichlorid bei der Zersetzung durch einen rotglühenden Platindraht, neben dem niedrigschmelzenden α.α΄-Dichlor-stilben (Loeb). Beim Erwärmen von α.α΄-Δ'-Trichlor-dibenzyl mit alkoh. Kali, neben dem niedrigschmelzenden α.α΄-Dichlor-stilben (Sudborough, Soc. 71, 221). Durch Reduktion des α.α.α΄-α΄-Tetrachlor-dibenzyls mit Zink und Alkohol, neben dem niedrigschmelzenden α.α΄-Dichlor-stilben (Sudborough, Soc. 71, 221). Durch Reduktion des α.α.α΄-α΄-Tetrachlor-dibenzyls mit Zink und Alkohol, neben dem niedrigschmelzenden α.α΄-Dichlor-stilben (Zinn, B. 4, 289; Blank, A. 248, 22; Ilberemann, Homeyer, B. 12, 1973), und zwar entstehen bei dieser Reaktion auf 1 Tl. hochschmelzendes etwa 2 Tle. niedrigschmelzendes α.α΄-Dichlorstilben (Blank, A. 248, 26; vgl. Eiloart, Am. 12, 243). Durch Reduktion von α.α.α΄-α΄-Tetrachlor-dibenzyl mit Eisessig und Eisenpulver, neben dem niedrigschmelzenden α.α΄-Dichlorstilben (Limpricht, Schwaner, B. 4, 379). Durch Einleiten von Chlor in eine Chloroformiösung von Tolan (Liebermann, Homeyer, B. 12, 1974). Durch Destillation des niedrigschmelzenden α.α΄-Dichlor-stilbens (Limpricht, Schwaner, B. 4, 379; Blank, A. 248, 18); und zwar wandeln sich bei der Destillation ca. 32°0 des niedrig schmelzenden α.α΄-Dichlor-stilbens in das hochschmelzende um (Eiloare, Am. 12, 239). — Tafeln (aus Alkohol). F: 153° (Zi. Lim., Schw.), 150° (Marckwald, Karczae, B. 40, 2995), 143° (Lie., Ho.; Blank, A. 248, 17). Kp_{H3}: 183° (Blank, A. 248, 19).

Niedrigschmelzendes $a.\beta$ -Dichlor- $a.\beta$ -diphenyl-äthylen, niedrigschmelzendes a.a'-Dichlor-stilben (" β -Tolandichlorid") $C_{14}H_{10}Cl_2=C_6H_5$ -CCl·CCl·C $_6H_5$. B. Entsteht bei der Destillation des hochschmelzenden a.a'-Dichlor-stilbens (Limpriority, Schwanert, B. 4, 379; Blank, A. 248, 18); und zwar wandeln sich bei der Destillation ca. 68 $^{\circ}$ 0 des hochschmelzenden a.a'-Dichlor-stilbens in das niedrigschmelzende um (EILOART, Am. 12, 239). Beim Erhitzen von a.a.a'. a'-Tetrachlor-dibenzyl mit der gleichen Menge Kupfer auf 160 $^{\circ}$ (ONU-FROWICZ, B. 17,8 35). Weitere Bildungsweisen s, o. bei dem hochschmelzenden a.a'-Dichlorstilben. — Nadeln. F: 63 $^{\circ}$ (Zinin, B. 4, 289). Kp₁₈: 178 $^{\circ}$ (Blank, A. 248, 19). 100 Tle. absol. Alkohol lösen bei 24,4 $^{\circ}$ 10,51 Tle. (Ei.). Leicht löslich in Ather (Z.). Molekulares Brechungsvermögen: Brühl, B. 29, 2906. — Geht beim Erhitzen teilweise in das hochschmelzende a.a'-Dichlor-stilben über (Li., Sch.; Bl.); und zwar wandeln sich bei der Destillation ca. 32 $^{\circ}$ 0 des niedrigschmelzenden a.a'-Dichlor-stilbens in das hochschmelzende um (Ei.). Wird in alkoh. Lösung durch Natriumamalgam in Tolan übergeführt (Zi.; vgl. Hanhart, B. 15, 900). Liefert (im Gemisch mit dem hochschmelzenden Isomeren) beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf 170 $^{\circ}$ 0 Dibenzyl (H.). Wird von Zinkstaub und Alkohol viel langsamer angegriffen als das hochschmelzende a.a'-Dichlor-stilben (El.). Nimmt in äther. Lösung kein Brom auf (L., Sch.). Gibt mit alkoh. Kali bei 180 $^{\circ}$ 0 Tolan (L., Sch.). Bleibt beim Erhitzen mit Silberacetat und Eisessig zum größten Teil unverändert, geht aber zum Teil in das hochschmelzende Isomere über (L., Sch.).

x.x-Dichlor-stilben $C_{14}H_{10}Cl_2$. B. Durch Einleiten von überschüssigem Chlor in geschmolzenes Dibenzyl (Kade, J. pr. [2] 19, 466). — Nadeln oder Blättchen. F: 170°. Leicht löslich in warmem Alkohol oder Äther.

a-Chlor-a.β-bis-[2-chlor-phenyl]-äthylen, 2.2′.α-Trichlor-stilben $C_{14}H_9Cl_3=C_6H_4Cl\cdot CH:CCl\cdot C_6H_4Cl$. B. Beim Erhitzen von 2.2′.α.α′·Tetrachlor-dibenzyl mit alkoh. Kali auf 100° (Ghll, B. 26, 652). — Schüppchen (aus Äther). F: 66°.

Hochschmelzendes a.β-Dichlor-a.β-bis-[2-chlor-phenyl]-äthylen, hochschmelzendes 2.2'.a.a'-Tetrachlor-stilben $C_{14}H_4Cl_4=C_6H_4Cl\cdot CCl\cdot CCl\cdot C_6H_4Cl\cdot B$. Aus 2.2'-Dichlor-tolan beim Sättigen der warmen Chloroformlösung mit Chlor, neben dem niedrigschmelzenden 2.2'.a.a'-Tetrachlor-stilben; man trennt die beiden Modifikationen durch Krystallisation aus Petroläther, in welchem die hochschmelzende schwerer als die niedrigschmelzende löslich ist (Fox, B. 26, 656). Bei 25-stdg. Kochen einer Lösung von 40 g o-Chlorbenzotrichlorid (S. 302—303) in 60 g Benzol mit 30 g Kupferpulver, neben dem niedrigschmelzenden 2.2'.a.a'-Tetrachlor-stilben (s. u.) (F., B. 26, 653). — Nadeln (aus Petroläther). F: 172°. Siedet bei 354° unter teilweisem Übergang in die niedrigschmelzende Form. Kp₁₆: 209°. 100 Tle. Petroläther lösen 0,3546 Tle. Substanz. — Beim Erhitzen mit Zinkstaub entsteht 2.2'-Dichlor-tolan.

Niedrigschmelzendes $a.\beta$ -Dichlor- $a.\beta$ -bis-[2-chlor-phenyl]-äthylen, niedrigschmelzendes 2.2'.a.a'-Tetrachlor-stilben $C_{14}H_8Cl_4=C_6H_4Cl\cdot CCl\cdot C_6H_4Cl\cdot B$. siehe im vorangehenden Artikel. — Tafeln (aus Petroläther). F: 129° (Fox, B. 26, 654). Siedet bei 353-356°, dabei zum Teil in die hochschmelzende Form übergehend; destilliert bei 18 mm Druck unverändert. 100 Tle. Petroläther lösen 1,9881 Tle. Substanz. — Beim Erhitzen mit Zinkstaub entsteht 2.2'-Dichlor-tolan.

Hochschmelzendes α-Brom-αβ-diphenyl-äthylen, hochschmelzendes α-Bromstilben $C_{14}H_{11}Br = C_6H_5$ · CH: CBr· C_6H_5 . Hat nach Pfeiffer (Ph. Ch. 48, 60) trans-Konfiguration. — B. Aus dem hochschmelzenden α.α'-Dibrom-dibenzyl durch Destillation (Limpeicett, Schwanert, A. 145, 336; 155, 71). Aus dem niedrigschmelzenden α.α'-Dibrom-dibenzyl bei vorsichtiger Behandlung mit 1 Mol.-Gew. absol. alkoh. Kali (Wislicenus, Seeler, B. 28, 2699). Beim Eintropfen von 1 Mol.-Gew. Brom in eine 40—50° warme wäßr. Lösung von α-phenyl-zimtsaurem Natrium (Müller B. 26, 664). Aus dem niedrigschmelzenden α-Brom-stilben (s. u.) bei wiederholter Destillation im luftverdünnten Raum oder bei längerem Erhitzen auf 200° (W., Se.). — Blättchen (aus Alkohol). F: 31° (W., Se.). — Wird von Natriumamalgam in alkoh. Lösung in Stilben übergeführt (L., Sch., A. 155, 72). Liefert beim Erhitzen mit Wasser auf 180—190° Desoxybenzoin (L., Sch., A. 155, 60). Wird von alkoh. Kali viel leichter in HBr und Tolan zerlegt als das niedrigschmelzende α-Brom-stilben (W., Se.). Einw. von Silberacetat: L., Sch., A. 155, 73.

Niedrigschmelzendes a-Brom- $a\beta$ -diphenyl-äthylen, niedrigschmelzendes a-Brom-stilben $C_{14}H_{11}Br = C_{\theta}H_{5}\cdot CH: CBr\cdot C_{\theta}H_{5}$. Hat nach Preiffer (Ph. Ch. 48, 60) cis-Konfiguration. — B. Aus dem hochschmelzenden a.a'-Dibrom-dibenzyl bei vorsichtiger Behandlung mit 1 Mol.-Gew. absolut-alkoholischer Kalilauge (Wislicenus, Seeler, B. 28, 2699; W., Jahrmarkt, C. 1901 I, 463). — Erstarrt im Kohlensäure-Äther-Gemisch und schmilzt bei $+19^{\circ}$ (W., J.). — Geht bei mehrmaliger Destillation im luftverdünnten Raume fast vollständig in das hochschmelzende a-Brom-stilben über (W., S.). Liefert bei der Reduktion hauptsächlich Isostilben (W., J.). Wird von alkoh. Kali viel schwerer in HBr und Tolan zerlegt als die hochschmelzende Modifikation (W., S.).

Verbindung $C_{14}H_{12}O$. B. Man läßt auf a-Brom-stilben in feuchtem Alkohol bei 60° unter Schütteln wiederholt frisches Silberoxyd einwirken (IRVINE, WEIR, Soc. 91, 1393).

- Nadeln (aus CCl₄). F: 115-120°.

a-Chlor-β-brom-a.β-diphenyl-äthylen, a'-Chlor-a-brom-stilben $C_{14}H_{10}ClBr = C_{6}H_{5} \cdot CCl \cdot CBr \cdot C_{6}H_{5}$. B. Durch alkoh. Kali aus a-Chlor-a.a'-dibrom-dibenzyl (Sudbohough, Soc. 71, 222). — Farblose Prismen. F: 173—174°. Schwer löslich in Alkohol.

a.β-Bis-[4-brom-phenyl]-äthylen, 4.4'-Dibrom-stilben $C_{14}H_{10}Br_2 = C_6H_4Br\cdot CH:$ CH: C_8H_4Br . B. Aus der Natriumverbindung des p-Brom-phenylisonitromethans oder der Natriumverbindung des p-Brom-phenylisonitroacetonitrils beim Erhitzen mit verd. Natronlauge im geschlossenen Rohr auf 150–160° (WISLICENUS, ELVERT, B. 41, 4130). — Blättchen (aus Alkohol). F: 208–210°. Leicht löslich in Benzol, ziemlich schwer in Alkohol. — Addiert in Alkohol 1 Mol.-Gew. Brom.

Hochschmelzendes a.β-Dibrom-a.β-diphenyl-äthylen, hochschmelzendes a.a'-Dibrom-stilben ("a-Tolandibromid") $C_{14}H_{10}Br_2 = C_6H_5 \cdot CBr \cdot C_6H_5$. B. Beim Eintragen von Brom in eine ätherische Tolanlösung in überwiegender Menge, neben niedrigschmelzendem a.a'-Dibrom-stilben (S. 636) (Limpeicht, Schwanert, B. 4, 379; vgl. A. 145, 348).

Bromwasser in heißer alkoh. Lösung (Stollé, Münch, Kind, J. pr. [2] 70, 439). Aus dem niedrigschmelzenden a.a'-Dibrom-stilben bei der Destillation oder bei mehrstündigem

Erhitzen mit Wasser auf 170—180° (L., Sch., B. 4, 380). — Schüppehen oder Nadelm F: 205—206° (Buttenberg, A. 279, 329), 200—205° (L., Sch., A. 145, 348). Mit Wasserdampf etwas flüchtig (Otto, J. pr. [2] 53, 11 Anm.). Schwer löslich in Äther und heißem Alkohol (L., Sch., A. 145, 348). — Geht bei mehrstündigem Erhitzen mit Wasser auf 170—180° zum Teil in das niedrigschmelzende α.α'-Dibrom-stilben über (L., Sch., B. 4, 380). Gibt, mit alkoh. Kali auf 120° erhitzt, Tolan (L., Sch., B. 4, 380; A. 145, 349). Gibt bei andauerndem Erhitzen mit Wasser auf 200° Tolan und Benzil (L., Sch., B. 4, 380). Liefert bei der Behandlung mit Natriumamalgam Tolan (L., Sch., B. 4, 380). Beim Erhitzen mit Silberacetat und Eisessig auf 120° erhält man α'-Brom-α-acetoxy-stilben (Syst. No. 540) neben Benzil und Tolan; läßt man die Temperatur auf 140—150° steigen, so bilden sich nur Tolan und Benzil (L., Sch., B. 4, 380). Gibt beim Erhitzen mit Thiophenolnatrium und Alkohol auf ca. 105° Tolan und Diphenyldisulfid (O., J. pr. [2] 53, 14). Liefert bei 12-stdg. Erhitzen mit benzolsulfinsaurem Natrium und Alkohol unter Zusatz von etwas Benzol auf 230° Tolan, Benzil, Benzolsulfonsäure, Benzolthiosulfonsäure-phenylester und andere Produkte (O., J. pr. [2] 53, 10).

Niedrigschmelzendes $a\beta$ -Dibrom- $a\beta$ -diphenyl-äthylen, niedrigschmelzendes $a\alpha'$ -Dibrom-stilben (" β -Tolandibromid") $C_{14}H_{10}Br_2 = C_6H_5 \cdot CBr \cdot C_8H_5$. B. Beim Eintragen von Brom in eine äther. Tolanlösung, neben dem in größerer Menge entstehenden hochschmelzenden $a\alpha'$ -Dibrom-stilben (Limpricht, Schwanert, B. 4, 379). Aus α -Chlor- $a\alpha'$ -dibrom-dibenzyl beim Kochen mit alkoh. Kali (Suddorough, B. 4, 379). Aus a-Chlor- $a\alpha'$ -dibrom-dibenzyl beim Kochen mit alkoh. Kali (Suddorough, B. 4, 379). Aus dem hochschmelzenden $a\alpha'$ -Dibrom-stilben bei mehrstündigem Erhitzen mit Wasser auf 170—180° (L., Sch.). Mit Wasserdampf etwas flüchtig (Otto, B. 4, 380). — Spröde Nadeln. F: B-Ch. Sch.). Mit Wasserdampf etwas flüchtig (Otto, B-Ch.) Pr. [2] 53, 11 Anm.). Leicht löslich in Alkohol und Ather (O.). — Geht bei mehrstündigem Erhitzen mit Wasser auf 170—180° oder bei der Destillation zum Teil in das hochschmelzende B-Ch. Bein Erhitzen mit Wasser auf 200° Tolan und Benzil (L., Sch.). Gibt bei andauerndem Erhitzen mit Wasser auf 200° Tolan und Benzil (L., Sch.). Liefert bei der Behandlung mit Natriumamalgam Tolan (L., Sch.). Beim Erhitzen mit Silberacetat und Eisessig auf 120° erhält man A-Brom-A-acetoxy-stilben (Syst. No. 540) neben Benzil und Tolan (L., Sch.). Gibt beim Erhitzen mit Thiophenolnatrium und Alkohol im Kochsalzbade Tolan und Diphenyldisulfid (O., A-B-Ch.) Liefert beim Erhitzen mit benzolsulfinsaurem Natrium und Alkohol unter Zusatz von etwas Benzol auf 120—125° Tolan und Benzolthiosulfonsäure-phenylester neben dem hochschmelzenden A-Cibrom-stilben (O., A-B-Cibrom-stilben (O., A-B-Ci

 $a\beta$ -Dijod- $a\beta$ -diphenyl-äthylen, aa'-Dijod-stilben $C_{14}H_{10}I_2 = C_6H_5 \cdot CI \cdot CI \cdot C_6H_5 \cdot B$. Durch Erhitzen von Tolan mit festem Jod (E. Fischer, A. 211, 233). — Rosafarbene Blättchen (aus $CHCl_3$). Sehr schwer löslich in Alkohol, etwas leichter in heißem Chloroform. — Zerfällt beim Erhitzen für sich oder beim Erwärmen mit alkoh. Ammoniak auf 100^0 glatt in Tolan und Jod.

α-Phenyl-β-[2-nitro-phenyl]-äthylen, 2-Nitro-stilben $C_{14}H_{11}O_2N=C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Beim Kochen des Diazoniumsulfats aus 2-Nitro-4-amino-stilben mit Alkohol und etwas Schwefelsäure (Sachs, Hilfert, B. 39, 902). Aus dem Diazoniumchlorid aus 2-Nitro-4-amino-stilben in alkoh. Suspension und alkal. Zinnoxydullösung bei 0° (Pfeliffer, Monath, B. 39, 1305). Aus 2-Nitro-4-hydrazino-stilben mit Eisenchloridlösung (S., H.). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 78° (P., M.), 76° (S., H.). Leicht löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln, schwer in Ligroin (P., M.).

a-Nitro- $a\beta$ -diphenyl-äthylen, a-Nitro-stilben, Benzal-phenylnitromethan $C_{14}H_{11}O_2N=C_6H_5\cdot CH:C(NO_2)\cdot C_6H_5$. B. Aus Phenylnitromethan und Benzaldehyd in Alkohol bei Gegenwart von Methylammoniumcarbonat (Knoevenagel, Walter, B. 37, 4508). Aus den beiden stereoisomeren a.a'-Dinitro-dibenzylen (S. 604) mit I Mol. Natriummethylat in methylalkoh. Lösung (Meisenheimer, Heim, A. 355, 275). Aus den beiden stereoisomeren a'-Nitro-a-methoxy-dibenzylen (Syst. No. 539) beim Ansäuern der alkal. Lösung mit starker Salzsäure in der Wärme (M., H.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 75° (K., W.). — Geht mit methylalkoholischer Natriummethylatlösung in das Natriumsalz des aci-a'-Nitro-a-methoxy-dibenzyls $C_6H_5\cdot CH(O\cdot CH_3)\cdot C(:NO_2Na)\cdot C_6H_5$ über (M., H.).

a-Phenyl-β-[2.4-dinitro-phenyl]-äthylen, 2.4-Dinitro-stilben $C_{14}H_{10}O_4N_2 = C_6H_5$. CH: CH·C₈H₃(NO₂)₂. B. Durch Erhitzen von 27 g 2.4-Dinitro-toluol mit 18 g Benzaldehyd und 30 Tropfen Piperidin auf 160—170° und 2-stdg. Erhalten der Schmelze bei 130—140° (THIELE, ESCALES, B. 34, 2843; BAYER & Co., D. R. P. 124681; C. 1901 II, 1029). — Hellgelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 139—140° (Th., E.). In heißem Eisessig leicht löslich, in kaltem Eisessig schwer löslich, in Alkohol sehr wenig löslich (B. & Co.). Löst sich in alkoh. Kalilauge mit grüner Farbe, die beim Kochen in rotbraun übergeht (TH., E.). — Geht bei der

Belichtung in fester Form oder in Lösung in die dimere Verbindung $(C_{14}H_{10}O_4N_2)_2$ (s. u.) über (Sachs, Hilpert, B. 39, 901).

Verbindung $C_{28}H_{20}O_8N_4=(C_{14}H_{10}O_4N_2)_2$. B. Durch Belichtung des 2.4-Dinitrostilbens in fester Form oder in Lösung (S., H., B. 39, 901). — Tafeln (aus Eisessig). F: 199° bis 200°. Schwer löslich in allen organischen Lösungsmitteln. Beständig gegen Brom-Eisessiglösung.

α-Phenyl-β-[2.6-dinitro-phenyl]-äthylen, 2.6-Dinitro-stilben $C_{14}H_{10}O_4N_2 = C_6H_6$. CH: CH: $C_6H_3(NO_2)_2$. B. Beim Erhitzen von 2.6-Dinitro-toluol mit Benzaldehyd und einigen Tropfen Piperidin auf ca. 130° (Pfeiffer, Monath, B. 39, 1305). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 86°.

Hochschmelzendes $\alpha\beta$ -Bis-[2-nitro-phenyl]-äthylen, hochschmelzendes 2.2′-Dinitro-stilben $C_{14}H_{10}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Neben geringen Mengen des niedrigschmelzenden 2.2′-Dinitro-stilbens (s. u.) beim Versetzen einer Lösung von 17 g o-Nitro-benzylehlorid in 50 g 98% lögem Alkohol mit einer Lösung von 5,6 g Kali in 56 g Alkohol (Bischoff, B. 21, 2072); zur Trennung der beiden Isomeren krystallisiert man das Produkt aus Epichlorhydrin um, in welchem nur das hochschmelzende Dinitrostilben in der Kälte sehr schwer löslich ist (Thiele, Dimroth, B. 28, 1412). — Hellgelbe Nadeln (aus Chloroform). F: 191—192° (Th., D.), 196° (B.). Sehr schwer löslich in Alkohol, Äther und Ligroin, etwas leichter in heißem Benzol und CS₂ (B.). — Wird von alkoh. Schwefelammonium zu 2′-Nitro-2-amino-stilben (Syst. No. 1735) reduziert (B.). Gibt bei der Reduktion mit Zinchlorür in Chlorwasserstoff-Eisessig das hochschmelzende 2.2′-Diamino-stilben (Syst. No. 1788) (B.; Th., D.). Liefert mit Brom $\alpha\alpha'$ -Dibrom-2.2′-dinitro-dibenzyl (F: 226°) (S. 605) (B.).

Niedrigschmelzendes $a.\beta$ -Bis-[2-nitro-phenyl]-äthylen, niedrigschmelzendes 2.2'-Dinitro-stilben $C_{14}H_{10}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. s. o. bei hochschmelzendem $a.\beta$ -Bis-[2-nitro-phenyl]-äthylen. — Nadeln (aus Eisessig). F: 126° (BISCHOFF, B. 21, 2073). — Gibt bei der Reduktion mit Zinnchlorür in Chlorwasserstoff-Eisessig das niedrigschmelzende 2.2'-Diamino-stilben (Syst. No. 1788) (THIELE, DIMROTH, B. 28, 1413). Gibt mit Brom ein bei 215° schmelzendes Additionsprodukt (B.).

Hochschmelzendes αβ-Bis-[4-nitro-phenyl]-äthylen, hochschmelzendes 4.4′-Dinitro-stilben C₁₄H₁₀O₄N₂ = O₂N·C₃H₄·CH·CH·C₆H₄·NO₂. B. Bei allmählichem Versetzen einer kalten Lösung von 50 g p-Nitro-benzylchlorid in 150 g 98 % jegem Alkohol mit einer Lösung von 17,5 g KOH in 15 g Wasser und 60 g Alkohol, neben dem niedrigschmelzenden 4.4′-Dinitro-stilben (s. u.) (Walden, Kernbaum, B. 23, 1959; vgl. Strakosch, B. 6, 328; Elbs, Bauer, J. pr. [2] 34, 344); man trennt die beiden Verbindungen durch Aceton, welches das niedrigschmelzende Produkt leichter löst (W., K.). Bei der Einw. von Luftsauerstoff auf p-Nitro-toluol in Gegenwart von methylalkoholischer Kalilauge in der Wärme (Green, Davies, Horsfall, Soc. 91, 2079; vgl. O. Fischer, Heff, B. 26, 2232). — Hellgelbe Blättchen (aus Eisessig). F: 292—294° (G., D., H.), 280—285° (W., K.). Gut löslich in heißem Eisessig, Aceton, Nitrobenzol, weniger in Alkohol, Ather, Chloroform und Benzol (W., K.). – Erwärmt man Dinitrostilben mit alkoh. Schwefelammon bis die Flüssigkeit eine dunkelrote Farbe angenommen hat, so erhält man 4′-Nitro-4-amino-stilben (St.). Beim Erhitzen mit alkoh. Schwefelammon im geschlossenen Gefäß auf 100° entsteht 4.4′-Diamino-stilben (St.). Auch die Reduktion mit Schwefelnatrium liefert 4.4′-Diamino-stilben (Freund, Niederhof-Heim, D. R. P. 115287; C. 1900 II, 1167), desgleichen Behandlung mit Zinn, Alkohol und Salzsäure (E., Hörmann, J. pr. [2] 39, 502), sowie die elektrolytische Reduktion in saurer Lösung (E., Kremann, Z. El. Ch. 9, 419).

Niedrigschmelzendes $a.\beta$ -Bis-[4-nitro-phenyl]-äthylen, niedrigschmelzendes 4.4'-Dinitro-stilben $C_{14}H_{10}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. s. o. bei hochschmelzendem $a.\beta$ -Bis-[4-nitro-phenyl]-äthylen. — Rötlichgelbe Krystalle (aus Chloroform). F: 210—216° (W., K., B. 23, 1960). Schwerer löslich in Alkohol, Äther und Ligroin, leichter in CHCl₃, Aceton und Benzol als das hochschmelzende Stereoisomere (W., K.).

Hochschmelzendes a.β-Dinitro-a.β-diphenyl-äthylen, hochschmelzendes a.a'-Dinitro-stilben $C_{14}H_{10}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot C(NO_2) \cdot C_6H_5$. B. Durch Einleiten von nitrosen Gasen in eine ätherische Lösung von Tolan, wobei man die Temperatur 20^0 nicht überschreiten darf, neben niedrig schmelzendem a.a'-Dinitro-stilben; die hochschmelzende Verbindung krystallisiert aus, die niedrigschmelzende gewinnt man durch Verdunstenlassen der Flüssigkeit an einem kühlen Ort (J. Schmidt, B. 34, 621; D. R. P. 126798; C. 1902 I, 81). — Heligelbe Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 186—187°. Schwer löslich in Alkoholen, leichter in Benzol, Aceton, CHCl₃. — Läßt sich durch Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure und Eindampfen der erhaltenen Base mit Salzsäure in 2.3.5.6-Tetraphenyl-piperazin überführen.

Niedrigschmelzendes $a.\beta$ -Dinitro- $a.\beta$ -diphenyl-äthylen, niedrigschmelzendes a.a'-Dinitro-stilben $C_{14}H_{10}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot C(NO_2) \cdot C(NO_2) \cdot C_6H_5$. B. s. o. bei hochschmelzen-

dem $a\beta$ -Dinitro- $a\beta$ -diphenyl-āthylen. — Gelbe Pyramiden (aus Alkohol). F: $105-107^{\circ}$ (J., Schmidt, B. 34, 623; D. R. P. 126798; C. 1902 I, 81), $104-105^{\circ}$ (Sudborough, Soc. 71, 223). Leicht löslich in kaltem Alkohol und Äther, sehr leicht in Chloroform, Aceton und Benzol (Sch.). — Zersetzt sich oberhalb 150° unter Gasentwicklung (Sch.). Läßt sich ebenso wie das hochschmelzende Stereoisomere in 2.3.5.6-Tetraphenyl-piperazin überführen (Sch.).

Hochschmelzendes a.β-Bis-[2-chlor-4-nitro-phenyl]-äthylen, hochschmelzendes 2.2'-Dichlor-4.4'-dinitro-stilben C₁₄H₈O₄N₂Cl₂ = O₂N·C₆H₃Cl·CH:CH·C₆H₃Cl·NO₂. B. Neben der niedrigschmelzenden stereoisomeren Form (s. u.) bei der Oxydation des 2-Chlor-4-nitro-toluols in alkoh. Kali- oder Natronlauge mittels NaClO oder Luft; man trennt die beiden Stereoisomeren durch Auflösen in siedendem Phenol, Abkühlen der Lösung auf 80° und Umkrystallisieren des ausgeschiedenen Produktes aus Nitrobenzol, wobei die hochschmelzende Verbindung rein erhalten wird; die niedrigschmelzende Verbindung wird aus der Phenollösung mit Natronlauge ausgefällt (GREEN, MARSDEN, SCHOLEFIELD, Soc. 85, 1436). Beim Kochen alkoh. Lösungen gleichmolekularer Mengen von 2-Chlor-4-nitro-benzylbromid und KOH, neben der Verbindung HO·CH₂·C₆H₃Cl·NH·NH·C₆H₃Cl·CH₂·OH (Witt, B. 25, 79) und wahrscheinlich etwas niedrigschmelzendem 2.2'-Dichlor-4.4'-dinitro-stilben (G., M., SCH.). — Orangegelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 302° (G., M., SCR.). Ziemlich löslich in heißem Nitrobenzol und Phenol, fast unlöslich in allen anderen Lösungsmitteln (G., M., SCH.). — Wird durch KMnO₄ in Aceton zu 2-Chlor-4-nitro-benzoesäure oxydiert (G., M., SCH.). Alkalische Reduktionsmittel färben die alkoh. Lösung tief purpurrot (G., M., SCH.).

α-Phenyl- β -[2.4.6-trinitro-phenyl]-äthylen, 2.4.6-Trinitro-stilben $C_{14}H_9O_6N_3=C_6H_5\cdot CH:CH\cdot C_6H_2(NO_2)_3$. B. Bei halbstündigem Erhitzen von 2.4.6-Trinitro-toluol und Benzaldehyd in Gegenwart von einigen Tropfen Piperidin auf dem Wasserbade (Pfeiffer, Monath, B. 39, 1366). Aus 2.4.6-Trinitro-toluol und Benzaldehyd in Alkohol bei Gegenwart von Piperidin bei 40° (Ullmann, Gschwind, B. 41, 2296). — Gelbe Nadeln (aus siedender Essigsäure) (U., G.); gelbe Tafeln mit 1 Mol. Benzol (aus Benzol), die an der Luft verwittern (Pf., M.). F: 156° (U., G.), 158° (Pf., M.). Leicht löslich in kaltem Benzol, schwer in siedendem Alkohol, Ather (U., G.).

a-[2-Nitro-phenyl]- β -[2.4-dinitro-phenyl]-äthylen, 2.4.2'-Trinitro-stilben C₁₄H₉O₆N₃ = O₂N·C₆H₄·CH·CH·C₆H₃(NO₂)₂. B. Durch Erhitzen von 2.4-Dinitro-tolucl mit o-Nitro-benzaldehyd in Gegenwart von Piperidin (Thiele, Escales, B. 34, 2848). — Grünlichgelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 194−195°.

a-[3-Nitro-phenyl]-β-[2.4-dinitro-phenyl]-äthylen, 2.4.3′-Trinitro-stilben $C_{14}H_9O_6N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot C_6H_3(NO_2)_2$. B. Durch Erhitzen von 2.4-Dinitro-toluol mit m-Nitro-benzaldehyd in Gegenwart von Piperidin (Thiele, Escales, B. 34, 2847; vgl. Bayer & Co., D. R. P. 124681; C. 1901 II, 1029). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 183° bis 184° (Th., E.). Sehr wenig löslich in siedendem Alkohol (Th., E.). Die grüne Lösung in alkoh. Kali färbt sich beim Kochen rotbraun (Th., E.).

a-[4-Nitro-phenyl]- β -[2.4-dinitro-phenyl]-äthylen, 2.4.4'-Trinitro-stilben C₁₄H₉O₆N₃ = O₂N·C₅H₄·CH·CH·CH·C₆H₃(NO₂)₂. B. Durch Erhitzen von 2.4-Dinitro-toluol mit p-Nitro-benzaldehyd unter Zusatz von etwas Piperidin auf 160−170° und 2-stdg. Erhalten der Schmelze auf 130−140° (THIELE, ESCALES, B. 34, 2846; BAYER & Co., D. R. P. 124681; C. 1901 II, 1029). — Citronengelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 24° (TH., E.). Löslich in ca. 70 Tln. siedendem Eisessig, sonst sehr wenig löslich (TH., E.).

a-[4-Nitro-phenyl]- β -[2.4.6-trinitro-phenyl]-äthylen, 2.4.6.4'-Tetranitro-stilben $C_{14}H_8O_3N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH: CH\cdot C_6H_2(NO_2)_3$. B. Aus 2.4.6-Trinitro-toluol und p-Nitro-benzaldehyd in Alkohol in Gegenwart von Piperidin (Ullmann, Gschwind, B. 41, 2297), — Gelbe Nadeln. F: 196°. Leicht löslich in siedendem Eisessig, schwer in Benzol, kaum in Alkohol.

a.β-Bis-[2.4-dinitro-phenyl]-äthylen, 2.4.2'.4'-Tetranitro-stilben $C_{14}H_8O_8N_4=(O_2N)_2C_6H_3\cdot CH:CH\cdot C_6H_3(NO_2)_2$. B. Aus 2.4-Dinitro-benzylchlorid und KOH in Alkohol (Krassuski, Ж. 27, 339). Zu der mit Kältemischung gekühlten Mischung von 2.4-Dinitro-toluol in Pyridin und von Jod in Methylalkohol fügt man langsam 33 % jeige methylalkoh. Kalilauge (Green, Baddilley, Soc. 93, 1725). — Darst. Zu einer Lösung von 100 g 2.4-Dinitro-benzylchlorid in 1 Ltr. 96 % jegem Alkohol läßt man bei 40—50° eine Lösung von 30 g Kali in 500 g Alkohol tropfen, wobei sich das Tetranitrostilben als gelber Niederschlag abscheidet (Escales, B. 37, 3599). — Gelbliche Nadeln (aus Nitrobenzol oder Eisessig). F: 266—267° (E.), 264—266° (Zers.) (K.). Unlöslich in Äther, leicht löslich in Nitrobenzol (K.). — Gibt

bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure oder mit Zinnchlorür in Salzsäure-Eisessiglösung 2.4.2'.4'-Tetraamino-stilben (E.; G., B.).

2. a.a-Diphenyl-äthylen, asymm. Diphenyl-äthylen C₁₄H₁₂ = (C₆H₃)₂C: CH₂.

B. Entsteht neben einem oberhalb 350° siedenden Körper beim Behandeln eines Gemenges von a.a-Dibrom-äthylen und Benzol mit AlCl₃ (Demole, B. 12, 2245; Anschütz, A. 235, 159). Aus Tribromäthylen, Benzol und AlCl₃ (Anschütz, B. 12, 2245; Anschütz, A. 235, 159). Aus Tribromäthylen, Benzol und AlCl₃ (Anschütz, A. 235, 336). Beim Kochen von β-Chlor-α.a-diphenyl-äthan mit alkoh. Kalilauge (Hepp, B. 7, 1409). Durch Destillation des Methyldiphenylcarbinols unter normalem Druck (Masson, C. r. 135, 533; Tiffeneau, A. ch. [8] 10, 359). Durch Sättigen von Methyldiphenylcarbinol mit HCl und Erhitzen des so entstandenen Chlorids mit der 4-fachen Menge Pyridin (Klages, B. 35, 2647). Durch Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf Acetylchlorid und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Wasser (Tissier, Grigmard, C. r. 132, 1184). Durch Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf Acetophenon und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit HCl (Kauffmann, Ph. Ch. 55, 557). — Erstart im Kältegemisch und schmilzt dann bei 8—9° (Redsko, K. 22, 365). F. ea. 6° (Ma.). Kp: 277° (Hepp), 270—275° (Tiff.), 270—271° (Ma.); Kp₃₄: 164°; Kp₂₅: 156° (Kla.); Kp₁₆: 147° (korr.) (Kla., Heilmann, B. 37, 1449); Kp₁₄: 152° (An., 4. 235, 337; Tiss., Gr.). D°: 1,0415; D¹⁵: 1,0278 (Redsko); D¹⁴: 1,038 (Kla., Heil.); D¹⁸: 1,0253 (Kla.); D¹⁸: 1,0260; D^{16,4}: 0,9241 (Elimann, R. 14, 189). n¹⁵: 1,610 (Kla., Heil.); n²⁶: 1,59672; n²⁶: 1,62191; n^{26,4}: 1,53712; n^{26,4}: 1,55983 (El.). Magnetisches Drehungsvermögen: Kau. — Wird von Chromsäuregemisch zu Benzophenon oxydiert (An., A. 235, 159). Spaltet bei langsamer Oxydation an der Luft Formaldehyd in polymerer Form ab (Tiff., Bl. [3] 27, 1067), wobei gleichzeitig Benzophenon entsteht (Kla., Heil.). Wird von Natrium und Alkohol zu a.a-Diphenyl-äthan reduziert (Kla., Heil.). Läßt sich durch Behandlung mit Chlor und Destillation des Reaktionsproduktes in β.β-Dichlor-a.a-diphenyl-äthylen (Heff). Chlored bei der Einw.

Polymeres Diphenyläthylen (?) $(C_{14}H_{12})_x$ s. bei β -Chlor-a.a-diphenyl-äthan, S. 606.

 β -Chlor- α -a-diphenyl-äthylen $C_{14}H_{11}Cl=(C_6H_5)_2C$: CHCl. B. Bei 8—10-stdg. Kochen von 150 g rohem β -Dichlor- α -a-diphenyl-äthan mit 80 g KOH, gelöst in 500 ccm Alkohol (Buttenberg, A. 279, 325). — Nadeln (aus Alkohol). F: 42°. Kp: 298°; Kp₃₉: 189°. Leicht löslich in Ather, CS₂ und CHCl₃. — Beim Destillieren über Atzkalk entsteht Stilben. Löst sich in kalter, rauchender Salpetersäure unter Bildung eines Dinitrobenzophenons, das ein bei 234° schmelzendes Phenylhydrazon gibt. Beim Erhitzen mit alkoh. Natriumäthylatlösung auf 180—200° entsteht β -Athoxy- α -a-diphenyl-äthylen (Syst. No. 540) neben etwas Tolan.

 β .β-Dichlor-a.a-diphenyl-äthylen $C_{14}H_{10}Cl_2 = (C_6H_5)_2C$: CCl_2 . B. Beim Einleiten von Chlor in a.a-Diphenyl-äthylen und Destillieren des Reaktionsprodukts (Hepp. B. 7, 1411). Aus β .β.β-Trichlor-a.a-diphenyl-äthan durch Destillation (Goldschmiedt, B. 6, 987). Aus β .β.β-Trichlor-a.a-diphenyl-äthan beim Kochen mit alkoh. Kali (Baeyer, B. 6, 223). Durch Einw. von Chloral auf Benzol in Schwefelkohlenstofflösung bei Gegenwart von AlCl₃, Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Wasser und nachfolgende Destillation, neben anderen Verbindungen (Biltz, B. 26, 1955; A. 296, 221). — Krystalle (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Hintze, Ann. d. Physik 152, 269; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 120). F: 80° (Ba.). Kp: 316,5° (kort.) (Redsko, Ж. 21, 424), 336° (kort.) (Bi., B. 26, 1956; A. 296, 240). Leicht löslich in Åther, Chloroform und Schwefelkohlenstoff, weniger in Alkohol und Benzol (Go.). 100 Tle. 90°/eiger Alkohol lösen in der Kälte 11,91 Tle., beim Kochen 19,87 Tle. (Elbs, J. pr. [2] 47, 78). — Gibt beim Erhitzen mit rauchender Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 170—210° Dibenzyl und a.a-Diphenyl-äthan (R.). Liefert mit rauchender Salpetersäure β .β-Dichlor-a.a-bis-[4-nitro-phenyl]-äthylen und 4.4'-Dinitro-benzophenon (Lange, Zufall, A. 271, 3; Höchster Farbw., D. R. P. 58360; Frdl. 3, 78). Gibt mit Chlor a.β.β-Tetrachlor-a.a-diphenyl-äthan, mit Brom β .β-Dichlor-a.β-dibrom-a.a-diphenyl-äthan (Bi., B. 26, 1956; A. 296, 265). Beim Erhitzen mit alkoh. Natriumäthylatlösung entsteht Diphenylessigsäure (Fritsch, Fridmann, A. 306, 79). Färbt sich bei starkem Erwärmen mit konz. Schwefelsäure erst gelb, dann dunkelgrün, später durch Violett schwarz (Bi., B. 26, 1956; A. 296, 241).

 $\beta.\beta$ -Dichlor-a.a-bis-[x-chlor-phenyl]-äthylen $C_{14}H_8Cl_4=(C_6H_4Cl)_2C$: CCl_2 . B. Durch längeres Kochen von $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-a.a-bis-[x-chlor-phenyl]-äthan mit alkoh. Kali (Zeidler,

- B. 7, 1181). Krystalle (aus Alkohol). Rhombisch bipyramidal (HINTZE, Ann. d. Physik. 152, 274; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 121). F: 89° (Z.).
- a-Phenyl-a-[4-brom-phenyl]-äthylen $C_{14}H_{11}Br=C_6H_4Br\cdot C(C_6H_5)\cdot CH_2$. B. Aus p-Brom-benzophenon und Methylmagnesiumjodid (Stoermer, Simon, B. 37, 4168). Öl. Kp₁₈: 199—201° (St., Si., B. 37, 4168). Wird beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure erst gelb, dann rot, dann intensiv eitronengelb, wobei grüne Fluorescenz auftritt (St., Si., A. 342, 6 Anm.).
- β-Brom-a.a-diphenyl-äthylen $C_{14}H_{11}Br = (C_6H_6)_2C:CHBr.$ B. Man versetzt a.a-Diphenyl-äthylen in CS_2 -Lösung mit l Mol.-Gew. Brom, verdunstet den CS_2 und erhitzt den Rückstand (Hepp, B. 7, 1410). Nadeln (aus Äther-Alkohol). F: 40° (Anschütz, A. 235, 161), 50° (H.). Siedet oberhalb 300° (H.), Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Äther, CS_2 , Aceton (H.). Wird von Chromsäuregemisch äußerst schwer angegriffen (H.). Verbindet sich nicht mit Brom (H.).

trans (oder "a")- β -Chlor- α -phenyl- α -[4-brom-phenyl]-äthylen $C_{14}H_{10}ClBr = C_6H_5 \cdot C \cdot C_6H_4Br$. B. Entsteht neben der cis-Form, wenn man α -Phenyl- α -[4-brom-phenyl]-

- Cl·C·H

 äthylen in CS₂ mit genau 2 At.-Gew. Chlor behandelt und das Reaktionsprodukt im Vakuum destilliert (Stoermer, Simon, A. 342, 6). Farb- und geruchlose Säulen (aus Ligroin). F: 123°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Äther.
- cis (oder " β ")- β -Chlor- α -phenyl- α -[4-brom-phenyl]-äthylen $C_{14}H_{10}ClBr = C_{6}H_{5} \cdot C \cdot C_{6}H_{4}Br$
- H·C·Cl B. s. bei der trans-Form. Öl, riecht hyazinthenartig. Leicht löslich in allen Lösungsmitteln (St., St., A. 342, 7).

trans (oder "a")- β -Brom- α -phenyl- α -[4-brom-phenyl]-äthylen $C_{14}H_{10}Br_2=C_6H_5\cdot C\cdot C_6H_4Br$

- Br·C·H

 Bryc. B. Entsteht neben der cis-Form, wenn man α-Phenyl-α-[4-brom-phenyl]

 Bryc. H

 Bryc. H
- cis (oder " β ")- β -Brom-a-phenyl-a-[4-brom-phenyl]-äthylen $C_{14}H_{10}Br_{2}=C_{6}H_{5}\cdot C\cdot C_{6}H_{4}Br$. B. s. bei der trans-Form. Entsteht aus der trans-Form durch Belich-

H·C·Br tung mit der Uviollampe (Sr., Si., A. 342, 6). — Geruchlos. F: 43° (Sr., S., A. 342, 7).

- β .β-Dibrom-a.a-diphenyl-äthylen $C_{14}H_{10}Br_2 = (C_6H_5)_2C:CBr_2$. B. Durch Kochen von β .β.β-Tribrom-a.a-diphenyl-äthan mit alkoh. Kali (Goldschmiedt, B. 6, 986). Nadeln (aus Äther-Alkohol). F: 83°. Siedet unter schwacher Zersetzung oberhalb 300°. Leicht löslich in CS_2 , CHCl₃, Äther, weniger leicht in Alkohol und Benzol. Verbindet sich in Schwefelkohlenstofflösung selbst bei 140° nicht mit Brom.
- β .β-Dichlor-a.a-bis-[x-brom-phenyl]-äthylen $C_{14}H_8Cl_2Br_2 = (C_6H_4Br)_2C$: CCl_2 . B. Durch 10-stdg. Kochen von β .β-β-Trichlor-a.a-bis-[x-brom-phenyl]-äthan mit alkoh. Kali (Zeidler, B. 7, 1180). Nadeln (aus Alkohol). F: 119—120°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Äther, CS_2 , $CHCl_3$.
- α -Phenyl- α -[x-nitro-phenyl]-äthylen $C_{14}H_{11}O_2N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot C(C_6H_5)$: $CH_2\cdot B$. Beim Behandeln von Methyl-phenyl-[x-nitro-phenyl]-carbinol mit Acetylchlorid (Anschütz, Romie, B. 18, 664). Gelbe Krystalle (aus Ather). F: 86°.
- $\beta.\beta$ -Dichlor-a.a-bis-[4-nitro-phenyl]-äthylen $C_{14}H_{5}O_{4}N_{2}Cl_{2}=(O_{2}N\cdot C_{6}H_{4})_{2}C:CCl_{2}$. B. Beim Eintragen von 1 Tl. $\beta.\beta$ -Dichlor-a.a-diphenyl-äthylen in 12 Tle. eiskalte, rauchende Salpetersäure (Lange, Zufall, A. 271, 2). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 72°.
- 3. Cinnamyliden-cyclopentadien, Cinnamal-cyclopentadien, ω -Styryl-fulven $C_{14}H_{12} = \frac{HC:CH}{HC:CH}$ - $C:CH:CH:CH:C_6H_5$. B. Aus 4,9 g Cyclopentadien und 9,9 g Zimtaldehyd, gelöst in 20 ccm Methylalkohol bei Zusatz von 0,25 ccm 20% jeger methylalkoholischer Kalilauge (Thiele, Balhorn, A. 348, 9). Blaurote Nadeln (aus Methylalkohol). F: 102° . Sehr leicht löslich mit roter Farbe in Äther, Accton und CHCl3, leicht löslich in den meisten anderen Lösungsmitteln, weniger löslich in Petroläther. Löst sich in

konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe und mit blauer Fluorescenz. — Nimmt in feuchtem Zustand sehr leicht Sauerstoff auf. Aluminiumamalgam reduziert zu einem leicht verharzenden Öl. Nimmt Brom auf.

4. Anthracen-dihydrid-(9.10), 9.10-Dihydro-anthracen C₁₄H₁₂ = C₆H₄ CH₂ C₆H₄. B. Aus Anthracen mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor bei 160-170° (Graebe, Liebermann, A. Spl. 7, 266). Aus Anthracen mit Natriumamalgam in Alkohol (G., Li., A. Spl. 7, 265). Aus Anthracen beim Kochen mit Natrium und Amylalkohol (Bamberger, Lodter, B. 20, 3075, 3076). Beim Kochen von Anthrachinon mit 4-5 Tin. Jodwasserstoffsäure (D: 1,8) und ¹/₃ Ti. rotem Phosphor (Liebermann, Toff, B. 9, 1202; A. 212, 5). — Tafeln (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Groth, A. Spl. 7, 267; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 439). F: 108,5° (B., Lo., B. 20, 3076), 107-108° (Li., T., A. 212, 5), 106-106,5° (Peillini, G. 31 I, 6). Sublimiert in Nadeln (G., Li.). Sehr leicht flüchtig mit Wasserdämpfen (G., Li.). Kp: 305° (G., Li.). Di^{0.8}: 0,89759 (Pe.). Leicht löslich in Alkohol, Ather, Benzol (G., Li.). Das feste Anthracendihydrid fluoresciert nicht; die Lösungen besitzen aber eine blaue Fluorescenz (G., Li.). Brechungsvermögen: Pr. Absorptionsspektrum: Bally, Tuck, Soc. 93, 1912. — Zerfällt, durch ein glühendes Rohr geleitet, in Anthracen und Wasserstoff (G., Li.). Wird von Chromsäuregemisch zu Anthrachinon oxydiert (G., Li.). Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure entweicht SO₂, während zugleich Anthracen regeneriert wird (G., Li.). Mit trocknem Brom entsteht 9.10-Dibrom-anthracen (G., Li.). Bei der Einw. von konz. Salpetersäure auf Anthracendihydrid in Eisessig entsteht ein Gemisch von 9.9.10-Trinitro-anthracen-dihydrid-(9.10) und Nitroanthron C₆H₄ CO — C₆H₄ (Meisen-Heimer, Connerade, A. 330, 146, 169). Beim Erhitzen von Anthracendihydrid mit Phosgen auf 200° wird Anthracen regeneriert (Behla, B. 20, 708). Anthracendihydrid reagiert mit Benzophenonchlorid bei 250° unter Bildung von C₆H₄ C[:C(C₆H₅)₂] C₆H₄ (S. 763, Z. 14-1 v. u.) (Padova, C. r. 143, 123; 148, 291; A. ch. [8] 19, 433). Verbindet sich nicht mit Pikrinsäure (G., Li.).

9.10-Dichlor-anthracen-dihydrid-(9.10), Anthracen-dichlorid-(9.10) $C_{14}H_{10}Cl_2 = C_6H_4$. CHCl. C_6H_4 . B. Beim Einleiten von Chlor in eine kalt gehaltene Lösung von Anthracen in CS_2 (Perkin, Chem. N. 34, 145; $\mathring{B}l$. [2] 27, 465). — Nadeln (aus Benzol). Wenig löslich in Benzol, CS_2 , Alkohol, Äther. — Sehr unbeständig; verliert schon bei gewöhnlicher Temperatur HCl und geht in 9-Chlor-anthracen über.

9.9.10.10-Tetrachlor-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{14}H_8Cl_4 = C_6H_4 < \frac{CCl_2}{CCl_2} < C_6H_4$. B. Man leitet Chlor in eine Chloroformlösung von Anthracen, bis sich das zunächst ausfallende 9.10-Dichlor-anthracen-dihydrid-(9.10) (s. o.) wieder gelöst hat (Schwarzer, B. 10, 377). Aus 9.10-Dichlor-anthracen-dihydrid-(9.10) durch Chlorierung (Sch.). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Anthrachinon mit 2 Mol.-Gew. PCl₅, dem 4 Tle. POCl₃ zugesetzt sind, auf $140-145^{\circ}$ (Radulescu, C. 1908 II, 1032). — Prismen (aus Chloroform). F: $149-150^{\circ}$ (Sch.). Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Alkohol und Äther (Sch.) — Zerfällt langsam bei gewöhnlicher Temperatur, rasch beim Erhitzen auf ca. 170° in HCl und 9.10.x-Trichlor-anthracen (F: $162-163^{\circ}$) (Sch.). Liefert beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure, beim Kochen mit alkoh. Kalilauge oder beim Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr Anthrachinon (Sch.).

9.10-Dibrom-anthracen-dihydrid-(9.10), Anthracen-dibromid-(9.10) $C_{14}H_{10}Br_2 = C_8H_4 < \begin{array}{c} CHBr \\ CHBr \\ \end{array} > C_6H_4$. B. Durch Eintragen von Brom in eine auf 0° abgekühlte Lösung von Anthracen in CS₂ (Perkin, Bl. [2] 27, 464). — Farblose Krystalle. Wenig löslich in Alkohol, Äther und CS₂. — Zerfällt sehr leicht in HBr und 9-Brom-anthracen.

10-Chlor-9-nitro-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{14}H_{10}O_2NCl = C_6H_4$ $CH(NO_2)$ C_6H_4 .

В. Durch Zufügen von je 50 ccm rauchender Salzsäure und Eisessig zu einer mit 20 ccm 63 % giger Salpetersäure versetzten Suspension von 50 g Anthracen in 200 ccm Еisessig (Dим-вотн, В. 34, 221). — Nadeln (aus viel Benzol). F: 163° (unscharf). Sehr wenig löslich in Alkohol, etwas leichter in Chloroform. — Zersetzt sich durch Kochen mit Eisessig. Liefert mit verdünnter Natronlauge 9-Nitro-anthracen.

- 9.10-Dinitro-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{14}H_{10}O_4N_2=C_6H_4$ $CH(NO_2)$ C_6H_4 . Zur Konstitution vgl. Meisenheimer, Connerade, A. 330, 170. B. Durch Einw. nitroser Gase, entwickelt aus As_2O_3 und Salpetersäure, auf eine Suspension von Anthracen in 4 Tln. Eisessig bei $10-15^0$ (Liebermann, Lindemann, B. 13, 1585). Darst. Durch Zufügen der berechneten Menge flüssigen Stickstoffdioxyds zu in Chloroform aufgeschlämmtem Anthracen (M., C., A. 330, 170). Blätter. Schmilzt bei 194^0 (Lie., Lin.) nach vorheriger Gelbfärbung (M., C.). Sehr schwer löslich in Alkohol, schwer in siedendem Benzol (Lie., Lin.). Liefert mit Alkalien 9-Nitro-anthracen (M., C.).
- 9.9.10-Trinitro-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{14}H_9O_6N_3=C_6H_4 < \frac{C(NO_2)_2}{CH(NO_2)} > C_6H_4$. B. Aus Anthracen-dihydrid-(9.10) mit Salpetersäure (Meisenheimer, Connerade, A. 330, 169). Aus 10-Nitro-9-methoxy-anthracen-dihydrid-(9.10) in Chloroform durch nitrose Gase (M., C., A. 330, 143, 164). Aus Anthracen, suspendiert in Eisessig, durch Einw. überschüssiger Salpetersäure (M., C., A. 330, 141, 163). Aus 9-Nitro-anthracen (in Chloroform) und Stickstoff-dioxyd (M., C., A. 330, 142, 162). Farblose Prismen. F: 139—140° (Zers.). Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in Äther, Alkohol und CS_2 . Wird durch Natronlauge in 9.10-Dinitro-anthracen und salpetrige Säure gespalten.
- 5. Phenanthren-dihydrid-(9.10), 9.10-Dihydro-phenanthren C₁₄H₁₂ in eine Lösung von 20 g Phenanthren
 dro-phenanthren C₁₄H₁₂ in 150 ccm siedendem Amylalkohol
 (J. Schmidt, Mezger, B. 40, 4247). Durch Reduktion von Phenanthren mit Wasserstoff und
 Nickel bei 200°, neben Phenanthren-tetrahydrid-(2.7.9.10) (Sch., M.; Padoa, Fabris, R. A. L.
 [5] 17 II, 126; G. 39 I, 333). Durch Hydrogenisation von Phenanthren mit komprimiertem
 Wasserstoff in Gegenwart von Nickeloxyd bei 320° (Ipatjew, Jakowlew, Rakitin, B. 41,
 999; C. 1908 II, 1098). Beim Einleiten von Wasserstoff in eine siedende äther. Lösung
 von Phenanthren in Gegenwart von Platinschwarz (Sch., Fischer, B. 41, 4226). Aus
 Phenanthren-tetrahydrid-(2.7.9.10) durch Erhitzen im geschlossenen Rohr bei Gegenwart
 von Nickel in einer Wasserstoffatmosphäre auf 330° (Pa., Fa.). Blätter (aus Alkohol).
 F: 94—95°; Kp₇₃₉: 312—314° (Sch., M.). Gibt bei der Oxydation Phenanthrenchinon
 (Sch., M.). Läßt sich durch kalte konz. Salpetersäure ohne Verharzung nitrieren (Sch., M.).
 Wird durch Brom in Äther nicht verändert (Sch., M.).

Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

- 9.10-Dibrom-phenanthren-dihydrid-(9.10), Phenanthren-dibromid-(9.10) $C_{14}H_{10}Br_2 = C_6H_4$ CHBr·CHBr C_6H_4 . B. Aus je 1 Mol.-Gew. Phenanthren und Brom in CCl $_4$ unter Kühlung und völligem Ausschluß von Wasser (Austin, Soc. 93, 1763; vgl. Fittig, Ostermayer, A. 166, 363; Hayduck, A. 167, 180; Werner, Ney, A. 321, 331). Prismen (aus CS $_2$). Schmilzt und zersetzt sich bei 98 o (H.). Zerfällt beim Erhitzen für sich oder mit Wasser im geschlossenen Rohr in HBr und 9-Brom-phenanthren (H.). Liefert auch bei Behandlung mit Silberacetat und Essigsäure 9-Brom-phenanthren (Anschütz, B. 11, 1219). Gibt beim Behandeln mit alkoh. Kali Phenanthren (F., O.), desgl. mit alkoh. Kaliumcyanid (An.).
- 9-Nitro-phenanthren-dihydrid-(9.10) $C_{14}H_{11}O_2N = C_6H_4$ $CH(NO_2)\cdot CH_2$ C_6H_4 . B. Aus Phenanthren und ungetrockneten verflüssigten nitrosen Gasen in der Kälte (SCHMIDT, D. R. P. 129990; C. 1902 I, 959). Gelbes krystallinisches Pulver. Zersetzt sich bei ca. 100° unter lebhafter Gasentwicklung. Leicht löslich in Chloroform, Benzol, Aceton und Essigester; löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, Methylalkohol und Amylalkohol.
- 9.10-Dibrom-9-nitro-phenanthren-dihydrid-(9.10) $C_{14}H_9O_2NBr_2 = C_6H_4 < \frac{CBr(NO_2)\cdot CHBr}{C_6H_4} > C_6H_4$. B. Beim Erwärmen von 9-Nitro-phenanthren mit Brom und Wasser im geschlossenen Rohr im Wasserbade (J. Schmidt, Ladner, B. 37, 3576). Gelbe Blätter (aus Eisessig). F: $81-82^{\circ}$.
- 6. **9-Methyl-fluoren** $C_{14}H_{12} = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}CH\cdot CH_3$. B. Durch Kochen von 9-Methyl-9-äthoxalyl-fluoren mit $20\,^0/_0$ iger Natronlauge (W. Wislicenus, Densch, B. 35, 762). Prismen. F: $46-47^0$; siedet etwas oberhalb $320\,^0$ (W., D.). Flüchtig mit Wasserdampf (W., D.). Leicht löslich in den üblichen organischen Solvenzien, unlöslich in Wasser (W., D.). Liefert beim Durchleiten durch eine ganz schwach rotglühende Röhre als Hauptprodukt Phenanthren (Graebe, B. 37, 4146).

- 9.9¹-Dibrom-9-methyl-fluoren $C_{14}H_{10}Br_2 = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}CBr\cdot CH_2Br$. B. Aus 9-Methylen-fluoren mit Brom in Chloroform (Manchor, Krische, A. 337, 201). Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 158°. Spaltet beim Kochen mit alkoh. Natron Bromwasserstoff ab.
- 7. Kohlenwasserstoff C₁₄H₁₂ von unbekannter Konstitution. B. Man trägt allmählich 100 g Dibenzoylperoxyd in 250 g auf dem Wasserbade erwärmtes Toluol ein und erhitzt noch 3 Stdn. lang; man destilliert das Toluol ab, kocht den Rückstand mit Natronlauge und treibt das mit Äther isolierte Reaktionsprodukt mit Wasserdampf über (LIPP-MANN, M. 7, 524). Flüssig. Kp: 258—262°. D¹⁸: 1,0032.
- 8. Kohlenwasserstoff C₁₄H₁₂ von unbekannter Konstitution.; B. Aus Phenylpropiolsäurechlorid und Benzol bei Gegenwart von AlCl₃ (Watson, Soc. 85, 1325). Prismen (aus absol, Alkohol). F: 95°.

4. Kohlenwasserstoffe $C_{15}H_{14}$

- 1. $a.\gamma$ -Diphenyl-a-propylene, a-Phenyl- β -benzyl-äthylene, Phenyl-styryl-methane $C_{15}H_{14}=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH\cdot C_6H_5$.
- a) Festes $a.\gamma$ -Diphenyl-a-propylen $C_{15}H_{14} = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_5$. B. Entsteht in geringer Menge aus Dibenzylketon mit Natriumäthylat und Äthyljodid (Francis, Soc. 75, 869). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 57°. Kp: ca. 276°. Leicht löslich.
- b) Flüssiges $a.\gamma$ -Diphenyl-a-propylen $C_{15}H_{14} = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot C_6H_5$. Vielleicht stereoisomer mit dem festen $a.\gamma$ -Diphenyl-a-propylen (Dieckmann, Kämmerer, B. 39, 3049). B. Durch Erwärmen von $a.\beta$ -Dibrom- $a.\gamma$ -diphenyl-propan mit Zinkspänen in Ather (D., K., B. 39, 3049). Aus β -Brom-a-benzyl-hydrozimtsäure durch Einw. von verd. Kalilauge oder von siedender Sodalösung (D., K.). Aus $a.\gamma$ -Diphenyl-propylalkohol durch Behandeln mit HCl in der Wärme und Kochen des entstandenen a-Chlor- $a.\gamma$ -diphenyl-propans mit Diäthylanilin oder Erhitzen mit Pyridin auf 130^{0} (D., K.). Beim Erhitzen von $a.\gamma$ -Diphenyl-propylalkohol mit entwässerter Oxalsäure (D., K.). Durch Überführen von Dibenzyl-carbinol in sein Chlorid (durch Erwärmen mit konz. Salzsäure oder durch Einw. von PCl₅ in Ligroin) und Behandeln dieses Chlorids mit Diäthylanilin oder Pyridin (D., K.). Flüssig-keit von hyazinthenartigem Geruch. Bleibt auch im Kältegemisch flüssig. Kp₁₅: 178° bis 179°. Liefert mit KMnO₄ hauptsächlich Benzoesäure, daneben wenig Phenylessigsäure und Benzoylameisensäure. Gibt mit Brom in CCl₄ $a.\beta$ -Dibrom- $a.\gamma$ -diphenyl-propan.
 - e) Substitutionsprodukte von a.y-Diphenyl-a-propylenen.
- β-Chlor-aγ-diphenyl-a-propylen $C_{15}H_{13}Cl=C_9H_5\cdot CH_2\cdot CCl: CH\cdot C_0H_5$. B. Aus Dibenzylketon und PCl_5 (Wieland, B. 37, 1144). Hellgelbes Öl. Kp₇₆₀: ca. 240° (partielle Zers.); Kp₁₂: 181°.
- $\gamma.\gamma$ -Dichlor- $a.\gamma$ -diphenyl-a-propylen, Phenyl-styryl-dichlormethan $C_{15}H_{12}Cl_2=C_8H_5\cdot CCl_2\cdot CH:CH\cdot C_6H_5^{-1}$). B. Beim Kochen von Benzalacetophenon mit Oxalylchlorid (STAUDINGER, B. 42, 3975). Krystalle (aus Petroläther). $F: 37.5-38^{\circ}$. $Kp_{16}: 190-192^{\circ}$.
- γ.γ-Dichlor-a.γ-bis-[4-chlor-phenyl]-a-propylen, [p-Chlor-phenyl]-[p-chlor-styryl]-dichlormethan ("Ketochlorid des 4.4'-Dichlor-benzalacetophenons") C₁₅H₁₀Cl₄ = C₆H₄Cl·CCl₂·CH·CH·C₆H₄Cl. B. Aus [p-Chlor-phenyl]-[p-chlor-styryl]-keton durch PCl₅ in siedendem Benzol (Straus, Ackermann, B. 42, 1813). Aus [p-Chlor-phenyl]-p-[chlor-styryl]-chlorbrommethan beim Schütteln mit AgCl (St., A. 370, 343). Aus [p-Chlor-phenyl]-[p-chlor-styryl]-chlorcarbinol in Benzol durch Chlorwasserstoff oder Acetylshlorid (St., A., B. 42, 1819). Prismen (aus Petroläther). F: 54-55° (St., A.). Leicht löslich außer in Petroläther (St., A.). Die Lösung in flüssigem Schwefeldioxyd ist farblos (St., A.). Löst sich in konz. Schwefelsäure unter Entwicklung von HCl zu einer rotgelben Flüssigkeit, die blaustichig roten Dichroismus zeigt (St., A.). Absorptionsspektrum in konz. Schwefelsäure: St., Hüssy, B. 42, 2173. Gibt mit feuchtem Silberoxyd [p-Chlor-phenyl]-[p-chlorstyryl]-chlorcarbinol (St., A.). Verhalten bei der Umsetzung mit Wasser: St., H. Verhalten gegen Eisessig: St., A. Gibt mit SnCl₄ in Chloroform einen tiefvioletten Niederschlag, der beim Stehen mit Chloroform allmählich farblos in Lösung geht (St., A.). Gibt mit Methylalkohol den Methyläther des [p-Chlor-phenyl]-[p-chlor-styryl]-chlorcarbinols (St., A.).

Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] ist diese Verbindung von STRAUS (A. 393, 238) als C₆H₅·CHCl·CH: CCl·C₆H₅ erkannt worden.

 γ -Chlor- γ -brom- α . γ -bis-[4-chlor-phenyl]- α -propylen, [p-Chlor-phenyl]-[p-chlor-styryl]-chlorbrommethan $C_{15}H_{10}Cl_3Br = C_6H_4Cl\cdot CClBr\cdot CH\cdot CH\cdot C_6H_4Cl\cdot B$. Aus [p-Chlor-phenyl]-[p-chlor-styryl]-chlorcarbinol in Benzol mit HBr unter Eiskühlung in Gegenwart von CaBr₂ (Straus, A. 370, 339). — Hellgelbe Prismen (aus viel Petroläther). F: 98,5° bis 99,5°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln. Die konz. Lösung in flüssigem Schwefeldioxyd ist gelblich, die verd. violettrosa. — Konz. Schwefelsäure löst unter Entwicklung von Halogenwasserstoff mit blauroter Farbe. [p-Chlor-phenyl]-[p-chlor-styryl]-chlorbrommethan addiert kein Brom. Liefert mit AgCl γ - γ -Dichlor- α - γ -bis-[4-chlor-phenyl]- α -propylen. Bei der Zersetzung durch feuchtes Silberoxyd oder durch Wasser entsteht hauptsächlich [p-Chlor-phenyl]-[p-chlor-styryl]-chlorcarbinol. Mit Methylalkohol entsteht der Methyläther des [p-Chlor-phenyl]-[p-chlor-styryl]-chlorcarbinols.

2. a.β-Diphenyl-a-propylen, a-Methyl-a.β-diphenyl-äthylen, a-Methyl-stilben C₁₅H₁₄ = C₆H₅· C(CH₃):CH·C₆H₅. B. Aus a-Chlor-a.β-diphenyl-propan mit Pyridin (Klages, Heilmann, B. 37, 1450). Aus a-Brom-β-phenyl-a-propylen mit Phenylmagnesium-bromid in Ather (Tiffeneau, A. ch. [8] 10, 170). Durch längeres Erhitzen von Methyl-phenylbenzyl-carbinol mit Essigsäureanhydrid (Hell, B. 37, 458). Aus Methylphenylbenzylcarbinol beim Erhitzen mit Methylmagnesiumjodid (K., Hell, B. 37, 1448). Aus Methylphenzylketon mit Phenylmagnesiumbromid (T., A. ch. [8] 10, 356). Durch Zufügen einer Lösung von 18 g Desoxybenzoin in 18 g Benzol zu einer Lösung von 30 g Methyljodid und 5 g Magnesium in 30 g Äther, Verdampfen der Lösungsmittel und 6-stdg. Erhitzen des Rückstandes auf 100° (K., B. 35, 2648; K., Hell.). Aus 1.2-Diphenyl-cyclopenten-(2)-on-(4)-ol-(3) (Syst. No. 754) durch Spaltung mit konz. Kalilauge (Vorländer, Schrödder, B. 36, 1495; Vorländer, v. Liebig, B. 37, 1134). — Tafeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 82—83° (K.), 81° bis 82° (T.). Kp: 285—286° (korr.) (K., Hell.); Kp₂₆: 183° (K.); Kp₁₉: 176—180° (T.). D⁴: 0,9857 (K., Hell.). Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Äther, schwerer in Ligroin (K.). n⁶/₁₅: 1,5635 (K., Hell.). — Wird von CrO₃ in Eisessig zu Acetophenon und Benzoesäure oxydiert (K.). Liefert mit Brom a.α'-Dibrom-a-methyl-dibenzyl (V., Schrödder, B. 36, 1496; V., v. L., B. 37, 1134). Geschwindigkeit der Addition von Brom in Chloroform und CCl₄: BAUER, Moser, B. 40, 920. Die Lösung in konz. Schwefelsäure erscheint im auffallenden Licht weinrot, im durchfallenden Licht gelbrot gefärbt (K.).

Festes a-Chlor-a, β -diphenyl-a-propylen, festes a'-Chlor-a-methyl-stilben $C_{15}H_{13}Cl=C_6H_5\cdot C(CH_3)$: $CCl\cdot C_8H_5$. B. Beim Destillieren des flüssigen a-Chlor-a, β -diphenyl-a-propylens (s. u.) (Sudborough, B. 25, 2237; Soc. 71, 224). — Tafeln (aus Eisessig). F: 124°. Kp: 311° (korr.) (geringe Zers.). Leicht löslich in Äther, Benzol, CHCl₃, CCl₄, heißem Alkohol, heißer Essigsäure. Wird durch Natriumamalgam oder alkoh. Kali nicht angegriffen.

Flüssiges a-Chlor- $a\beta$ -diphenyl-a-propylen, flüssiges a'-Chlor-a-methyl-stilben $C_{15}H_{13}Cl=C_8H_5\cdot C(CH_3):CCl\cdot C_8H_5$. B. Aus Methyldesoxybenzoin und PCl_5 (Su., B. 25, 2237; Soc. 71, 224). — Ol. Kp: 316° (korr.). Geht beim Kochen teilweise in die feste Form über.

- 3. α-Phenyl-β-p-tolyl-đthylen, 4-Methyl-stilben C₁₅H₁₄ = CH₃·C₆H₄·CH:CH·C₆H₅. B. Beim Kochen von p-Tolyl-benzyl-carbinol mit verd. Schwefelsäure (1 Tl. H₂SO₄, 4 Tle. H₂O) (MANN, B. 14, 1646). Durch Destillation von p-Tolyl-desyl-chlormethan unter 30 mm Druck, neben Benzoylchlorid (KLAGES, TETZNER, B. 35, 3967). Bei der Destillation von Zimtsäure-p-tolylester (ANSCHÜTZ, B. 18, 1946). Blau fluorescierende Blättchen. F: 117° (M.), 120° (A.). Siedet unzersetzt (M.). Nicht leicht löslich in Alkohol, aber sehr leicht in Ather, CHCl₃, Benzol (M.). Liefert mit Brom ein bei 186—187° schmelzendes Additionsprodukt (A.).
- α-[2-Nitro-phenyl]-β-p-tolyl-äthylen, 2'-Nitro-4-methyl-stilben $C_{15}H_{13}O_2N=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. In geringer Menge aus o-Nitro-benzaldehyd und dem Natriumsalz der p-Tolyl-essigsäure in Gegenwart von Acetanhydrid, neben a.p-Tolyl-2-nitro-zimtsäure als Hauptprodukt (Pschorr, B. 39, 3112). Rote Prismen (aus Alkohol). F: 211° (korr.).
- 4. a.a-Diphenyl-a-propylen $C_{16}H_{14}=(C_6H_5)_2C$: CH·CH₃. B. Beim Kochen von a-Chlor-a.a-diphenyl-propan mit Pyridin (Klages, Heilmann, B. 37, 1450). Durch Destillation von Athyl-diphenyl-carbinol unter normalem Druck (Masson, C. r. 135, 533). Beim Erhitzen von Athyl-diphenyl-carbinol mit Essigsäureanhydrid (Hell, Bauer, B. 37, 232; Schoriein, B. 41, 2720). Durch Zufügen von 18 g Benzophenon zu einer Lösung von 5 g Magnesium und 32 g Athyljodid in 50 ccm Ather und 5-stdg. Erhitzen der krystallinisch erstarrten Masse auf dem Wasserbade (K., B. 35, 2647; K., Hell, B. 37, 1450). Blättchen (aus Alkohol). F: 52° (K.), 51° (M.), 48,5° (Sch.). Kp: 280—281° (M.); Kp₂₈: 169—170° (K.); Kp₁₁: 149°

(korr.) (K., Hei.). $D_4^{a_0}$: 0,9841 (K., Hei.). Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Petroläther (K.). $n_0^{a_0}$: 1,5815 (K., Hei.). — Addiert Brom in zerstreutem Tageslicht (B., B. 37, 3320).

β-Brom-a.a-diphenyl-a-propylen $C_{15}H_{13}$ Br = $(C_6H_5)_2$ C: CBr·CH $_3$. B. Aus a.a-Diphenyl-a-propylen und Brom (Hell, Bauer, B. 37, 232). — Nadeln (aus Alkohol). F: 48° bis 49°. Kp₁₂: 169–170°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform. — Wird durch überschüssiges Brom oder Natriumäthylat nicht verändert.

5. $\gamma.\gamma$ -Diphenyl-a-propylen, Vinyl-diphenyl-methan, a-Vinyl-ditan $C_{15}H_{14}=(C_6H_5)_2CH\cdot CH\cdot CH_2$.

- a.a.β-Tribrom-γ.γ-diphenyl-a-propylen $C_{15}H_{11}Br_3 = (C_6H_5)_2CH \cdot CBr_1 \cdot B$. Durch Erhitzen der Lösung der a.β-Dibrom-γ.γ-diphenyl-crotonsäure in Soda und Behandlung des ausgeschiedenen Öls mit Brom (Dunlar, Am. 19, 649). F: 117—130° (Zers.). Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Alkohol. Gibt mit konz. Schwefelsäure dunkelgrüne Färbung.
- 6. a-Phenyl-a-p-tolyl- \ddot{a} thylen $C_{15}H_{14}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot C(C_6H_5)\cdot CH_2$. B. Durch Destillation von Methyl-phenyl-p-tolyl-carbinol unter normalem Druck (TIFFENEAU, $A.\,ch.$ [8] 10, 360). Kp: 285—286°; Kp₁₁: 160—161°; Kp₆: 145—146° (T., $A.\,ch.$ [8] 10, 361). D°: 1,021 (T., $C.\,r.$ 134, 1507). Liefert bei der Einw. von Jod und gelbem HgO in wäßr. Alkohol zunächst Jodmethyl-phenyl-p-tolyl-carbinol, aus welchem durch weiteres HgO unter HI-Abspaltung und Umlagerung Phenyl-p-xylyl-keton $CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_5$ entsteht.
- 7. 9-Äthyl-fluoren $C_{15}H_{14} = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}$ CH C_2H_5 . B. Durch Kochen von (rohem) 9-Äthyl-9-äthoxalyl-fluoren mit Natronlauge (W. WISLICENUS, DENSCH, B. 35, 763). Krystalle. F: $107-108^{\circ}$; Kp_{13} : $165-166^{\circ}$; flüchtig mit Wasserdampf; sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (W., D.). Liefert beim Durchleiten durch ein ganz schwach rotglühendes Rohr, neben wenig Fluoren, als Hauptprodukt Phenanthren (Graebe, B. 37, 4145).
- 9-Brom-9-[α -brom-äthyl]-fluoren $C_{15}H_{12}Br_2 = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}CBr\cdot CHBr\cdot CH_3$. B. Aus 9-Äthyliden-fluoren und Brom in Tetrachlorkohlenstoff (Ullmann, v. Wurstemberger, B. 38, 4107). Prismen (aus Ligroin). F. 93,5°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Äther.
- 8. Kohlenwasserstoff $C_{15}H_{14}$ von ungewisser Konstitution. B. Durch Destillation der Verbindung $C_{16}H_{10}O_6$, die man bei der Oxydation der aus Toluhydrochinon erhältlichen Homooxysalicylsäure $CH_3 \cdot C_6H_2(OH)_2 \cdot CO_2H$ (Syst. No. 1106) mit Braunstein in konz. Schwefelsäure erhält, mit Zinkstaub (Duregger, M. 26, 826). Weiße Schuppen, in dicker Schicht etwas grünlich. Schmilzt unscharf bei 79°. Mit Natriumdichromat in Eisessig entsteht eine in gelben Nadeln krystallisierende Verbindung vom Schmelzpunkt 320°.

5. Kohlenwasserstoffe $C_{16}H_{16}$.

1. $a.\delta$ -Diphenyl-a-butylen, a-Phenyl- β -styryl-dthan ("festes Distyrol") $C_{16}H_{16} = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot C_6H_5$]. B. Bei langsamer Destillation von Zimtsäure (v. Miller, A. 189, 340). Bei der Destillation von zimtsaurem Calcium (Engler, Leist, B. 6, 256). Beim Überleiten von $[a.\beta$ -Dibrom-äthyl]-benzol über glühenden Kalk (Radziszewski, B. 6, 494). Bei der Destillation von β -Truxillsäure (Syst. No. 994) (Liebermann, B. 22, 2255). — Blättchen (aus Alkohol). F: 124° (Li.). — Gibt mit Brom in CS_2 ein Dibromid $C_{16}H_{16}Br_2$ (S. 616) (Li.).

Festes μδ-Dibrom-a.δ-diphenyl-a-butylen, festes a.β-Dibrom-a-phenyl-β-styryl-äthan $C_{16}H_{14}Br_2 = C_6H_5 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CH \cdot C_6H_5 \cdot Cur$ Konstitution vgl. Straus, B. 42, 2867. — B. Aus trans-trans-a.δ-Diphenyl-a.γ-butadien und 1 Mol.-Gew. Brom in Ather (Rebuffat, G. 20, 156) oder Chloroform (Thiele, Schleussner, A. 306, 200), neben einem flüssigen Diastereoisomeren (S. 646) (St., B. 42, 2879). Aus 4 g cis- oder trans-a.δ-Diphenyl-butenin beim Überleiten von HBr (St., A. 342, 244, 246, 252). — Nädelchen (aus Benzol). F: 149° (Th., Sch.), 147—148° (Zers.) (R.), ca. 142° (Zersetzung; von 130° ab Bräunung) (St., A. 342, 245). — Gibt mit Ozon in CCl_4 ein Ozonid, das bei Bchandlung mit feuchtem Kohlendioxyd in a.β-Dibrom-hydrozimtaldehyd, a.β-Dibrom-hydrozimtsäure, Benzaldehyd und

¹⁾ Die Konstitution der Verbindung wurde nach dem für die 4. Auflage dieses Handbuches geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] von STOBBE, POSNJAK (A. 371, 292, 298) bewiesen.

Benzoesäure gespalten wird (St., B. 42, 2874). Liefert mit Aceton, Eisessig und verkupfertem Zinkstaub oder beim Erhitzen mit Chinolin trans-trans- $\alpha.\delta$ -Diphenyl- $\alpha.\gamma$ -butadien (St., A. 342, 245; vgl. Th., Sch.). Gibt beim Kochen mit Methylalkohol $\gamma.\delta$ -Dimethoxy- $\alpha.\delta$ -diphenyl- α -butylen (St., B. 42, 2869).

Flüssiges $\gamma.\delta$ -Dibrom- $a.\delta$ -diphenyl-a-butylen, flüssiges $a\beta$ -Dibrom-a-phenyl- β -styryl-āthan $C_{16}H_{14}Br_2=C_6H_5$ · $CHBr\cdot CHBr\cdot CH:CH:CH:C_6H_5$. B. Neben dem diastereoisomeren festen $\gamma.\delta$ -Dibrom- $a.\delta$ -diphenyl-a-butylen (S. 645) aus trans-trans- $a.\delta$ -Diphenyl- $a.\gamma$ -butadien mit Brom in Chloroformlösung (Straus, B. 42, 2880). — Bräunliches Öl. Wurde nicht rein erhalten. — Geht beim Stehen am Licht in das feste Diastereoisomere über. Verhält sich gegen Ozon wie das feste Diastereoisomere.

 $a.\beta.\gamma.\delta$ -Tetrabrom- $a.\delta$ -diphenyl-a-butylen vom Zersetzungspunkt 197° (205°) $C_{16}H_{12}Br_4=C_6H_5\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CBr: C_8H_5$. B. Aus 2 g trans- $a.\delta$ -Diphenyl-butenin in 20 ccm Chloroform und 3,1 g Brom in 50 ccm Chloroform, neben dem Diastereoisomeren vom Zersetzungspunkt 157—158° (160°) (s. u.) (STRAUS, A. 342, 243). Aus cis- $a.\delta$ -Diphenyl-butenin und Brom in CS_2 neben den beiden Diastereoisomeren (ST., A. 342, 251). — Blättchen (aus Essigester); Nadeln (aus Benzol oder Chloroform). Zersetzt sich bei 197° (205°). — Bei der Reduktion mit Zinkstaub in Aceton in der Wärme oder mit verkupfertem Zinkstaub in Eisessig in der Kälte entsteht trans- $a.\delta$ -Diphenyl-butenin.

 $a.\beta.\gamma.\delta$ -Tetrabrom- $a.\delta$ -diphenyl-a-butylen vom Zersetzungspunkt 157—158° (160°) $C_{16}H_{12}Br_4=C_6H_5\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CBr: CBr\cdot C_6H_5$. B. Neben dem Diastereoisomeren vom Zersetzungspunkt 197° (205°) aus trans- $a.\delta$ -Diphenyl-butenin und Brom in Chloroform (STRAUS, A. 342, 243). Aus cis- $a.\delta$ -Diphenyl-butenin und Brom in CS $_2$, neben zwei Diastereoisomeren (ST., A. 342, 251). — Prismen (aus Ligroin). Zersetzt sich bei 157—158° (160°). — Liefert bei der Reduktion mit verkupfertem Zinkstaub in Eisessig trans- $a.\delta$ -Diphenyl-butenin.

 $a.\beta.\gamma.\delta$ -Tetrabrom- $a.\delta$ -diphenyl-a-butylen vom Schmelzpunkt 135—136° $C_{16}H_{12}Br_4 = C_6H_5 \cdot CHBr \cdot CBr \cdot CBr \cdot C_6H_5$. *B.* Aus cis- $a.\delta$ -Diphenyl-butenin und Brom in CS_2 , neben den beiden Diastereoisomeren (s. o.) (Straus, *A.* 342, 251). — Blättchen (aus Methylalkohol). F: 135—136° (Zers.). — Liefert bei der Reduktion trans- $a.\delta$ -Diphenyl-butenin.

 $\gamma.\delta$ -Dibrom-a-nitro-a. δ -diphenyl-a-butylen $C_{16}H_{13}O_2NBr_2=C_6H_5\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CH:$ $C(NO_2)\cdot C_6H_5$. B. Aus 3 g a-Nitro-a. δ -diphenyl-a- γ -butadien in 10 ccm Chloroform mit 2,4 g Brom in Chloroform (Wieland, Stenzi, A. 360, 313). — Hellgelbe Nädelchen (aus Alkohol). F: 106°. Zersetzt sich bei 165°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und heißem Alkohol. Schwefelsäure gibt besonders beim Erwärmen kirschrote Färbung.

2. a.δ-Diphenyl-β-butylen, a.β-Dibenzyl-äthylen C₁₆H₁₆ = C₆H₅·CH₂·CH·CH·CH₂·C₆H₅. Zur Konstitution vgl. Klages, Heilmann, B. 37, 1452; Straus, A. 342, 213, 253. — B. Aus Diphenyldiacetylen C₆H₅·C:C·C·C·C₆H₅ mit Natriumamalgam in Alkohol (Straus, A. 342, 255); in gleicher Weise aus trans-a.δ-Diphenyl-butenin (St.), sowie aus trans-trans- oder cis-cis-a.δ-Diphenyl-a.γ-butadien (St.). Bei der Reduktion von α-Phenyl-β-styryl-acrylsäurenitril C₆H₅·CH·CH·CH·CC(C₆H₅)·CN mit Natrium und absol. Alkohol (Freund, Immerwahr, B. 23, 2857). — Nadeln (aus Methylalkohol). F: 45–45.5° (St.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und CHCl₃ (F., I.). — Liefert bei der Oxydation β.γ-Dioxy-a.δ-diphenyl-butan (St.). Jodwasserstoffsäure gibt a.δ-Diphenyl-butan (F., I.). Salpetersäure liefert ein bei 191° schmelzendes Nitrierungsprodukt (F., I.).

 $a.\delta$ -Dinitro- $a.\delta$ -diphenyl- β -butylen $C_{16}H_{14}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NO_2) \cdot CH \cdot CH(NO_2) \cdot C_6H_5$. B. Durch Einw. einer Lösung von Stickstofftetroxyd in Äther + Gasolin auf eine Suspension von $a.\delta$ -Diphenyl-a.y-butadien in absol. Äther unter starker Kühlung (Wielland, Stenzl, B. 40, 4828). — Nädelchen (aus heißem Benzol + Äther oder + Gasolin). F: 1580 (Zers.); beträchtlich löslich in Chloroform, Benzol, Aceton, weniger in Eisessig und Alkohol, schwer in Äther, unlöslich in Gasolin (W., St., B. 40, 4829). — Gibt bei der Oxydation mit Ozon Phenylnitromethan, Benzaldehyd, Benzoesäure und wahrscheinlich Glyoxal (W., St., A. 360, 311). Liefert bei der Reduktion hauptsächlich $a.\delta$ -Diphenyl-a.y-butadien zurück, daneben in kleinerer Menge $a.\delta$ -Diamino- $a.\delta$ -diphenyl-b-butylen (W., St., A. 360, 310). Mit Alkalien, verd. Ammoniak und beim Kochen mit Alkohol wird salpetrige Säure abgespalten unter Bildung von a-Nitro- $a.\delta$ -diphenyl-ay-butadien (W., St., B. 40, 2829; A. 360, 301). Gibt die Liebermannsche Nitrosoreaktion (W., St., A. 360, 310).

3. Derivat eines a. δ -Diphenyl-butylens mit ungewisser Lage der Doppelbindung.

α.δ-Diphenyl-tribrombutylen $C_{16}H_{13}Br_3 = C_4H_3Br_3(C_6H_5)_2$. B. Aus dem Produkt der Anlagerung von 1 Mol.-Gew. HBr an trans-α.δ-Diphenyl-butenin $C_{16}H_{13}Br$ durch Brom in CHCl₃ (STRAUS, A. 342, 248). — Nadeln (aus Ligroin + Benzol). F: ca. 145—147° (Zers.).

hydrazinlösung Rotfärbung.

- 4. a.γ-Diphenyl-a-butylen, a-Phenyl-a-styryl-äthan ("flüssiges Distyrol") C₁₆H₁₆ = C₆H₅·CH:CH·CH(CH₃)·C₆H₅·). B. Aus Zimtsäure beim Erhitzen mit Bromwasserstoffsäure oder Chlorwasserstoffsäure auf 150—240° (Erlenmeyer, A. 135, 122). Beim Erhitzen von Zimtsäure mit der 5-fachen Menge konz. Schwefelsäure, die mit dem 1½-fachen Vol. Wasser verdünnt ist, neben Distyrensäure C₁₇H₁₆O₂ (Syst. No. 953) (Fittig, Erdmann, A. 216, 187; vgl. Erl., A. 135, 122). Aus Styrol bei mehrständigem Erhitzen mit Salzsäure (D: 1,12) auf 170° (Erl.). Aus Styrol bei längerem Stehen in einer Lösung von 1 Vol. reiner Schwefelsäure und 9 Vol. Eisessig (Königs, Mai, B. 25, 2658). Flüssig. Fluoresciert, frisch dargestellt, blau; bei längerem Stehen verschwindet die Fluorescenz fast völlig (F., Erd.). Kp: 310—312°; D°: 1,027; D¹5: 1,016 (F., Erd.). Zerfällt bei längerem Erhitzen in Toluol, Styrol und Isopropylbenzol (?); liefert bei der Oxydation mit Dichromatmischung Benzoesäure; gibt mit Brom in CS₂ ein Dibromid C₁₆H₁₆Br₂ (S. 616) (F., Erd.).
- 5. $a.\beta$ -Diphenyl-a-butylene, a-Äthyl-stilbene $C_{16}H_{16} = \frac{C_6H_5 \cdot C \cdot C_2H_5}{C_6H_5 \cdot C \cdot H}$ (cis-Form) und $\frac{C_2H_5 \cdot C \cdot C_6H_5}{C_6H_5 \cdot C \cdot H}$ (trans-Form),
- a) Festes a-Äthyl-stilben $C_{16}H_{16}=C_6H_5\cdot C(C_2H_5)\colon CH\cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen des Äthyl-phenyl-benzyl-chlormethans mit Pyridin auf 172° in geschlossenem Rohr erhält man ein Öl, das unter 12 mm Druck zum Teil bei 164—167°, der Hauptmenge nach bei 168° übergeht; aus beiden Fraktionen scheidet sich das feste a-Äthyl-stilben in Krystallen ab (Klages, Heilmann, B. 37, 1453). Krystalle. F: 57°. Kp: 296—297° (korr.). Wird durch KMnO₄ in schwefelsaurer Lösung zu Benzoesäure und Äthyl-phenyl-keton oxydiert. Addiert Brom unter Bildung eines dicken Öles.
- b) Flüssiges α -Äthyl-stilben $C_{16}H_{16} = C_6H_5 \cdot C(C_2H_5) \cdot CH \cdot C_6H_5$. B. siehe bei festem α -Äthyl-stilben (Kl., H., B. 37, 1453). Öl. Chemische Eigenschaften wie die der festen Form (s. o.).
- o) Derivat eines $a.\beta$ -Diphenyl-a-butylens, dessen sterische Zugehörigkeit nicht festgestellt ist.
- a-Chlor-a, β -diphenyl-a-butylen, a'-Chlor-a-äthyl-stilben $C_{16}H_{15}Cl = C_6H_5 \cdot C(C_2H_5)$: CCl· C_6H_5 . B. Durch PCl₅ aus Äthyldesoxybenzoin, neben einem Öl (Sudborough, Soc. 71, 226). Prismen. F: 60°. Kp₂₇: 188—189°. Leicht löslich in heißem Alkohol. Wird durch Natriumamalgam oder Zink und Essigsäure sowie durch alkoh. Kali nicht angegriffen.
- 6. a-Phenyl- β -[4-äthyl-phenyl]-äthylen, 4-Äthyl-stilben $C_{16}H_{16}=C_2H_5$: $C_6H_4\cdot CH: CH\cdot C_6H_5$. Beim Kochen von Benzyl-[4-äthyl-phenyl]-carbinol mit verd. Schwefelsäure (Söllscher, B. 15, 1681). Blättchen. F: 89—90°. Sehr leicht löslich in Äther, Benzol und siedendem Alkohol.
- 7. $a.\beta$ -Di-o-tolyl-athylen, 2.2'-Dimethyl-stilben $C_{16}H_{16}=CH_3\cdot C_5H_4\cdot CH\cdot CH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Durch 8-stdg. Erhitzen der Natriumverbindung des o-Tolyl-nitromethans mit mindestens $20\,^0$ /oiger Natronlauge auf $200\,^0$ (W. Wislicenus, Wren, B. 38, 504). Nädelchen (aus Methylalkohol). F: 82,5—83 0 . Leicht löslich. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- $a.\beta$ -Bis-[4-nitro-2-methyl-phenyl]-āthylen, 4.4'-Dinitro-2.2'-dimethyl-stilben $C_{16}H_{14}O_4N_2=O_3N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CH:CH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot NO_2$. B. Man schüttelt 4-Nitro-1.2-dimethyl-benzol mit methylalkoholischer Kalilauge an der Luft und erwärmt, ohne das zunächst sich ausscheidende 4.4'-Dinitro-2.2'-dimethyl-dibenzyl abzufiltrieren, auf dem Wasserbade (Green, Baddiley, Soc. 93, 1723). Gelbe Nadeln (aus Tetrachloräthan). F: 288—290°. Löslich in Pyridin, Nitrobenzol. Entfärbt Permanganat sofort. Gibt mit alkal. Phenyl-
- 8. $a.\beta$ -Di-m-tolyl-äthylen, 3.3'-Dimethyl-stilben $C_{16}H_{16}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von m-Xylol mit Schwefel im geschlossenen Rohr auf 200°, neben 3.3'-Dimethyl-dibenzyl (Aronstein, van Nierof, R. 21, 455). Durch Erhitzen der Natriumverbindung des m-Tolyl-nitromethans mit $10^{\,0}/_{\rm o}$ liger Natronlauge auf $180^{\,0}$ W. Wislicenus, Wren, B. 38, 505). Krystalle (aus Alkohol oder Methylalkohol). F: $55-56^{\,0}$ (A., van N.). Leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln (Wi., Wr.). Gibt mit Brom ein festes Dibromid (A., van N.).

¹⁾ Die Konstitution der Verbindung wurde nach dem für die 4. Auflage dieses Handbuches geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] von STOBBE, POSNJAK (A. 371, 292, 295) bewiesen.

Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

- 9. a.β-Di-p-tolyl-āthylen, 4.4'-Dimethyl-stilben C₁₆H₁₆ = CH₃·C₆H₄·CH:CH·C₆H₄·CH₃. Zur Konfiguration vgl. Bruni, R. A. L. [5] 13 I, 629. B. Durch Erhitzen von 30 ccm p-Xylol und 1 g Schwefel im geschlossenen Rohr auf 200—210°, neben 4.4'-Dimethyl-dibenzyl (Aronstein, van Nierop, R. 21, 452). Durch Erhitzen der Natriumverbindung des p-Tolyl-nitromethans mit 10°/α iger Natronlauge auf 180—200° (W. Wislichen, Wren, B. 38, 506). Bei der Destillation von β-Chlor-a.a-di-p-tolyl-āthan (Goldberden, Heff, B. 6, 1504). Bei der Destillation von β-β-β-Trichlor-a.a-di-p-tolyl-āthan (Goldberden, Lösung von β-β-β-Trichlor-a.a-di-p-tolyl-āthan mit Zinkstaub (G., H., B. 6, 1504). Beim Kochen einer alkoh. Lösung von β-β-β-Trichlor-a.a-di-p-tolyl-āthan mit Zinkstaub und Ammoniak, am besten unter Zusatz von etwas Kupfersalz (Elbs, Förster, J. pr. [2] 39, 299; E., J. pr. [2] 47, 46). Beim Erwärmen von p-Tolyl-p-xylyl-carbinol CH₃·C₆H₄·CH₂·CH(OH)·C₆H₄·CH₃ in Eisessiglösung unter Zusatz von etwas konz. Schwefelsäure (Buttenberg, A. 279, 337). Bei der elektrolytischen Reduktion von p-Toluylaldehyd in saurer Lösung (Law, Soc. 91, 756). Aus dem Azin des p-Toluylaldehyds durch Destillation unter Atmsophärendruck (Bouveault, Bl. [3] 17, 368). Bei langsamem Destillieren von Fumarsäure-di-p-tolylester (Anschütz, Wirtz, B. 18, 1948).

 Scheint in zwei Formen zu existieren; meist scheidet es sich in dicken Krystallen ab, zuweilen aber bildet es dünne, violett fluorescierende Blättchen; beide Formen haben gleichen Schmelzpunkt und gleiche Löslichkeit (Ar., van N.). F: 179—180° (Wis., Wr.), 179° (An. Wir.), 176—177° (G., H.; Ar., van N.). Sublimierbar (G., H.). Destilliert bei 304—305° (E.). Leicht löslich in CS₂, Äther und heißem Alkohol (G., H.). Bei 25° lösen 100 Tle. absoluter Alkohol 0,21 Tle. Dimethylstilben (Ar., van N.). 100 Tle. 90—92 vol. ⁹/_oiger Alkohol lösen in der Kälte 0,76 Tle, bei Siedehitze 1,28 Tle. (E., J. pr. [2] 47, 79). Optisches Verhalten: Bruni, G. 34 I, 146. Gibt bei der Oxydati
- 10. a.a-Diphenyl-a-butylen $C_{16}H_{16}=(C_6H_{5})_2C$: $CH\cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen des Propyl-diphenyl-chlormethans mit Pyridin auf 125° (Klages, Hellmann, B. 37, 1451). Durch Destillation von Propyl-diphenyl-carbinol unter normalem Druck (Masson, C. r. 135, 534). Öl. Kp_{750} : 286° (korr.) (geringe Zers.) (K., H.); Kp: 291—292° (M.). D_1^{4s} : 1,030; n_1^{6t} : 1,15915 (K., H.). Wird durch Natrium und Alkohol nur schwer reduziert (K., H.).
- 11. β -Methyl-a.a-diphenyl-a-propylen, a.a-Dimethyl- β - β -diphenyl-äthylen $C_{16}H_{16}=(C_6H_5)_2C$: $C(CH_3)_2$. Addiert Brom in zerstreutem Tageslicht (Bauer, B. 37, 3320).
- 12. $a.a-Di-p-tolyl-\bar{a}thylen$ $C_{16}H_{16}=(CH_3\cdot C_6H_4)_2C:CH_2$. B. Man kondensiert $a.\beta$ -Dichlor-diathyläther und Toluol mit H_2SO_4 und behandelt das Reaktionsprodukt mit alkoh. Kali (Heff, B. 6, 1439; 7, 1413). Bei der Einw. konz. Schwefelsäure auf Methyl-di-p-tolylessigsäure (Bistrzycki, Reintke, B. 38, 840). Durch Erhitzen von Methyl-di-p-tolylacetylchlorid (B., Landtwing, B. 41, 689). Täfelchen (aus Alkohol). F: 61° (B., R.). Kp: $304-305^{\circ}$ (H.). Leicht löslich in Benzol, Ather, Ligroin, heißem Alkohol (B., R.). Wird von Chromsäuregemisch zu Di-p-tolyl-keton oxydiert (H.). Addiert 1 Mol.-Gew. Brom; das Additionsprodukt spaltet aber sofort HBr ab (H.).
- β -Chlor-a.a-di-p-tolyl-äthylen $C_{16}H_{15}Cl = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2C$: CHCl. B. Durch Kochen von β - β -Dichlor-a.a-di-p-tolyl-äthan mit alkoh. Kali (Buttenberg, A. 279, 334). Nadeln (aus Eisessig). F: 67°. Beim Erhitzen mit Natriumäthylat auf 190° entsteht 4.4′-Dimethyltolan.
- β .β-Dichlor-α.a-di-p-tolyl-äthylen $C_{16}H_{14}Cl_2=(CH_3\cdot C_6H_4)_2C$: CCl_2 . B. Beim Kochen von β . β .β-Trichlor-α.a-di-p-tolyl-äthan mit alkoh. Kali (O. Fischer, B. 7, 1191). Nadeln. F: 92° (F.). Löslich in 2 Tln. Äther (F.). 100 Tle. 90—92 vol.- % iger Alkohol lösen in der Kälte 5,43 Tle., bei Siedehitze 33,37 Tle. (Elbs, J. pr. [2] 47, 78). Wird von Chromsäure in Eisessig zu 4'-Methyl-benzophenon-carbonsäure-(4) (Syst. No. 1299) oxydiert (Lange, Zufall, A. 271, 9). Gibt mit rauchender Salpetersäure 3.3'-Dinitro-4.4'-dimethyl-benzophenon (Syst. No. 653) (L., Z.; Höchster Farbw., R. D. P. 58360; Frdl. 3, 78).
- 13. 1.3-Diphenyl-cyclobutan $C_{16}H_{16}=C_6H_5\cdot CH<\frac{CH_2}{CH_2}>CH\cdot C_6H_5$. B. Durch 36-stdg. Erhitzen von Phenylacetaldehyd mit alkoh. Kalilauge auf 190°, neben 1.3.5-Triphenyl-

benzol und anderen Produkten (Stoermer, Biesenbach, B. 38, 1966). — Stark lichtbrechendes Öl. Kp₈: 157-159°.

14. m-Dixylylen (?) $C_{16}H_{16} = C_6H_4 < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 > C_6H_4$ (?). B. Bei der Einw. von Natrium auf ein Gemisch von m-Xylylen-dibromid C_6H_4 (CH_2Br) $_2$ und Brombenzol in wasserfreiem Äther (Pellegrin, R. 18, 459). — Prismen (aus Äther). F: 131,5°. Kp: 290°; Kp₁₂: 170°. Schwer löslich in Alkohol, löslicher in Äther und Benzol.

Dibrom-m-dixylylen $C_{16}H_{14}Br_2$. B. Durch Bromierung von m-Dixylylen in CS_2 (Pellegrin, R. 18, 462). — Prismen (aus Benzol). F: 213—214°.

15. 9-Äthyl-anthracen-dihydrid-(9.10) C₁₆H₁₆ = C₆H₄ CH₂ C₁₂ C₆H₄. B. Beim Kochen von 1 Tł. Äthyloxanthranol C₆H₄ CC_{CO} C₂H₅)(OH) C₆H₄ mit 3 Tln. Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und 2 Tln. rotem Phosphor (Liebermann, A. 212, 76). — Zähes Öl. Siedet nicht ganz unzersetzt bei 320—323° (korr.), ohne Zers. in stark luftverdünntem Raum (Ll.). Dis: 1,049 (Ll.). In allen Verhältnissen mischbar mit Alkohol, Äther, Benzol, Eisessig (Ll.). — Liefert beim Durchleiten durch ein glühendes Rohr Anthracen (Ll.). Gibt bei anhaltender Oxydation mit rauchender Salpetersäure Anthrachinon (Ll.). Mit CrO₃ und Essigsäure entsteht erst Äthyloxanthranol und dann Anthrachinon (Ll.). Bei der Einw. von überschüssiger konz. Salpetersäure in Eisessig entstehen 9.10.10-Trinitro-9-äthyl-anthracendihydrid-(9.10) (s. u.), 9-Nitro-10-oxo-9-äthyl-anthracen-dihydrid-(9.10) und 10-Nitro-9-oxy-9-äthyl-anthracen-dihydrid-(9.10) (MEISENHEIMER, CONNERADE, A. 330, 150, 171; vgl. Ll., Landshoff, B. 14, 472).

- 9.10.10-Trinitro-9-äthyl-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{16}H_{13}O_{6}N_{3}=C_{6}H_{4}$ $C(C_{2}H_{5})(NO_{2})$ $C_{6}H_{4}$. B. Die Lösung von 1 Tl. 9-Äthyl-anthracen-dihydrid-(9.10) in 3 Vol. Eisessig wird allmählich und unter Abkühlung mit 1 Tl. Salpetersäure (D: 1,4) versetzt (Liebermann, Landshofff, B. 14, 473; vgl. M., C., A. 330, 150, 171). Aus 10-Nitro-9-äthyl-anthracen in Chloroform und Stickstoffdioxyd (M., C., A. 330, 176). Farblose Prismen (aus Benzol + Methylalkohol). F: 136° (Zers.) (M., C.). Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in kalten Alkoholen (M., C.). Zersetzt sich beim Erhitzen auf 140° unter Bildung von Anthrachinon, Äthyloxanthranol, NO und Stickstoff (Li., La.). Wenig empfindlich gegen Alkalien (M., C.). Zerfällt beim Überhitzen mit Alkohol in Stickstoffdioxyd, 10-Nitro-9-äthyl-anthracen und Athyloxanthranol (M., C.; Li., La.).
- 16. 9.9-Dimethyl-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{16}H_{16} = C_6H_4 < \begin{array}{c} C(CH_3)_2 \\ CH_2 \end{array} > C_6H_4.$ B. Bei $3^1/_2$ -stdg. Erhitzen von 2 g Dimethylanthron $C_6H_4 < \begin{array}{c} C(CH_3)_2 \\ CO \end{array} > C_5H_4$ mit 1 g rotem Phosphor und 16 g Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) auf $140-150^0$ (Hallearten, B. 21, 2508).

 Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 56°. Löslich in Äther, Benzol und Eisessig.
- 17. 9.10-Dimethyl-anthracen-dihydrid-(9.10) C₁₉H₁₆ = C₆H₄ CH(CH₃) C₆H₄.

 B. Bei der Einw. von Benzol auf Methylchloroform in Gegenwart von AlCl₃, neben anderen Produkten (Kuntze-Fechner, B. 36, 475). Neben α.α-Diphenyl-äthan beim Behandeln eines Gemenges von Benzol und Äthylidenchlorid (oder Äthylidenbfomid) mit AlCl₃ (Anschütz, A. 235, 305). Durch Behandeln eines Gemisches von 3 Tln. [α-Chlor-äthyl]-benzol (S. 354) und 2 Tln. Benzol mit 3 Tln. AlCl₃ (Schramm, B. 26, 1707). Neben Äthylbenzol und α.α-Diphenyl-äthan beim Einleiten von Vinylbromid in ein Gemenge von Benzol und AlCl₃ (Anschütz, A. 235, 331). Bei der Einw. von AlCl₃ auf α.α-Diphenyl-äthan (Radziewanowski, B. 27, 3238). Gelbliche Blättchen. F: 181—181,5° (A.). Sublimiert leicht in hellgelben Nadeln (A.). Leicht löslich in Äther, CS₂, Benzol, in heißem Alkohol und in kochendem Eisessig (A.). Liefert mit CrO₃ und Eisessig Anthrachinon und CO₂ (A.). Geht beim Glühen mit Zinkstaub in Anthracen über (A.). Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. 523.

9.10-Dibrom-9.10-dimethyl-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{16}H_{14}Br_2 = C_6H_4 \frac{CBr(CH_3)}{CBr(CH_3)} C_6H_4$. B. Beim Eintragen von Brom in eine Eisessiglösung von 9.10-Dimethyl-anthracen-dihydrid-(9.10) (Anschütz, A. 235, 309). — Nadeln (aus Toluol). Unlöslich in den meisten Lösungsmitteln. Löst sich in siedendem Toluol, fast gar nicht in kaltem. — Liefert bei der Oxydation Anthrachinon.

- 18. Pyrenhexahydrid C₁₈H₁₈. B. Durch 8—10-stdg. Erhitzen von Pyren mit viel Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und etwas rotem Phosphor auf 200° (Graebe, A. 158, 297).

 Säulen oder Nadeln. F: 127°. Sehr leicht löslich in Äther, Benzol und siedendem Alkohol, etwas weniger in kaltem Alkohol. Verwandelt sich, beim Durchleiten durch ein glühendes Rohr, wieder in Pyren. Verbindet sich in Alkohol nicht mit Pikrinsäure.
- 19. Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{10}$ von unbekannter Konstitution. B. Beim Erwärmen von m-Xylol mit Benzoylperoxyd (Lippmann, M. 7, 526). Flüssig. Kp: 260° bis 270° . D^{22} : 0.9984.

6. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C}_{17}\mathrm{H}_{18}.$

- $1. \quad a.\varepsilon-Diphenyl-a-amylen \quad C_{17}H_{18} = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_5.$
- $\gamma.\gamma.\delta.\varepsilon$ -Tetrachlor- $\alpha.\varepsilon$ -diphenyl- α -amylen $C_{17}H_{14}Cl_4 = C_8H_5 \cdot CHCl \cdot CHCl \cdot CCl_2 \cdot CH : CH \cdot C_8H_5$. B. Aus Distyryl-dichlormethan in Chloroformlösung mit Chlor in direktem Sonnenlicht (STRAUS, ECKER, B. 39, 2990). Nädelchen (aus Benzol-Petroläther). Schmilzt bei 133° unter schwacher Zersetzung.
- $\gamma.\gamma\text{-Dichlor-}\delta.\epsilon\text{-dibrom-}a.\epsilon\text{-diphenyl-}a\text{-amylen}$ $C_{17}H_{14}Cl_2Br_2=C_6H_5\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CCl_2\cdot CH:CH\cdot C_6H_5.$ B. Aus Distyryl-dichlormethan in Chloroformlösung mit 1 Mol.-Gew. Brom (St., E., B. 39, 2990). Prismen (aus Benzol-Petroläther). F: 153° (Zers.).
- $\begin{array}{llll} \gamma.\gamma\text{-Dichlor-}\delta.\epsilon\text{-dibrom-}a.\epsilon\text{-bis-}[4\text{-chlor-phenyl}]-a\text{-amylen} & C_{17}H_{12}Cl_4Br_2 = C_6H_4Cl\cdot\\ \text{CHBr}\cdot\text{CHBr}\cdot\text{CCl}_2\cdot\text{CH}\cdot\text{CH}\cdot\text{C}_6H_4Cl. & B. & \text{Aus Bis-}[4\text{-chlor-styryl}]\text{-dichlormethan mit Brom in Chloroformlösung (Straus, Ecker, B. 39, 2999).} & & \text{Warzenförmig vereinigte Nadeln (aus Benzol-Petroläther).} & F: 124-125^{\circ}. & \text{Gibt mit konz. Schwefelsäure keine Färbung.} \end{array}$
- γ-Chlor-γ.δ.ε-tribrom-a.ε-diphenyl-a-amylen $C_{17}H_{14}ClBr_3 = C_6H_5 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CClBr \cdot CH \cdot C_6H_5$. B. Aus Distyryl-chlorbrommethan mit 1 Mol.-Gew. Brom in Chloroformlösung (Straus, A. 370, 350). Farblose Prismen (aus Benzol). Zersetzt sich bei 165° bis 166°. Gibt mit konz. Schwefelsäure keine Färbung.
- 2. a-Phenyl-β-[4-isopropyl-phenyl]-āthylen, 4-Isopropyl-stilben C₁₇H₁₈ = (CH₃)₂CH·C₅H₄·CH·C₆H₅. B. Bei 15-stdg. Erhitzen eines äquivalenten Gemisches von Cuminaldehyd und Phenylessigsäure mit ½ des Gewichtes an Natriumacetat auf 250° (MICHAEL, Am. 1, 314). Aus Cuminol und Phenylessigsäure durch längeres Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 300° (v. Walther, Wetzlich, J. pr. [2] 61, 177). Durch Erhitzen von [4-Isopropyl-phenyl]-desyl-chlormethan auf 200°, neben Benzoylchlorid (Klages, Tetzner, B. 35, 3969). Beim Erhitzen von α-Oxo-β-phenyl-γ-[4-isopropyl-phenyl]-butyrolacton über den Schmelzpunkt (Erlenmeyer, Kehren, A. 333, 241). Blättchen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 86° (v. Wa., We.), 85° (E., K.), 83–84° (M.). Leicht löslich in Äther, Benzol, heißem Alkohol und Pyridin, schwer in kaltem Alkohol, sehr wenig in heißem Wasser (E., K.; v. Wa., We.; M.). Nimmt direkt Brom auf (M.).
- α-[4-Nitro-phenyl]-β-[4-isopropyl-phenyl]-äthylen, 4'-Nitro-4-isopropyl-stilben $C_{17}H_{17}O_2N=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus Cuminol und p-Nitro-phenylessigsäure bei 210° im geschlossenen Rohr (v. Wa., We., J. pr. [2] 61, 185). Dunkelgelbe Blättchen (aus Eisessig). F: 132°. Löslich in heißem Alkohol, Benzol und Pyridin.
- 3. 1.2-Diphenyl-cyclopentan $C_{17}H_{18} = \frac{C_6H_5 \cdot CH \cdot CH_2}{C_6H_5 \cdot CH \cdot CH_2}CH_2$ B. Bei 5-stdg. Kochen von 10 g Anhydroacetonbenzil $C_6H_5 \cdot C: CH \cdot CO$ (Syst. No. 754) mit 150 g rauchender Jod-

C₆H₅·C(OH)·CH₂ (Syst. No. 754) and 50 g rates rate as a serior of graduate for wasserstoffsäure (D: 1,7) and 20 g rotem Phosphor (Japp, Burton, Soc. 51, 423; J., Lander, Soc. 71, 131; vgl. Vorländer, v. Liebig, B. 37, 1134). Aus 1.2-Diphenyl-cyclopenten-(2)-ol-(3)-on-(4) (Syst. No. 754) durch Reduktion mit Jodwasserstoffsäure (V., v. Li.). — Flache Nadeln (aus Alkohol). F: 47° (J., B.). Siedet nicht unzersetzt bei 305° (J., B.). Kp:₁₂ 189° (J., Michie, Soc. 79, 1023). — Wird durch Chromtrioxyd in Eisessiglösung zu α.γ-Dibenzoyl-propan oxydiert; daneben entstehen Benzoesäure und eine Säure vom Schmelzpunkt 133,5° (J., M.).

4. 1-Methyl-7-isopropyl- oder 7-Methyl-1-isopropyl-fluoren, "Retench CH2 CH3 CH3 oder CH3 $_{17}$ H $_{18} = _{\text{(CH}_3)_2\text{CH}}$

B. Beim Glühen von Retenketon mit Zinkstaub (Bamberger, Hooker, A. 229, 142). Beim Erhitzen von Retenketon mit rauchender Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 150° (B., H.). — Blättchen (aus Alkohol). F: 96,5—97°. Sehr leicht löslich in Äther und in heißem Alkohol. Fluoresciert violett im geschmolzenen Zustande und in alkoh. Lösung. — Wird von CrO₃ in Eisessig fast völlig verbrannt. Liefert mit Salpetersäure (D: 1,43) ein Dinitroderivat (s. u.).

x.x-Dinitro-retenfluoren $C_{17}H_{16}O_4N_2=C_{17}H_{16}(NO_2)_2$. B. Man versetzt eine Lösung von Retenfluoren in wenig heißem Eisessig mit etwas Salpetersäure (D: 1,43), kocht einige Minuten und fällt die Lösung mit Wasser (Bamberger, Hooker, A. 229, 145). — Strohgelbe verfilzte Nadeln (aus Eisessig). Wird unterhalb 200° schwarz und schmilzt gegen 245°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Eisessig.

7. Kohlenwasserstoffe $C_{18}H_{20}$.

- 1. $\beta.\varepsilon$ -Diphenyl- β -hexylen (?) $C_{18}H_{20}=C_6H_5\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH:C(CH_3)\cdot C_6H_5$ (?). Das Molekulargewicht ist kryoskopisch bestimmt; vgl. Tiffeneau, $A.\,ch.$ [8] 10, 159. B. Bei der Einw. sirupöser Phosphorsäure auf Dimethyl-phenyl-carbinol bei 120^{6} (Klages, B. 35, 2639). Bei der Einw. von $2^{1}/_{2}$ Mol.-Gew. Methylmagnesiumjodid auf Benzoesäuremethylester, neben einem Isomeren vom Schmelzpunkt 52^{9} (S. 652) (T., $A.\,ch.$ [8] 10, 159). Flüssig. Kp: 302^{9} (korr.) (K.); Kp₁₆: 175^{9} (T.). Schwer flüchtig mit Wasserdämpfen (T.). D^{0} : 1,012 (T.); D_{1}^{*} : 0,9724 (K.). Entfärbt in der Hitze KMnO₄ (T.). Wird durch Natrium + Alkohol nicht reduziert (K.). Addiert langsam 1 Mol.-Gew. Brom (T.; K.).
- 2. $a.\beta$ -Bis-[4-dthyl-phenyl]-äthylen, 4.4'-Diäthyl-stilben $C_{18}H_{20}=C_2H_5$: $C_6H_4\cdot CH: CH\cdot C_6H_4\cdot C_2H_5$. B. Bei der Destillation des Kondensationsprodukts, welches aus Athylbenzol und $a.\beta$ -Dichlor-diäthyläther durch konz. Schwefelsäure gebildet wird (Heff, B. 7, 1414). Biättchen (aus Alkohol). F: 134,5°. Destilliert unzersetzt. Wenig löslich in kaltem Alkohol, leicht in CS_2 und Äther. Gibt beim Kochen mit verdünnter Salpetersäure Terephthalsäure.
- 3. $a.\beta$ -Bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-dthylen, 2.4.2'.4'-Tetramethyl-stilben $C_{18}H_{20}=(CH_3)_2C_8H_3\cdot CH:CH\cdot C_6H_3(CH_3)_2$. B. Bei der Destillation des Kondensationsprodukts, welches aus Steinkohlenteerxylol und $a.\beta$ -Dichlor-diäthyläther durch konz. Schwefelsäure gebildet wird (Heff, B. 7, 1416). Beim Kochen einer alkoh. Lösung von $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-a.b-bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-äthan mit Zinkstaub und Ammoniak (ELBS, FÖRSTER, J. pr. [2] 39, 300; 47, 46). Krystallsplitter (aus Alkohol). F: $105-106^{\circ}$ (H.). Destilliert unzersetzt (H.). Ziemlich leicht löslich in kochendem Alkohol, etwas leichter in Äther und CS_2 (H.). Gibt beim Kochen mit verd. Salpetersäure 2.4-Dimethyl-benzoesäure (H.). Verbindet sich direkt mit Brom (H.).
- 4. $a.\beta$ -Bis-[2.5-dimethyl-phenyl]-äthylen, 2.5.2'.5'-Tetramethyl-stilben $C_{18}H_{20}=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CH:CH:C_6H_8(CH_3)_2$. B. Bei der Destillation des Kondensationsproduktes, welches aus p-Xylol und $a.\beta$ -Diehlor-diäthyläther durch konz. Schwefelsäure gebildet wird (Hepp, B. 7, 1417). Beim Kochen einer alkoh. Lösung von $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-a.a-bis-[2.5-dimethyl-phenyl]-äthan mit Zinkstaub und etwas NH₃ (Elbs, J. pr. [2] 47, 47). Krystalle (aus Petroläther). Monoklin (sphenoidisch?) (Billows, Z. Kr. 41, 274; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 197). F: 157° (H.). Destilliert unzersetzt (H.). In Lösungsmitteln weniger löslich als 2.4.2'.4'-Tetramethyl-stilben (H.). 100 Tle. 90—92 vol.% [giger Alkohol lösen in der Kälte 0,13 Tle., bei Siedehitze 0,77 Tle. (E.)
- 5. a.a-Diphenyl-a-hexylen $C_{18}H_{20} = (C_8H_5)_2C: CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Durch Destillation von n-Amyl-diphenyl-carbinol unter normalem Druck (Masson, C. r. 135, 534). Kp: 314^0 .
- 6. δ -Methyl-a.a-diphenyl-a-amylen $C_{18}H_{20}=(C_8H_5)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Einw. von Natrium auf Isoamylbromid und Benzophenon in Äther (Schorigin, B. 41, 2714). Flüssig. Kp_{16} : 178°. D_4^6 : 0,9907; D_2^{15} : 0,9725. $n_0^{17.8}$: 1,57 463.
- 7. a.a-Bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-āthylen $C_{18}H_{20}=(CH_3)_2C_6H_3\cdot C(:CH_2)\cdot C_6H_3(CH_3)_2$.
- $\beta.\beta$ -Dichlor- $\alpha.\alpha$ -bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-äthylen $C_{18}H_{18}Cl_2 = (CH_3)_2C_8H_3 \cdot C(:CCl_2) \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. B. Beim Kochen von $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor- $\alpha.\alpha$ -bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-äthan mit

alkoh. Kali (Elbs, Förster, J. pr. [2] 39, 300; 47, 47). — Körner. F: 112°. 100 Tle. 90 bis 92 vol.-% iger Alkohol lösen in der Kälte 6,52 Tle., bei Siedehitze 8,64 Tle.

- 8. a.a-Bis-[2.5-dimethyl-phenyl]-äthylen $C_{18}H_{20}=(CH_3)_2C_6H_3\cdot C(:CH_2)\cdot C_6H_3(CH_3)_2.$
- $\beta.\beta$ -Dichlor-a.a-bis-[2.5-dimethyl-phenyl]-äthylen $C_{18}H_{18}Cl_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot C(:CCl_2) \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. B. Beim Kochen von $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-a.a-bis-[2.5-dimethyl-phenyl]-äthan mit alkoh. Kali (Elbs, Förster, $J.\ pr.\ [2]\ 39,\ 300;\ 47,\ 47)$. Nadeln (aus Alkohol). F: 93°. 100 Tle. $90-92\ vol.\ ^0/_0$ iger Alkohol lösen in der Kälte 8,93 Tle., bei Siedehitze 8,71 Tle.
- 9. a.a-Bis-[3.4-dimethyl-phenyl]-äthylen $C_{18}H_{20}=(CH_3)_2C_6H_3\cdot C(:CH_2)\cdot C_6H_3(CH_3)_2$. B. Durch Erwärmen von a.a-Bis-[3.4-dimethyl-phenyl]-propionsäure mit konz. Schwefelsäure auf 40^0 (BISTRZYCKI, REINTKE, B. 38, 843). Krystallpulver (aus Alkohol). F: $73-74^0$. Sehr leicht löslich in Äther, Chloroform, Benzol, Ligroin. Wird von $K_2Cr_2O_7+H_2SO_4$ zu 3.4.3'.4'-Tetramethyl-benzophenon oxydiert.
- 10. 1.2-Diphenyl-cyclohexan $C_{18}H_{20}=C_6H_5\cdot CH < \frac{CH(C_6H_5)\cdot CH_2}{CH_2} > CH_2$. B. Aus 1.2-Dichlor-cyclohexan und Benzol in Gegenwart von AlCl₃ (Kurssanow, A. 318, 316; vgl. auch Gustavson, C. r. 146, 641). Abgeplattete Nadeln (aus Alkohol). F: 170–171° (K.). Leicht löslich in Äther, etwas schwerer in Alkohol und Benzol (K.). Sublimierbar (K.).
- 11. 1-Methyl-2.3-diphenyl-cyclopentan $C_{18}H_{20} = \frac{C_6H_5 \cdot CH CH_2}{C_6H_5 \cdot CH \cdot CH(CH_3)} \cdot B$. Bei 6-stdg. Kochen von 10 g α -Anhydrobenzillävulinsäure $C_6H_5 \cdot C(OH) \cdot CH_2 \cdot CO$ (Syst. No. 1419) mit 150 g Jodwasserstoffsäure (D: 1,75) und 20 g rotem Phosphor (JAPP, MURRAY, Soc. 71, 153). Aus α -Methylanhydroacetonbenzil $C_6H_5 \cdot C(CH_3) CO$ durch 5-stdg. Kochen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor (J., Meldrum, Soc. 79, 1033); in gleicher Weise aus β -Methylanhydracetonbenzil $C_6H_5 \cdot C(CH_3) CO$ (J., Me.). $C_6H_5 \cdot C(CH_3) CO$ (J., Me.). Nadeln (aus Äther + Methylalkohol). F: 62-63°. Sehr leicht löslich in Benzol (J., Mu.).
- 12. 1.2-Dimethyl-1.2-diphenyl-cyclobutan (s. auch No. 13) oder 1.3-Dimethyl-1.3-diphenyl-cyclobutan, (dimolekulares β -Phenyl-propylen) $C_{18}H_{20} = (CH_3)(C_8H_5)C-CH_2$ ($CH_3)(C_8H_5)C-CH_2$ ($CH_3)(C_8H_5)(CH_3)$ ($CH_3)(C_8H_5)C-CH_2$ ($CH_3)(C_8H_5)(CH_3)$ ($CH_3)(CH_3)(CH_3)$ ($CH_3)(CH_3)(CH_3)(CH_3)$ ($CH_3)(CH_3)(CH_3)$ ($CH_3)$
- 13. 1.2-Dimethyl-1.2-diphenyl-cyclobutan (s. auch No. 12). Über einen Kohlenwasserstoff, dem vielleicht diese Konstitution zukommt, s. bei 1¹-Jod-1-isopropyl-benzol, (S. 396, Z. 1-5 v. o.).
- 14. 2.3-Dimethyl-1-phenyl-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4), Methronol $C_{18}H_{20} = C_{6}H_{4}$ $CH(C_{6}H_{5}) \cdot CH \cdot CH_{3}$ B. Bei 16—20-stdg. Kochen von 10 g a-Methyl-zimtsäure mit 60 ccm Wasser und 40 ccm konz. Schwefelsäure (H. Erdmann, A. 227, 249). Flüssig. Kp: 322—323°. Mit Wasserdampf flüchtig. Liefert bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch o-Benzoyl-benzoesäure und daneben CO_{2} , Essigsäure, Benzoesäure und Anthrachinon. Bei der Einw. von Brom auf die Lösung in CS_{2} entweicht sofort HBr.
- 15. 9-Isobutyl-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{18}H_{20} = C_{6}H_{4} < \underbrace{CH[CH_{2}\cdot CH(CH_{3})_{2}]}_{CH_{2}} > C_{6}H_{4}$. B. Durch Kochen von Isobutyloxanthranol $C_{6}H_{4} < \underbrace{C(C_{4}H_{9})(OH)}_{CO} > C_{6}H_{4}$ mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor (Lieber-

MANN, A. 212, 79). — Dickflüssiges, stark fluorescierendes Öl. Siedet nur im Vakuum unzersetzt. - Wird von CrO3 und Essigsäure in der Kälte zu Isobutyloxanthranol und beim Kochen zu Anthrachinon oxydiert. Giht beim Üherleiten üher glühenden Zinkstauh Anthracen.

16. **9.9-Diäthyl-anthracen-dihydrid-(9.10)** $C_{18}H_{20} = C_6H_4 \underbrace{C(C_2H_5)_2}_{CH_2} C_6H_4$. B. Bei 3-stdg. Erhitzen von 1 Tl. Diäthylanthron $C_8H_4 \underbrace{C(C_2H_5)_2}_{CO} C_6H_4$ mit 5 Tln. Jodwasser-different (P. 17) and 1/4 (III) and stoffsäure (D: 1,7) und $^{1}/_{2}$ Tl. rotem Phosphor auf $180-200^{\circ}$ (Goldmann, B. 21, 1182). — Krystalle (aus Äther). F: $48-50^{\circ}$. Leicht löslich in Äther und Ligroin; zerfließt in CS_{2} und Benzol. - Wird von CrO3 und Eisessig schon in der Kälte glätt zu Diäthylanthron oxydiert.

17. **2.6.9.10-Tetràmethyl-anthracen-dihydrid-(9.10)** $C_{18}H_{20} = CH_3 \cdot C_6H_3 < CH_1(CH_3) > C_6H_3 \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Seer, M. **32**, 149. — B. Entsteht nehen a.a-Di-p-tolyl-äthan und p-Methyl-äthyl-benzol bei der Linw. von AlCl₃ auf eine Lösung von Athylidenehlorid in Toluol (Anschütz, A. 235, 313, 317). — Tafeln (aus Benzol). Rhombisch (pyramidal?) (Hintze, A. 235, 317; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 444). F: 171—171,5° (A.). Leicht löslich in Benzol, schwer in Eisessig, fast gar nicht in Alkohol (A.). — Wird von CrOa und Eisessig zu 2.6-Dimethyl-anthrachinon oxydiert (A.). Giht heim Glüben mit Zinkstaub 2.6-Dimethyl-anthracen (A.).
Verhindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

- 9.10-Dibrom-2.6.9.10-tetramethyl-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{18}H_{18}Br_2 =$ CH₃·C₆H₃·CBr(CH₃) C₆H₃·CH₃. B. Beim Versetzen einer eisessigsauren Lösung von 2.6.9.10-Tetramethyl-anthracen-dihydrid-(9.10) mit Brom (Anschütz, A. 235, 321). — Gelbe Nadeln. Zersetzt sich heim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Fast unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, löslich in siedendem Toluol. — Liefert bei der Oxydation 2.6-Dimethylanthrachinon.
- 18. Kohlenwasserstoff $C_{12}H_{20}$ (?). B. Als Nebenprodukt bei der Darstellung des sek.-Butyl-benzols aus Benzol, sek. Butylchlorid, Aluminiumspänen und $HgCl_2$ (Estreicher, B. 33, 440). - Blättchen. F: 123-1240. Kp: oberhalb 2500.

8. Kohlenwasserstoffe $C_{19}H_{22}$.

1. a.a-Diphenyl-a-heptylen $C_{19}H_{22} = (C_6H_5)_2C: CH \cdot [CH_2]_4 \cdot CH_3$, B. Man führt a-Oxy-a.a-diphenyl-heptan in Ather mit Thionylchlorid in das entsprechende Chlorid üher und kocht dieses mit Pyridin (Klages, Heilmann, B. 37, 1454). — Schwach riechendes Ol. Dis: 0,9673. Schwer löslich in Alkohol. nis: 1,5648. — Gibt mit Brom in CS₂ ein öliges Dibromid; in Eisessiglösung, entsteht mit Brom ein Monohromderivat.

 β -Brom-a.a-diphenyl-a-heptylen $C_{19}H_{21}Br = (C_6H_5)_2C:CBr \cdot [CH_2]_4 \cdot CH_3$. B. Aus a.a-Diphenyl-a-heptylen und Brom in Eisessig (K., H. B. 37, 1454). — Nadeln (aus Alkohol). $F: 74^{\circ}$.

2. 9-Isoamyl-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{19}H_{22} = C_6H_4 < CH(C_5H_{11}) > C_6H_4$. B. $\begin{tabular}{ll} \begin{tabular}{ll} \begin$ und Phosphor (Liebermann, A. 212, 79). — Öl. Siedet unter Zersetzung und Bildung von Anthracen gegen 350° ; Kp_{750} : $291-292^{\circ}$. D_{18}^{18} : 1,031.

9. Kohlenwasserstoffe $C_{20}H_{24}$.

- 1. $a.\beta$ -Bis-[4-isopropyl-phenyl]-āthylen, 4.4'-Diisopropyl-stilben $C_{20}H_{24} = (CH_3)_2CH \cdot C_5H_4 \cdot CH \cdot CH_5C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Bei der elektrolytischen Reduktion von Cuminol in saurer Lösung (Law, Soc. 91, 760). Platten (aus Alkohol). F: 131—132°. Schwer Lösung (Law, Soc. 91, 760). löslich in Alkohol, leichter in Chloroform, Benzol.
- 2. $a.\beta$ -Bis-[2.4.5-trimethyl-phenyl]-äthylen, 2.4.5.2'.4'.5'-Hexamethyl-stilben $C_{20}H_{24}=(CH_3)_3C_6H_2\cdot CH:CH\cdot C_6H_2(CH_3)_3$. B. Beim Kochen von $\beta.\beta.\beta$ -Trichlora.a-bis-[2.4.5-trimethyl-phenyl]-äthan in alkoh. Lösung mit Zinkstauh und etwas Ammoniak,

neben a.a-Bis-[2.4.5-trimethyl-phenyl]-äthan (ELBS, J. pr. [2] 47, 51). — Krystalle (aus Alkohol) mit violetter Fluorescenz. Monoklin prismatisch (†) (BILLOWS, Z. Kr. 41, 274; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 198). F: 161° (E.). 100 Tle. 90—92 vol.-°/oiger Alkohol lösen in der Kälte 9.13 Tle., bei Siedehitze 1,81 Tle.; ziemlich leicht löslich in CHCl₃, CS₂ und Benzol, fast unlöslich in Petroläther (E.). — Mit Brom, gelöst in CS₂, entstehen a.a'-Dibrom-2.4.5.2'.4'.5'-hexamethyl-dibenzyl und a-Brom-2.4.5.2'.4'.5'-hexamethyl-dibenzyl (E.).

Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

- 3. a.a-Bis-[2.4.5-trimethyl-phenyl]-athylen $C_{20}H_{24}=(CH_3)_3C_6H_2\cdot C(:CH_2)\cdot C(:CH_3)_3C_6H_3\cdot C(:CH_3)_3C_5H_3\cdot C(:CH_3)_3C_5H_3\cdot C(:CH_3)_3C_5H_3\cdot C(:CH_3)_3C_5H_3\cdot C(:CH_3)_3C_5H_$ $C_6H_2(CH_3)_3$.
- $\beta.\beta$ -Dichlor- $\alpha.\alpha$ -bis-[2.4.5-trimethyl-phenyl]-äthylen $C_{20}H_{22}Cl_2 = (CH_3)_3C_8H_2 \cdot C(:CCl_2) \cdot C_8H_2(CH_3)_3$. Beim Kochen von $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor- $\alpha.\alpha$ -bis-[2.4.5-trimethyl-phenyl]-äthan mit alkoh. Kali (Elbs, J. pr. [2] 47, 48). Prismen (aus Alkohol). F: 118°. 100 Tle. 90—92 vol.- 0 /0jeer Alkohol lösen in der Kälte 0,51 Tle., bei Siedehitze 11,56 Tle; leicht löslich in CHCl₃, CS₂ und Benzol.
 - $\textbf{4.} \quad \textbf{1.2-Dimethyl-4.5-diphenyl-cyclohexan} \quad C_{20}H_{24} = \frac{C_{6}H_{5} \cdot \text{CH} \cdot \text{CH}_{2} \cdot \text{CH} \cdot \text{CH}_{3}}{C_{6}H_{5} \cdot \text{CH} \cdot \text{CH}_{2} \cdot \text{CH} \cdot \text{CH}_{3}}$

B. Durch Reduktion von β.y. Diphenyl-α.δ-diacetyl-butan mit Zinkstauh in alkoh. Salzsäure (Harries, Eschenbach, B. 29, 2123). — Krystalle (aus Petroläther). Triklin (Klautsch, B. 29, 2123). F: 97°. Kp: ca. 270°. 1 g löst sich in 12 ccm siedendem Alkohol und in 6 ccm siedendem Petroläther.

- 5. 9.9-Dipropyl-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{20}H_{24} = C_6H_4 \underbrace{\overset{C(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3)_2}{CH_2}}_{CH_2} C_6H_4$. B. Bei 4-stdg. Erhitzen von Dipropylanthron
- $C_6H_4 < C(C_3H_7)_2 > C_6H_4$ mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf 140 -170° (Hall-GARTEN, B. 22, 1070). -- Blättchen (aus Alkohol). Erweicht bei 46-47°. Löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln unter Fluorescenz. - Gibt bei der Oxydation Anthrachinon.
- 6. 2.6-Diisopropyl-anthracen-dihydrid-(9.10) (?) $C_{20}H_{24} = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3 < CH_2 > C_6H_3 \cdot CH(CH_3)_2$ (?). B. Beim Kochen von Cuminylchlorid für sich, oder leichter unter Zusatz von etwas ZnCl₂ (Errera, G. 14, 280). — Schmutziggelbes amorphes Pulver. F: 90°. Siedet unzersetzt oherhalb 360°. Unlöslich in Alkohol, leicht löslich in Ather, CHCl3 und Benzol. Die Lösungen sind rot und fluorescieren grün.

Dinitroderivat $C_{20}H_{22}O_4N_2=C_{20}H_{22}(NO_2)_2$. B. Beim Auflösen von 2.6-Diisopropylanthracen-dihydrid-(9.10) (s. o.) in abgekühlter Salpetersäure (D: 1,52) (Errera, G. 14, 282). — Amorph. Löslich in CHCl₃, unlöslich in Alkohol und Äther.

- 7. Kohlenwasserstoff $C_{20}H_{24}$ (dimolekulares β -p-Tolyl-propylen). B. Durch Einw. von kalter konz. Schwefelsäure auf β -p-Tolyl-propylen (Tiffeneau, A. ch. [8] 10, 198). - F: 40° .
- 10. Kohlenwasserstoff $C_{21}H_{28}$. Über Derivate $C_{21}HCl_{25}$ und $C_{21}Cl_{26}$ eines Kohlenwasserstoffes $C_{21}H_{28}$ vgl. hei Benzotrichlorid, S. 302, Z. 4 und Z. 7. v. o.
- 11. Kohlenwasserstoffe $C_{22}H_{28}$.
- 1. 1.2-Bis-[a-phenyl-propyl]-cyclobutan (?) $C_{22}H_{28} = \frac{H_2C \cdot CH \cdot CH(C_2H_5) \cdot C_6H_5}{H_2C \cdot CH \cdot CH(C_2H_5) \cdot C_6H_6}$ (?)
- B. Beim Destillieren von 7-Phenyl-a-amylen unter gewöhnlichem Druck (DAFERT, M. 4, 623). Flüssig. Kp: 208—212°. D²³: 0,9601. Liefert mit CrO₃ in Eisessig Benzoesäure und einen heftig riechenden, hei 1640 schmelzenden Körper. Wird durch Brom in Äther nicht verändert. Beim Erhitzen wirkt Brom substituierend.
- 2. 'Picenhydrid (?) C₂₂H₂₈ (?). B. Beim Durchleiten von Picendämpfen mit Wasserstoff durch ein glühendes Rohr (BAMBERGER, CHATTAWAY, A. 284, 63). Neben Picen und Picenketon C₂₁H₁₂O beim Glühen von Picenchinon C₂₂H₁₂O₂ mit PbO (B., Ch.). Nadeln. F.: 285°. Schwer löslich in kochendem Alkohol und Äther, leicht in kochendem Benzol, Chloroform und Eisessig.

12. Tetraterpen $C_{40}H_{64}$. B. Entsteht beim Schütteln von linksdrehendem Terpentinöl mit $SbCl_3$ unter Vermeidung einer Erwärmung über 50° (Riban, A. ch. [5] 6, 42). — Durchsichtige amorphe Masse von muscheligem Bruche. Schmilzt unscharf unterhalb 100° ; verflüchtigt sich nicht bei 350° . D°: 0,977. Fast unlöslich in ahsol. Alkohol, löslich in Äther, CS_2 , Benzol, Ligroin; Terpentinöl. Die Lösung in Äther-Alkohol ist rechtsdrehend. — Oxydiert sich rasch an der Luft. Liefert mit HCl ein Monohydrochlorid $C_{40}H_{65}Cl$ und ein Bishydrochlorid $C_{40}H_{66}Cl_2$, mit HBr ein Bis-hydrobromid $C_{40}H_{66}Br_2$.

K. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-18}.

In diese Reihe gehören die wichtigsten Vertreter der beiden Fälle, welche für die Orthokondensation dreier Einzelringe möglich sind: der linearen und der angulären Anellierung (vgl. S. 13). Das Anthracen C₁₄H₁₀ stellt die lineare, das ihm isomere Phenanthren die anguläre Verschmelzung dreier Sechskohlenstoffringe in ihren wenigst gesättigten Formen dar:

Über die Auswahl und die Beweise dieser Strukturformeln s.: Graebe, Liebermann, B. 1, 50; A. Spl. 7, 313; Fittig, Ostermayer, A. 186, 380; Behr, van Dorp, B. 7, 16; Anschütz, Japp, B. 11, 213; G. Schultz, B. 11, 215; 12, 235; A. 196, 1; 203, 95; Jackson, White, B. 12, 1965; Am. 2, 388; v. Pechmann, B. 12, 2124.

Für das Anthracen lassen sich die Bindungen innerhalb des tricyclischen Systems nicht derart verteilen, daß alle drei Einzelringe als eigentliche Benzolkerne im Sinne der Kekuléschen Formel erscheinen; man benutzte bisher meist die Formel III, nach welcher die beiden äußeren Sechsringe als wahre Benzolringe mit abwechselnder Verteilung von einfacher und doppelter Bindung und freier Oszillation dieser Bindungen (vgl. S. 173) aufgefaßt

werden, der Mittelring dagegen eine direkte Bindung zwischen zwei paraständigen Kohlenstoffatomen enthält. Nach Armstrong und nach Hinsberg soll man das Anthracen "orthochinoid" auffassen. Einen für diese Deutung möglichen Ausdruck gibt Formel IV; danach wäre also nur einer der beiden äußeren Ringe (I in Formel IV) ein eigentlicher Benzolkern mit freier Oszillation der Doppelbindungen, während im anderen Außenring (3) nicht "aromatischer" Sättigungszustand herrscht, seine Kohlenstoffatome vielmehr mit 2 Kohlenstoffatomen des Mittelrings ein in der Bindungsverteilung den Orthochinonen analoges Bild zeigen. Die zentrische Benzolformel führt zu dem Anthracen-Symbol V. Vom Standpunkt der

Partialvalenzen-Theorie wird die Formel VI erörtert, in welcher die beiden mittelsten Kohlenstoffatome freie Partialvalenzen zeigen. — Im Phenanthren-Molekül liegen die Verhältnisse

bezüglich der inneren Kernbindung ganz ähnlich wie beim Naphthalin (vgl. S. 529—530). Die gebräuchlichste Formel (VII) stützt sich auf die Kekulésche Benzolformel; eine Oszillation der Doppelbindungen ist bei ihr ohne Störung der regelmäßig abwechselnden Verteilung von einfacher und doppelter Bindung nicht möglich. — Erörterungen und Untersuchungen über die inneren Bindungs-Verhältnisse im Anthracen- und Phenanthren-System 1): Bamberger, A. 257, 52; Armstrong, B. 24 Ref., 728; Marckwald, A. 274, 345; 279, 7; Bamberger, F. Hoffmann, B. 23, 3068; Thiele, A. 306, 140; Hinsberg, A. 319, 285; Meisenheimer, A. 323, 211; Meyer-Jacobsons Lehrbuch der organischen Chemie, Bd. II, Tl. II [bearbeitet von Refssert; Leipzig 1903], S. 496—498, 582—584; Obermiller, J. pr. [2] 75, 35; Scholl, B. 41, 2312.

Über Fluorescenz in der Anthracenreihe vgl.: LIEBERMANN, B. 13, 913; R. MEYER, Ph. Ch. 24, 496.

1. Kohlenwasserstoffe $C_{14}H_{10}$.

B. Durch Kochen von Stilbendichlorid mit alkoh. Kalilauge (FITTIG, A. 168, 74). Beim Behandeln von Stilbendibromid mit alkoh. Kalilauge (LIMPRICHT, SCHWANERT, A. 145, 347). Neben Äthyl-diphenylvinyl-äther beim Erhitzen von β-Chlor-α-α-diphenyl-äthylen mit Natriumäthylat auf 200° (BUTTENBERG, A. 279, 328). — Blättchen oder Säulen (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Boerls, R. A. L. [5] 9 I, 382; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 193). F: 60°; destilliert unzersetzt; sehr leicht löslich in Äther und heißem Alkohol; weniger in kaltem Alkohol (Li., Schw., A. 145, 348). Brechungsvermögen: Chilesotti, G. 30 I, 155. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 1738,2 Cal., bei konstantem Volum: 1736,7 Cal. (Stohmann, Ph. Ch. 10, 412). — Verkohlt beim Durchleiten durch ein glühendes Rohr, indem gleichzeitig ctwas Benzol, aber kein Phenanthren gebildet wird (Graere, A. 174, 198; Barbier, A. ch. [5] 7, 522; J. 1876, 366). Gibt bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch Benzoesäure (Liebermann, Homeyer, B. 12, 1974). Tolan wird in Alkohol durch Natriumamalgam nicht verändert (Straus, A. 342, 261). Gibt in siedendem Alkohol mit Zinkstaub unter Lichtabschluß Isostilben (St.). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und siedender Essigsäure Stilben (Aronstein, Holleman, B. 21, 2833). Wird in methylalkoholischer Lösung durch Natrium zu Stilben, in äthylalkoholischer Lösung zu Dibenzyl reduziert (Ar., Hol.). Gibt beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 180° Stilben, bei längerer Einw. auch Dibenzyl (Barbier, C. r. 78, 1771; A. ch. [5] 7, 522; J. 1874, 421; 1876, 366). Durch Sättigen einer Lösung von Tolan in Chloroform bei 0° mit Ohlor entsteht Tolantetrachlorid C₆H₅·CCl₂·CCl₂·C₆H₅ (Redson, Ж. 21, 426; B. 22 Ref., 760). Tolan liefert in Äther mit Brom die beiden stereoisomeren Tolandibromide (S. 635—636) (Li., Schw., B. 4, 379). Über die "Jodzahl" des Tolans vgl. Ingle, C. 1904 II, 508. Beim Behandeln von Tolan mit PCl₅ entstehen zwei Verbindungen C₄H₉Cl₅(?), von welchen die eine bei 137—145°, die

Verbindung von Tolan mit Pikrylchlorid: Bruni, Ch. Z. 30, 568. — Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

Bis-[2-chlor-phenyl]-acetylen, 2.2'-Dichlor-tolan $C_{14}H_8Cl_2=C_8H_4Cl\cdot C:C\cdot C_8H_4Cl.$ B. Bei anhaltendem Erhitzen von 2.2'.a.a'-Tetrachlor-dibenzyl oder von 2.2'.a-Trichlor-stilben mit sehr konz. alkoh. Kalilauge auf 100° (GILL, B. 26, 652). Beim Erhitzen der beiden stereoisomeren 2.2'.a.a'-Tetrachlor-stilbene (S. 635) mit Zinkstaub auf 200° (Fox, B. 26, 655). — Tafeln (aus Alkohol) (G.). Monoklin prismatisch (Fock, Z. Kr. 19, 459; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 198). F: $88-89^{\circ}$ (G.). — Liefert beim Sättigen mit Chlor die beiden stereoisomeren 2.2'.a.a'-Tetrachlorstilbene (Fox).

¹) Nach dem für die 4. Auflage dieses Handbuches geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] hat v. Auwers (B. 53, 941) auf spektrochemischem Wege für die orthochinoide Struktur des Anthracens entschieden.

Bis-[4-nitro-phenyl]-acetylen, 4.4'-Dinitro-tolan $C_{14}H_8O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot C:C\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Beim Erhitzen von a.a'-Dibrom-4.4'-dinitro-dibenzyl mit Natronkalk auf 180° (Elbs, Bauer, J. pr. [2] 34, 346). — Krystallpulver (aus Äther). Sublimiert in gelben Nadeln. F: 288°. Reichlich löslich in Äther.

2. Kohlenwasserstoff
$$C_{14}H_{10} = \bigcirc C \cdot C_6H_5 \subset CH$$
 (?)

 $\begin{array}{cccc} \textbf{Nitroderivat, ",Phenyl-} & & & & \\ \textbf{0-nitrophenylacrylen"} & & & & \\ \textbf{C}_{14}\textbf{H}_{9}\textbf{O}_{2}\textbf{N} & = & & & \\ & & & & \textbf{NO}_{2} & \\ \end{array} \tag{?}.$

Das Molekulargewicht ist ebullioskopisch bestimmt. — B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von o-Nitro-benzaldehyd mit phenylessigsaurem Natrium und Essigsäureanhydrid auf 120° (Bakunin, Par-

LATI, G. 36 II, 267). — Rote Tafeln (aus Essigester). Rhombisch (SCACCHI, G. 36 II, 268). F: 186—187°. — Bei der Behandlung mit Phenylhydrazin bezw. mit Natriumamalgam entsteht eine gelbe, bei 172° schmelzende Verbindung $H_2N \cdot C_6H_3$ (?).

3. Anthracen (Paranaphthalin) $C_{14}H_{10} = C_6H_4\frac{CH}{CH}C_6H_4$. Zur Konstitution s. S. 655f.

Bezifferung:

die Stellen 1.4.5 und 8 werden auch mit α , die Stellen 2.3.6 und 7 mit β , die Stellen 9 und 10 mit ms (= meso), bisweilen auch mit γ bezeichnet.

Literatur: AUERBACH, Das Anthracen und seine Derivate, 2, Aufl. Braunschweig 1880.

Bildung.

Beim Erhitzen eines Metallearbids (z. B. Bariumcarbid, Bd. I, S. 243) mit einem Metallhydroxyd, z. B. Bariumhydroxyd, auf 1000—1200° (Brodley, Jacob, D. R. P. 125936; C. 1902 I, 77). Aus Benzol, Nickelcarbonyl und AlCl₃ im geschlossenen Rohr bei 100° (Dewar, Jones, Soc. 85, 213). Neben Toluol und Diphenylmethan beim Behandeln eines Gemenges von Benzol und Methylenchlorid mit AlCl₃ (Friedel, Crafts, A. ch. [6] 11, 264). Neben p-Dibenzylbenzol aus Benzol, Essigester, käuflichem Formaldehyd und konz. Schwefelsäure bei —5° bis 0° (Thiele, Balhorn, B. 37, 1467). Aus Benzol und Dichloräther oder Trichloräthan in Gegenwart von AlCl₃ (Gardeur, C. 1898 I, 438). Bei Einw. von Hexachloräthan, Pentachloräthan oder Perchloräthylen auf Benzol in Gegenwart von AlCl₃ (Mouneyrar, Bl. [3] 19, 554). Neben Brombenzol und asymm. Diphenyläthan aus Acetylentetrabromid, Benzol und AlCl₃ (Anschütz, A. 235, 163). Neben anderen Produkten beim Leiten eines Gemisches von Athylen und Benzoldampf durch ein lebhaft rotglühendes Porzellanrohr (Berthelot, Bl. [2] 7, 276; A. 142, 257). In kleiner Menge neben Dibenzyl aus Acetylendibromid CHBr: CHBr und Benzol mit AlCl₃ oder AlBr₃ (An., A. 235, 154, 157). Bei Einw. von nascherendem Acetylen auf Benzol in Gegenwart von AlCl₃ (Parone, C. 1903 II, 662). — Neben anderen Produkten beim Leiten von Toluoldampf durch ein lebhaft rotglühendes Porzellanrohr (Berthe, Bl. [2] 7, 218; A. 142, 254). Anthracen entsteht neben Dibenzyläther, Benzyltoluol (vgl. van Dorp, B. 5, 1070; Plascuda, Zincke, B. 6, 906; Behr, van Dorp, B. 7, 16) und anderen Produkten (vgl. Zincke, B. 7, 279), wenn man Benzylchlorid mit Wasser im geschlossenen Rohr auf etwa 190° erhitzt und das Reaktionsprodukt destilliert (Limpricht, A. 139, 308). Benzyltoluol und Anthracen werden bei dieser Reaktion nicht direkt aus Benzylchlorid gebildet; nach Zincke (B. 7, 276), hochsiedende Kohlenwasserstoffe und geringe Mengen sauerstoffhaltiger Körper enthält. Erhitzt man das durch Wasserdampf destillation von unverändertem Benzylchlo

durch Erwärmen von Benzylchlorid mit AlCl₃ und nachfolgende Destillation des Reaktionsproduktes (Perrin, Hodgkinson, Soc. 37, 726; Schramm, B. 26, 1706). Anthracen entsteht neben Diphenylmethan aus Benzylchlorid und AlCl₃ in Gegenwart von wenig Benzol auf dem Wasserbade (Schramm, B. 26, 1706). Neben Anthracendihydrid beim Erhitzen von o-Brom-benzylbromid mit Natrium (Jackson, White, B. 12, 1965; Am. 2, 391). — Bei der Einw. von Phosphorpentoxyd auf Äthylbenzyläther (Hexzold, J. pr. [2] 27, 519). Bei der Einw. von Phosphorpentoxyd auf Äthylbenzyläther (Hexzold, J. pr. [2] 27, 519). Bei der Destillation des Produktes, das bei der Einw. von AlCl₃ auf ein Gemisch von Benzol und Trichloressigsäurebenzylester entsteht (Delacre, Bl. [3] 13, 302; vgl. Dr., Bl. [3] 27, 892). — Neben Brombenzol und Dibenzyl aus 1¹,¹².Dibrom-äthylbenzol C₆H₅-CHBr-CH₂Br in Benzol mit AlCl₃ (Schramm, B. 26, 1708). Beim Leiten eines Gemisches von Benzol und Styrol durch ein lebhaft rotglühendes Porzellannohr (Berthelot, Bl. [2] 7, 288; A. 142, 261). — Entsteht neben anderen Produkten, wenn man Terpentinöl in ein eisernes, auf dunkle Rotglut erhitztes Rohr eintropfen läßt (Schultz, B. 10, 113, 117). — Beim Leiten von o-Benzyl-toluol durch ein rotglühendes, mit Bimsstein gefülltes Rohr (van Dorp, A. 169, 216). Beim Leiten von o-Benzyl-toluol über erhitztes Bleioxyd (Behr, van Dorp, B. 6, 754). Beim Destillieren von a-Phenyl-a-[2.4-dimethyl-phenyl]-äthan (S. 618) unter 10 Atmosphären Druck, neben anderen Produkten (Kraemer, Spilker, B. 33, 2266). Bei der Destillation von p-Benzyl-phenol mit P₂O₅ (Paternò, Filett, G. 3, 252; B. 6, 1202). Beim Erhitzen von Phenyl-o-tolyl-keton mit Zinkstaub (Behr, van Dorp, B. 7, 17). — Neben wenig Anthracendihydrid beim Erhitzen von Anthrachinon mit Jodwasserstoffsäure (Kp. 127°) und gelbem Phosphor im geschlossenen Rohr auf 150° (Graebe, Lielemann, A. Spil. 7, 287; v. Beccht, B. 12, 1977). Beim Erhitzen von Altzarin mit Zinkstaub (Gr., Lie., A. Spil. 7, 297). Beim Erhitzen von o-Benzoyl-benzoe

Beim Erhitzen von Holzteer oder Holzteerölen in eisernen, mit Koks gefüllten Retorten auf helle Rotglut (Atterberg, B. 11, 1222). Entsteht bei der trocknen Destillation der Steinkohlen und findet sich daher im Steinkohlenteer (Dumas, Laurent, A. 5, 10; A. ch. [2] 50, 187; vgl.: Laurent, A. ch. [2] 66, 149; Fritzsche, J. pr. [1] 73, 286; 106, 274; J. 1857, 457; 1867, 600; 1868, 405; Anderson, J. 1861, 676; A. 122, 294; Bertheltot, Bl. [2] 8, 231; J. 1867, 597, 599; Barbier, A. ch. [5] 7, 526). Beim Leiten der Dämpfe von Steinkohlenteeröl durch rotglühende Messingröhren, die mit Holzkohle oder (weniger gut) mit Koks oder Bimsstein gefüllt sind (Liebermann, Burg, B. 11, 723). Durch gleiche Behandlung der Dämpfe von Braunkohlenteeröl ("Gasölen") (Lie, Burg). Bei der Destillation von Braunkohlenteeröl (Schultz, Würth, C. 1905 I, 1444). — Beim Leiten der Dämpfe von Petroleumrückständen von Baku (Kp. 270°; D. 0,87) durch glühende Eisenröhren, die mit Kohlen (Holzkohle, platinierte Kohle) gefüllt sind (Letny, B. 10, 412; 11, 1210). — In geringer Menge neben anderen Kohlenwasserstoffen bei der Verhüttung (Destillation) der Quecksilbererze von Idria, findet sich daher im "Stupp" (Goldschmiedt, B. 10, 2025) und im "Stuppfett" (Go., M. v. Schmidt, M. 2, 9). [Über die Zusammensetzung des Stuppfetts s. Go., v. Sch.]

Darstellung und Reinigung.

Zur Laboratoriumsdarstellung von reinem Anthracen führt man Handelsanthracen in das leicht zu reinigende Anthrachinon über, reduziert dieses mit Zinkstaub und Ammoniak zu Dihydroanthranol (Syst. No. 540) und kocht letzteres mit Wasser oder Alkohol (Meyer-Jacobson, Lehrbuch der organischen Chemie, 1. Aufl., Bd. II, Tl. 2 [Leipzig 1903], S. 513; vgl. Perger, J. pr. [2] 23, 146).

Die wichtigste Quelle für die Gewinnung des Anthracens ist der Steinkohlenteer. Ältere Angaben über Verfahren zur Gewinnung von Anthracen aus Steinkohlenteer und über die Reinigung des Rohanthracens: Berthelot, Bl. [2] 8, 232; Wartha, B. 3, 548; Zeidler, J. 1875, 403; A. 191, 287; Kopp, J. 1878, 1187; Friedlaender, Fortschritte der Teerfarbenfabrikation und verwandter Industriezweige, Bd. I [Berlin 1888], S. 301; Warren, D. R. P. 12933; Frdl. 1, 304.

Das Ausgangsmaterial für die technische Gewinnung des Anthracens ist das Anthracenöl, das bei der Destillation des Steinkohlenteers gewonnen wird und die höchstsiedenden und spezifisch schwersten Teile des Destillates enthält. Dieses zwischen 280° und 400° übergehende Öl von der ungefähren Dichte 1,1 ist bei 60° noch flüssig und scheidet bei weiterem Abkühlen und längerem Stehen bei 15° etwa $6-10\,^{\circ}/_{0}$ Rohanthracen als grünlich gelbes

Krystallpulver ab, das annähernd 30% Reinanthracen enthält. Das Rohanthracen wird durch Abnutschen, Abpressen und Abschleudern von dem Öle getrennt (A. SPILKER, Kokerei und Teerprodukte der Steinkohle [Halle a. S. 1908], S. 88; vgl. G. Lunge, H. Köhler, Die Industrie des Steinkohlenteers und des Ammoniaks, 5. Aufl., Bd. I [Braunschweig 1912], S. 576). Aus dem Rohprodukte, das neben Anthracen in beträchtlichen Mengen Acenaphthen, Fluoren, Phenanthren und Carbazol, in kleinen Mengen Methylanthracen, Pyren, Chrysen, Diphenylenoxyd, Acridin, Paraffin u. a. m. enthält, wird durch Anreicherung des Anthracens ein höherwertiges Produkt gewonnen, indem die im Rohmaterial enthaltenen Beimengungen durch hydraulisches Kalt- oder Heißpressen ausgiebiger entfernt oder besser durch geeignete Lösungsmittel, wie Auflösungsnaphtha oder die Kreosotöle der Steinkohlenteerdestillation, ausgewaschen werden. Auf diese Weise erhält man ein Produkt von höchstens 50% Reinanthracen. Die weitere Reinigung, insbesondere die Fortschaffung des Carbazols, erfolgt entweder durch Behandlung mit geeigneten Lösungsmitteln, wie Pyridinbasen, Chinolin, Anilin, Acetonöl (s. u.) oder durch Verschmelzen mit Kaliumhydroxyd bei einer 260% nicht wesentlich übersteigenden Temperatur (s. u.). Das nach diesem Verfahren erhaltene hochprozentige Anthracen weist einen Gehalt von etwa 80% Reinanthracen auf. Chemisch reines Anthracen gewinnt man, wenn man das (am besten durch Kalischmelze vorgereinigte) technische Anthracen im Vakuum umdestilliert und systematisch aus Benzol umkrystallisiert bezw. auch sublimiert. (Nach F. Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. I [Berlin und Wien 1914], S. 461; vgl. auch die oben angeführten Werke.)

Reinigung von Rohanthracen durch Waschen mit flüssigem Ammoniak: WILTON, D. R. P. 113291; C. 1900 II, 830, durch Ausziehen der Begleitstoffe mit Hilfe von flüssiger schwefliger Säure: BAYER & Co., D. R. P. 68474; Frdl. 3, 194. Reinigung von Rohanthracen durch Auskochen mit Acetonöl, in welchem Anthracen fast unlöslich ist: BAYER & Co., D. R. P. 78861; Frdl. 4, 270. Reinigung von Rohanthracen durch Auflösen in Pyridin-, Anilin- und Chinolinbasen oder auch in Gemischen von solchen mit Benzol u. dergl. in der Wärme, Auskrystallisierenlassen des Anthracens und Trennen desselben von der die Begleiter des Anthracens einschließlich Carbazol enthaltenden Mutterlauge: Chemische Fabriks-Aktiengesellschaft in Hamburg, D. R. P. 42053; Frdl. 1, 305; J. 1887, 2567. Reinigung des Rohanthracens, darauf beruhend, daß man das aus dem Anthracenöl sich ausscheidende ölhaltige Rohprodukt, ohne es heiß zu pressen, mit einem von dem Anthracen leicht abdestillierbaren Lösungsmittel, wie Petroläther, Schwefelkohlenstoff, Aceton, Pyridin, Benzol u. dergl., in der Siedehitze behandelt: LUYTEN, BLUMER, D. R. P. 141186; C. 1908 I, 1197. Reinigung von Rohanthracen durch Lösen in Ölsäure, die auf 110-120° erhitzt wird: REMY, ERHART, D. R. P. 38417; Frdl. 1, 304. Reinigung von Rohanthracen (Entfernung des Carbazols) durch Schütteln der Lösung in heißer Solventnaphtha mit konz. Schwefelsäure: Veself, Votoček, D. R. P. 164508; C. 1905 II, 1750; durch partielles Krystallisieren, Schmelzen mit Kaliumhydroxyd und Waschen mit Benzol: Akt. Ges. f. Teer- und Erdölindustrie, D. R. P. 111359; C. 1900 II, 605; durch Verschmelzen mit Kaliumhydroxyd, Abdestillieren des Anthracens im Vakuum, sofortiges Auffangen des überdestillierenden Anthracens in siedenden Anilin-, Pyridin- oder Chinolinbasen und Auskrystallisieren aus diesen Lösungen: Akt. Ges. f. Anilinf., D. R. P. 178764; C. 1907 I, 197; durch Behandlung mit salpetriger Säure in Gegenwart von Benzol: Wirith, D. R. P. 122852; C. 1901 II, 517.

Physikalische Eigenschaften.

Farblose Tafeln (aus Alkohol). Über die Fluorescenz vgl. unten. Monoklin prismatisch (Korscharow, J. 1867, 601; Negri, G. 23 II, 376; Groth, Ch. Kr. 5, 437). F: 216,55° (Reissert, B. 28, 2245), 217° (korr.) (Graebe, A. 247, 264 Anm.). Siedet bei 351° (Schweitzer, A. 264, 195). Verdampfung und Sublimation im Hochvakuum: Krafft, Weilandt, B. 29, 2240; Kempf, J. pr. [2] 78, 234, 256; Hansen, B. 42, 214. D: 1,242 (bei Zimmertemperatur) (Rudolft, Ph. Ch. 66, 723); $D_1^{n_1}$: 1,25 (Orndoebff, Cameron, Am. 17, 666). — Bei 19,5° lösen 100 Gewichtsteile absol. Methylalkohol 1,8 Tle., 100 Gewichtsteile absol. Alkohol 1,9 Tle. Anthracen (Lobry de Bruyn, Ph. Ch. 10, 784). 100 Tle. absol. Alkohol lösen bei 16° 0,076 Tle., bei Siedetemperatur 0,83 Tle. Anthracen, 100 Tle. Toluol bei 16,5° 0,98 Tle., bei 100° 12,94 Tle. Anthracen (v. Becht, B. 12, 1978). Löslichkeit von Anthracen bei 15° in Alkohol verschiedener Konzentration, in Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Eisessig, Benzol, Petroläther: Versmann, Chem. N. 30, 204; J. 1874, 423. Löslichkeit des Anthracens in Benzol zwischen 5° und 80°: Findlay, Soc. 81, 1217. — Schmelztemperatur, Dichte und Dielektrizitätskonstante von Naphthalin-Anthracen-Gemischen: Rudolft, Ph. Ch. 66, 721. Über die Schmelztemperatur, Dichte und Dielektrizitätskonstante von Anthracen-β-Naphthol-Gemischen s. bei β-Naphthol, Syst. No. 538, von Anthracen-β-Naphthylamin-Gemischen s. bei β-Naphthylamin, Syst. No. 1723. — Brechungsvermögen des Anthracens in geschmolzenem Naphthalin: Chillesotti, G. 30 I, 156. Absorptionsspektrum der Anthracenlösungen: Hartley, Soc. 39, 162; Baly, Tuck, Soc. 93, 1912; Stark, Steubing, C. 1908 II, 752. In reinem

Zustande sind die Krystalle des Anthracens farblos und zeigen eine violette Fluorescenz (Fritzsche, J. pr. [1] 101, 336; 106, 275; J. 1867, 601; 1868, 403); durch Spuren von Beimengungen ("Chrysogen") auch noch so schwach gelb gefärbtes Anthracen zeigt keine Fluorescenz, bei stärkerer Verunreinigung eine gelb-grünliche Fluorescenz (Fri., J. pr. [1] 106, 276; J. 1868, 403). Reines Anthracen zeigt auch im geschmolzenen Zustande eine violette Fluorescenz (Fritzsche, J. pr. [1] 106, 276; J. 1868, 403). Die Lösungen des Anthracens in indifferenten Mitteln (Alkohol, Benzol, Äther) zeigen schwache Fluorescenz (Liebermann, B. 13, 913). Fluorescenzspektrum in alkoh. Lösung: Stark, R. Meyer, C. 1907 I, 1526. Einfluß von Anthracen auf die Fluorescenz von Fluoresceinlösungen: Pinnow, J. pr. [2] 66, 297. Fluorescenz- und Luminescenzerscheinungen des Anthracens unter dem Einfluß von Licht- und Kathodenstrahlen: O. Fischer, C. 1908 II, 1406; Pochettino, R. A. L. [5] 18 II, 359. Phosphorescenz der in flüssiger Luft erstarten alkoh. Lösung nach der Belichtung durch eine Quecksilberlampe: de Kowalski, C. r. 145, 1271. Photoelektrisches Verhalten des Anthracens: Pochettino, R. A. L. [5] 15 I, 355; II, 171; Stark, C. 1909 II, 1110. Anthracen ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 58). Über Luminescenzerscheinungen am Anthracen bei chemischen Reaktionen s. S. 662. — Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 1707,6 Cal., bei konstantem Volum: 1706,2 Cal. (Berthelot, Vieille, A. ch. [6] 10, 444), bei konstantem Druck: 1694,3 Cal., bei konstantem Volum: 1692,8 Cal. (Stohmann, Kleber, Langbein, J. pr. [2] 40, 92). — Dielektrizitätskonstante: Rudolfi, Ph. Ch. 66, 723. Die Lösung des Anthracens in verflüssigtem Schwefeldioxyd ist intensiv gelb gefärbt und besitzt meßbare Leitfähigkeit (Walden, Ph. Ch. 43, 444).

Chemisches Verhalten.

Anthracen geht, in Benzollösung der Einw. des Sonnenlichtes ausgesetzt, in Dianthracen (Paranthracen, S. 663) über (FRITZSCHE, J. pr. [1] 101, 337; Z. 1867, 290; J. 1867, 602; ELBS, J. pr. [2] 44, 468; ORNDORFF, CAMERON, Am. 17, 670). An Stelle von Benzol können auch andere Lösungsmittel, die bei der Belichtung unverändert bleiben, Verwendung finden, so Toluol, Xylol, Athylbenzol, absol. Alkohol, Eisessig, Benzoesäureäthylester, Brombenzol (Linebarger, Am. 14, 597), Anisol und Phenetol (Luther, Weigert, Ph. Ch. 51, 299). Auch festes oder dampfförmiges Anthracen wird durch Belichtung in Dianthracen übergeführt (Lu., Weil, C. 1904 II, 117; Ph. Ch. 51, 300). Über die Rückverwandlung von Dianthracen in Anthracen s. bei Dianthracen. Zur Theorie der Umwandlung von Anthracen in Dianthracen und umgekehrt vgl.: Lu., Weil, C. 1904 II, 117; Ph. Ch. 51, 297; 53, 385; Weil, Ph. Ch. 63, 458; B. 42, 850, 1783; Byr, Ph. Ch. 62, 454; Z. El. Ch. 14, 460; B. 42, 1145; C. 1909 II, 577; Ph. Ch. 67, 64.

Leitet man nitrose Dämpfe in eine Suspension von Anthracen in Eisessig, so entsteht 9.10-Dinitro-anthracen-dihydrid-(9.10) (S. 642); enthalten die nitrosen Dämpfe Salpetersäure, so entsteht Nitro-dihydro-anthranyl-nitrit $C_6H_4 < \stackrel{CH(O \cdot NO)}{CH(NO_2)} > C_6H_4$ (Meisenheimer, CONNERADE, A. 330, 147). Läßt man auf Anthracen Salpetersäure oder Salpeterschwefelsäure einwirken, so erhält man keine Nitrosubstitutionsprodukte des Anthracens, sondern unter Oxydation Anthrachinon und Nitroderivate des letzteren, z. B. Dinitroanthrachinon (Graebe, Liebermann, A. Spl. 7, 264, 284, 288; E. Schmidt, J. pr. [2] 9, 241, 250; vgl. Laurent, A. ch. [2] 60, 220; 72, 422; Anderson, J. 1861, 677; Fritzsche, J. pr. [1] 105, 129; 106, 279, 286; J. 1868, 395, 406; BOLLEY, TUCHSCHMID, B. 3, 811; PICTET, C. 1903 II, 1109). Beim Schütteln einer Suspension von Anthracen in Chloroform mit konz. Salpetersäure entsteht Nitro-dihydroanthranyl-nitrat $C_6H_4 < \frac{CH(O \cdot NO_2)}{CH(NO_2)} > C_6H_4$ (Meis., Conn., A. 330, 139). Beim Eintragen von Anthracen in ein Gemisch von Salpetersäure (D: 1,5) und Nitrobenzol entsteht 9.10 Dinitro-anthracen (Perkin, Soc. 59, 637; Meis., Conn., A. 330, 144). Beim Eintragen von Anthracen in ein Gemisch von rauchender Salpetersäure, Nitrobenzol und Alkohol entsteht 10-Nitro-9-äthoxy-anthracen-dihydrid-(9.10); in analoger Weise verläuft die Reaktion mit Methylalkohol (Perkin, Soc. 59, 642). Beim Eintragen von Anthracen in ein Gemisch von Propylalkohol und einer mit salpetersaurem Harnstoff behandelten Salpetersäure (D: 1,5) entsteht 10-Nitro-9-propyloxy-anthracen-dihydrid-(9.10) (Perkin, Mackenzie, Soc. 61, 866). Trägt man Anthracen möglichst schnell in ein Gemisch von Isobutylalkohol und Salpetersäure ein, so erhält man 10-Nitro-9-isobutyloxy-anthracen-di-hydrid-(9.10) (Pe., Ma., Soc. 61, 867). Trägt man dagegen Anthracen ganz allmählich in ein Gemisch von Isobutylalkohol und Salpetersäure ein, so erhält man ms-Nitro-anthron C_6H_4 $C_{H(NO_2)}$ C_6H_4 (PE., Ma., Soc. 61, 868). Bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Salpetersäure auf Anthracen in Eisessig entsteht, wenn man die Temperatur nicht über 30-35° steigen läßt, Nitro-dihydroanthranyl-acetat $C_6H_4 < CH(O \cdot CO \cdot CH_3) > C_6H_4$ (DIMROTH, B. 34, 221;

Meis., Conn., A. 330, 138, 158); erwärmt man die Nitrierlösung bis zum Sieden, so bildet sich unter Entwicklung von Stickoxyd als Hauptprodukt das "Dihydrobianthron"

OC< C_6H_4 >CH<CH< C_6H_4 >CO (DIMROTH, B. 34, 222). Läßt man auf Anthracen in Eisessig-Suspension bei einer $30-35^{\circ}$ nicht übersteigenden Temperatur einen Überschuß von konz. Salpetersäure (D: 1,4), die mit Eisessig verdünnt ist, einwirken, so erhält man 9.9.10-Trinitro-anthracen-dihydrid-(9.10) und ms-Nitro-anthron (Meis., Conn., A. 330, 163). Nitriert man Anthracen in Eisessig-Suspension unter Kühlung mit einem Gemisch von stickoxyd-freier Salpetersäure (D: 1,5), Essigsäureanhydrid und Eisessig, so entsteht 9-Nitro-anthracen und 9.10-Dinitro-anthracen (Meis., Conn., A. 330, 164). — Anthracen liefert in heißem Eisessig mit Bleiperoxyd ein Oxydationsprodukt, aus dem man nach Lösen in kochendem Alkali durch Fällen mit Salzsäure Anthrahydrochinon (Syst. No. 753) erhält 1) (K. E. Schulze, B. 18, 3036). Beim Kochen von Anthracen mit einer alkoh. Jodlösung und Quecksilberoxyd entsteht Anthrachinon (Zeidler, J. 1875, 403). Anthracen wird durch Chromsäure in heißem Eisessig, sowie durch chromsaures Kalium allein oder durch chromsaures Kalium und Schwefelsäure zu Anthrachinon oxydiert (Graebe, Liebermann, A. Spl. 7, 285; vgl. Fritzsche, J. pr. [1] 106, 287; J. 1868, 406). Anthrachinon entsteht auch bei der Oxydation mit Cerisulfat in schwefelsaurer Lösung (Höchster Farbw., D. R. P. 158609; C. 1905 I, 840), bei der Oxydation mit Manganisalzen (Lang, D. R. P. 189178; C. 1908 I, 73). Elektrolytische Oxydation des Anthracens zu Anthrachinon in Gegenwart von Sauerstoffüberträgern, und zwar von Chrom-, Cer-, Mangan- und Vanadinverbindungen: Fontana, Perkin, El. Ch. Z. 11, 99; Höchster Farbw., D. R. P. 152063, 172654, C, 1904 II, 71; 1906 II, 724. — Anthracen wird in siedendem Alkohol durch Natriumamalgam zu Anthracen-dihydrid-(9.10) reduziert (Graebe, Liebermann, A. Spl. 7, 265). Dieses entsteht auch beim Behandeln von Anthracen mit Natrium in siedendem Amylalkohol (Bamberger, Lodter, B. 20, 3073), sowie beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im geschlossenen Rohr auf 160—170^o (Gr., Lie., B. 1, 187; A. Spl. 7, 266). Wendet man bei der Reduktion des Anthracens durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor größere Mengen Phosphor an und erhöht die Temperatur auf 250°, so erhält man Anthracenperhydrid C₁₄H₂₄ (S. 171) (Lucas, B. 21, 2510). Einw. von starker Jodwasserstoffsäure auf Anthracen bei 280°; Berthelot, Bl. [2] 8, 239. Durch Leiten von Anthracendampf mit Wasserstoff über fein verteiltes Nickel entsteht bei 250° in der Hauptsache Anthracentetrahydrid vom Schmelzpunkt 89° (S. 612), (Godchot, C. r. 139, 605; Bl. [3] 31, 1339; A. ch. [8] 12, 477, 481; vgl. Padoa, Fabris, R. A. L. [5] 17 I, 112; G. 39 I, 328), bei 2000 fast ausschließlich Anthracenoktahydrid (S. 526) (GODCHOT). Anthracen läßt sich bei Gegenwart von Niekeloxyd durch Erhitzen in komprimiertem Wasserstoff stufenweise zum Tetrahydrid, Dekahydrid und Perhydrid reduzieren (IPATJEW, Jakowlew, Rakitin, B. 41, 997; K. 40, 495; C. 1908 II, 1098).

Anthracen reagiert mit flüssigem Fluor bei —187° unter Explosion und Abscheidung

von Kohle (Moissan, Dewar, C. r. 136, 787). — Läßt man Chlor auf Anthracen bei 100° einwirken oder läßt man Anthracen in einer Chloratmosphäre längere Zeit bei Zimmertemperatur stehen, so erhält man 9.10-Dichlor-anthracen (Graebe, Liebermann, A. Spl. 7, 282; vgl. LAURENT, A. ch. [2] 72, 424; A. 34, 294). Beim Einleiten von Chlor in eine auf 0° abgekühlte Lösung von Anthracen in CS₂ entsteht das sehr unbeständige Anthracen-dichlorid-(9.10) (S. 641) (Perkin, Chem. N. 34, 145; Bl. [2] 27, 465). Behandelt man Anthracen, das in Benzol suspendiert ist, mit Chlor, so treten 9.10-Dichlor-anthracen, 9.9.10.10-Tetrachlor-anthracendihydrid-(9.10) (S. 641) und schließlich 9.10-Dichlor-anthracen-tetrachlorid-(1.2.3.4) (S. 611) auf (HAMMERSCHLAG, B. 19, 1108; vgl. SCHWARZER, B. 10, 377; RADULESCU, C. 1908 II, 1032). Behandelt man Anthracen mit Chlorgas zunächst bei gewöhnlicher Temperatur, dann unter Erwärmen im Ölbade bis zum Aufhören der Einw. und erhitzt schließlich das Reaktionsprodukt mit überschüssigem Chlorjod unter Druck bis auf 380°, so erhalt man Perchlormethan und Perchlorbenol (Ruoff, B. 9, 1484, 1488). Anthracen gibt beim Erhitzen mit Antimonpentachlorid im geschlossenen Rohr auf 2000 Hexachloranthracen, auf 260° Heptachloranthracen, auf 275-280° Oktachloranthracen (Diehl, B. 11, 176). — Bei der Einw. von Bromdampf auf fein verteiltes Anthracen entsteht 9.10-Dibrom-anthracen-tetrabromid-(1.2.3.4) (S. 611) (ANDERSON, A. 122, 303; GRAEBE, LTEBERMANN, A. Spl. 7, 277). Anthracen gibt in CS₂ mit 2 Atom-Gew. Brom bei 0° Anthracen-dibromid-(9.10) (S. 641) (Perkin, Chem. N. 34, 145; Bl. [2] 27, 464). Führt man die Reaktion bei gewöhnlicher Temperatur aus, so erhält man 9-Brom-anthracen (Perkin). Bei der Einw. von 4 At.-Gew. Brom entsteht 9.10-Dibrom-anthracen (Gr., Lie., B. 1, 187; A. Spl. 7, 275).

Beim Erhitzen von Anthracen mit Schwefel, eventuell unter Zusatz von Metallen, Metalloxyden oder Salzen, entstehen Küpenfarbstoffe (Badische Anilin- u. Sodafabr., D. R. P.

Vgl. hierzu die Untersuchung von K. H. MEYER (A. 379, 73), welche nach dem für die 4. Aufl. dieses Handbuchs geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] erschienen ist.

186990; C. 1907 II, 1670; vgl. Schultz, Tab. No. 791). Erwärmt man Anthracen, das in Benzin suspendiert ist, mit Schwefelchlorür, bis das Anthracen eben gelöst ist, so erhält man ms-Anthracendithiochlorid $C_{14}H_9$ -S₂Cl (Syst. No. 541); erwärmt man bis zum Aufhören der HCl-Entwicklung, so bildet sich 9.10-Dichlor-anthracen (LIPPMANN, POLLAK, B. 34, 2767).

Erwärmt man Anthracen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade, so erhält man Anthracen-disulfonsäure-(1.5) (Syst. No. 1542) und Anthracen-disulfonsäure-(1.8) (Syst. No. 1542) (Liebermann, B. 11, 1611; Lie., Boeck, B. 11, 1613; Lie., B. 12, 182). Erwärmt man Anthracen mit einer Schwefelsäure von niedrigerer Konzentration (53–63° Bé) auf 120–135°, so erhält man Anthracen-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1529), Anthracen-disulfonsäure-(2.6) (Syst. No. 1542) und Anthracen-disulfonsäure-(2.7) (Syst. No. 1542) (Société anonyme des matières colorantes et produits chimiques de St. Denis, D. R. P. 72226, 73961, 76280; Frdl. 3, 195, 196; 4, 270). Erhitzt man Anthracen mit Natriumdisulfat auf 140° bis 145°, so erhält man als Hauptprodukt Anthracen-sulfonsäure-(2) neben geringen Mengen Anthracendisulfonsäuren (Soc. anon. des mat. col. et prod. chim. de St. Denis, D. R. P. 77311; Frdl. 4, 271).

Anthracen zeigt beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd ein grünliches Leuchten; Luminescenz wird auch beobachtet, wenn man auf Anthracen in heißer alkoh. Kalilauge Chlorwasser oder Bromwasser einwirken läßt (Trautz, Ph. Ch. 53, 91).

Beim Erhitzen von Anthracen mit Glycerin und Schwefelsäure (62° Bé) auf 100–110° entsteht neben einem in Wasser löslichen Produkt das Benzanthron (Syst. No. 657) (Bad. Anilinu. Sodafabr., D. R. P. 176019; C. 1906 II, 1788). Beim Erhitzen von Anthracen mit Phosgen im geschlossenen Rohr auf 180–200° entsteht das Chlorid der Anthracen-carbonsäure-(9) (Graebe, Liebermann, B. 2, 678; A. 160, 122); erhitzt man auf 240–250°, so entsteht das Chlorid der 10-Chlor-anthracen-carbonsäure-(9) neben 9.10-Dichlor-anthracen (Behla, B. 18, 3169; 20, 701). — Anthracen reagiert mit Benzylchlorid in Gegenwart von etwas Zinkstaub unter Bildung von 9.10-Dibenzyl-anthracen (Liepmann, Pollak, M. 23, 672). — Gibt mit Phthalsäureanhydrid in Gegenwart von Benzol und AlCl₃ die Verbindung C₁₄H₉· CO·C₆H₄· CO₂H (Syst. No. 1305) (Heller, D. R. P. 193961; C. 1908 I, 1113; Hel., Schülke, B. 41, 3634).

Analytisches.

Nachweis des Anthracens. Man stellt Anthrachinon dar (s. unten bei Bestimmung), erhitzt dasselbe mit rauchender Schwefelsäure und schmilzt das Bariumsalz der Anthrachinondisulfonsäure mit Kali; hierdurch wird Alizarin gebildet (Lebermann, Chojnacki, A. 162, 326). — Anthracen gibt in Alkohol mit Pikrinsäure (Berthelot, Bl. [2] 7, 33; vgl. Fritzsche, J. pr. [1] 73, 286; J. 1857, 457) und in Toluol mit 2.7-Dinitro-anthrachinon (Fritzsche, J. pr. [1] 105, 134; J. 1868, 405; Z. 1869, 115) charakteristische, gefärbte Additionsverbindungen. — Mikrochemischer Nachweis des Anthracens und mikrochemische Prüfung des Rohanthracens: Behrens, R. 19, 390; 21, 252.

Bestimmung des Anthracens. Ältere Methoden zur Bestimmung von Reinanthracen im Rohanthracen vol. bei Auerbach, Das Anthracen und seine Derivate. 2. Aufl. [Braunschweig 1880], S. 12 ff.

Bestimmung des Reinanthracens im Rohanthracen als Anthrachinon (Verfahren von Luck oder Höchster Anthracenprobe). Man kocht 1 g Rohanthracen mit 45 cem Eisessig am Rückflußkühler, trägt in die siedende Lösung im Verlauf von 2 Stdn. tropfenweise eine Lösung von 15 g Chromsäure in 10 cem Eisessig und 10 cem Wasser ein und hält nach Zugabe der Chromsäurelösung noch weitere 2 Stdn. im Sieden. Man läßt 12 Stdn. stehen, gießt 400 cem Wasser hinzu, läßt weitere 3 Stdn. stehen und filtriert das ausgeschiedene Anthrachinon ab. Dasselbe wird erst mit reinem kaltem Wasser, dann mit kochendem, schwach alkalischem und zuletzt mit reinem, heißem Wasser gewaschen. Nun spritzt man den Inhalt des Filters in eine kleine Schale, trocknet ihn bei 100° und digeriert ihn 10 Minuten mit der 10-fachen Menge rauchender Schwefelsäure (von 68° Bé) bei 100° im Wasserbade oder besser bei 112° im Luftbade. Die Lösung wird in eine flache Schale gegossen und bleibt behufs Wasseranziehung 12 Stdn. an einem feuchten Orte stehen. Dann fügt man 200 cem kaltes Wasser hinzu, filtriert das ausgeschiedene Anthrachinon ab, wäscht es wieder mit reinem Wasser bis zur völligen Neutralität, dann mit alkalihaltigem und schließlich wieder mit reinem Wasser, spritzt es in eine Schale, trocknet bei 100° und wägt. Nach dem Wägen wird das Anthrachinon durch Erhitzen verflüchtigt und die Schale mit der Asche zurückgewogen. Die Differenz zwischen beiden Wägungen gibt das reine Chinon. Aus diesen berechnet sich das Anthracen, indem 100 Chinon gleich 85,58 Anthracen sind (Meister, Lucius, Brünno, Fr. 16, 61; G. Lunge, H. Köhler, Die Industrie des Steinkohlenteers und des Ammoniaks, 5. Aufl., Bd. I [Braunschweig 1912], S. 616). Umrechnung der gefundenen Anthrachinonmenge auf Reinanthracen in Tabellenform: Hallerbach, Ch. Z. 28, 848.

Bei der Oxydation des Anthracens zu Anthrachinon wende man eine reine schwefelsäurefreie Chromsäure von mindestens 98 % an. Der anzuwendende Eisessig sei rein und hochgrädig; die Lösung von Chromsäure in Essigsätre soll nicht länger als 14 Tage aufbewahrt werden (Bassett, Chem. N. 79, 157). Bassett (Fr. 36, 247) empfiehlt, das Anthrachinon 1 Stde. lang mit 2,5 ccm einer Lösung von 1,5 g CrO₃ in 10 ccm reiner Salpetersäure (D: 1,42) zu kochen, nach 12 Stdn. mit 400 ccm Wasser zu verdünnen und nach 3 Stdn. abzufiltrieren; man wäscht es nacheinander mit kaltem Wasser, Natronlauge von 1% und mit heißem Wasser, spritzt es dann in eine Schale, trocknet bei 100% und erwärmt 10 Minuten lang mit dem 10-fachen Gewicht reiner konz. (nicht rauchender) Schwefelsäure auf 100%, worauf man weiter so verfährt, wie oben angegeben.

Nachweis und Bestimmung der Verunreinigungen (Methylanthracen, Phenanthren, Carbazol, Benzocarbazol und Paraffin) im Handelsanthracen vgl.: G. Lunge, H. Köhler, Die Industrie des Steinkohlenteers und des Ammoniaks, 5. Aufl., Bd. I [Braunschweig 1912], S. 621 ff. Über Wertbestimmung des Rohanthracens in der Technik durch Überführung in Alizarin vgl. Perkin, C. 1697 II, 447. Bestimmung des Anthracens im Steinkohlenteer: Nicol, Fr. 14, 318.

Additionelle Verbindungen des Anthracens.

Verbindung des Anthracens mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523. Verbindung des Anthracens mit 2.7-Dinitro-anthrachinon s. Syst. No. 679. Verbindung des Anthracens mit Dinitrothiophen s. Syst. No. 2364.

Umwandlungsprodukt des Anthracens von ungewisser Konstitution.

Dianthracen, Paranthracen C₂₈H₂₀. Zur Molekulargröße vgl.: Elbs, J. pr. [2] 44, 468; Orndorff, Cameron, Am. 17, 670. — B. Bei der Einw. des Sonnenlichtes auf eine kaltgesättigte Lösung von Anthracen in Benzol (FRITZSCHE, J. pr. [1] 101, 337; Z. 1867, 290; J. 1867, 670). An Stelle von Benzol können auch andere Lösungsmittel, die bei der Belichtung unverändert bleiben, Verwendung finden, so Toluol, Xylol, Äthylbenzol, absol. Alkohol, Eisessig, Benzoesaureathylester, Brombenzol (LINEBARGER, Am. 14, 599; vgl. O., C., Am. 17, 663), Anisol und Phenetol (LUTHER, WEIGERT, Ph. Ch. 51, 299). Entsteht auch bei der Belichtung von festem oder von dampfförmigem Anthracen (Lu., W., C. 1904 II, 117; Ph. Ch. 51, 300). – Darst. Man läßt das Licht einer elektrischen Bogenlampe oder einer Quarz-Quecksilberlampe auf eine Lösung von Anthracen in siedendem Xylol, Anisol oder Phenetol einwirken, die sich in einem Quarzglasgefäß befindet (Lu., W., C. 1904 II, 117; Ph. Ch. 51, 299). — Zur Theorie der Umwandlung des Anthracens in Dianthracen und des entsprechenden rückläufigen Prozesses vgl.: Lu., W., C. 1904 II, 117; Ph. Ch. 51, 297; 53, 385; W., Ph. Ch. 63, 458; B. 42, 850, 1783; Вұқ, Ph. Ch. 62, 454; Z. El. Ch. 14, 460; B. 42, 1145; C. 1909 II, 577; Ph. Ch. 67, 64. - Tafeln. Rhombisch bipyramidal (GILL, Am. 17, 667; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 439). Zeigt in festem und gelöstem Zustande nicht die violette Fluorescenz des Anthracens (O., C., Am. 17, 665). F: 242-244° (O., C., Am. 17, 665), 244° (Graebe, Liebermann, A. Spl. 7, 264). Der Schmelzpunkt wechselt mit der Geschwindigkeit des Erhitzens und liegt bei schnellem Erwärmen zwischen 270° und 280° (Lu., W., C. 1904 II, 117; Ph. Ch. 51, 299). D₄³⁷: 1,265(O., C., Am. 17, 666). Unlöslich in Methylalkohol, Alkohol, Ather, CS₂, Chloroform, Eisessig, Benzin, Aceton und Essigester; 0,2273 g Dianthracen lösen sich in 100 g siedendem Athylenbromid, 1,106 g in 100 g siedendem Pyridin, 1,46 g in 100 g siedendem Anisol und 1,5 g in 100 g siedendem Phenetol (O., C., Am. 17, 666). Verbrennungswärme: W., Ph. Ch. 63, 464. — Dianthracen geht, wenn man seine Phenetollösung im Dunkeln sieden läßt, in Anthracen über (Lu., W., C. 1904 II, 117; Ph. Ch. 51, 300). Es geht auch beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt in Anthracen über (Elbs, J. pr. [2] 44, 467; O., C., Am. 17, 665). Wird von Brom bei 100° nicht angegriffen (Gr., Lie., A. Spl. 7, 265). Liefert mit Brom in CS₂ im Sonnenlicht 9.10-Dibrom-anthracen-tetrabromid-(1.2.3.4) (S. 611) (Elbs, J. pr. [2] 44, 469). Wird von gewöhnlicher roher Salpetersäure nicht verändert (Gr., Lie., A. Spl. 7, 264; E. Schmidt, J. pr. [2] 9, 248). Gibt beim Erwärmen mit rauchender Salpetersäure Anthracen, Anthrachinon und andere Produkte (Schm.). Liefert mit Kaliumdichromat und Schwefelsäure oder beim Kochen mit CrO₃ und Essigsäure Anthrachinon (Schm.). — Verbindet sich nicht mit Pikrinsäure (Sch.).

Substitutionsprodukte des Anthracens.

9-Chlor-anthracen C₁₄H₂Cl. B. Man läßt Chlor auf Anthracen einwirken und schmilzt das hierbei entstehende Anthracendichlorid (Perkin, Chem. N. 34, 145; Bl. [2] 27, 465). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 103°. Sehr leicht löslich in Äther, CS₂, Benzol. — Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

- 2.3-Diehlor-anthracen¹) $\rm C_{14}H_8Cl_2$. B. Beim Erhitzen von 1.2.3.4-Tetrachlor-anthrachinon mit 3—4 Tln. Zinkstaub und überschüssigem Ammoniak auf dem Wasserbade; man zieht den erhaltenen Niederschlag mit Alkohol aus und kocht die alkoh. Lösung mit etwas Eisessig (Kircher, A. 238, 347). Gelbliche Blättehen (durch Sublimation). F: 255°. Sublimiert unter teilweiser Verkohlung. Ziemlich reichlich löslich in heißem Alkohol, viel weniger in kaltem Chloroform; reichlich in Essigsäure und Essigester. Gibt mit Chromsäure in siedendem Eisessig 2.3-Diehlor-anthrachinon (Syst. No. 679).
- 9.10-Dichlor-anthracen C₁₄H₈Cl₂. B. Durch Einw. von Chlor auf Anthracen bei 100° oder durch längeres Stehen von Anthracen in einer Chloratmosphäre bei gewöhnlicher Temperatur (Graebe, Liebermann, A. Spl. 7, 282; vgl. Laurent, A. ch. [2] 72, 424; A. 34, 294). Durch Erwärmen des in CS₂ suspendierten Anthracens mit Schwefelchlorür bis zum Aufhören der HCl-Entwicklung (Liepmann, Pollak, B. 34, 2768). Gelbe Nadeln. F: 209° (Gr., Lieb., A. 160, 137). Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol und Äther (Gr., Lieb., A. Spl. 7, 282). Bleibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge unverändert; wird von Oxydationsmitteln in Anthrachinon übergeführt (Gr., Lieb., A. Spl. 7, 283). Verhalten gegen rauchende Schwefelsäure: Bayer & Co., D. R. P. 68775; Frdl. 3, 209.
- 9.10.x-Trichlor-anthracen C₁₄H₇Cl₃. B. Beim Erhitzen von 9.9.10.10-Tetrachlor-anthracen-dihydrid-(9.10) auf 170° (Schwarzer, B. 10, 378). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Anthrachinon mit 2 Mol.-Gew. PCl₅, die mit 4 Tln. POCl₃ gemischt sind, auf 140—145° (RADULESCU, C. 1908 II, 1032; vgl. Graebe, Liebermann, A. 160, 126). Dunkelziegelrote oder hellcitronengelbe Nadeln (aus Äther + Petroläther). F: 172° (R.), 162—163° (Sch.). Die alkoh. Lösung zeigt eine blaue Fluorescenz (Sch.). Löst sich in konz. Schwefelsäure unzersetzt mit malachitgrüner Farbe; beim Erhitzen oder Stehen entfärbt sich die Lösung und wird schließlich schmutzigbraun unter teilweiser Bildung von Chloranthrachinon.
- 1.2.3.4-Tetrachlor-anthracen $C_{14}H_6Cl_4$. B. Bei 4-5-stdg. Erhitzen von 1 g o-Benzoyltetrachlorbenzoesäure $C_6H_5\cdot CO\cdot C_6Cl_4\cdot CO_2H$ mit $^{1/2}_2$ g rotem Phosphor und $^{41/2}_2$ ccm Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) auf $215-220^{\circ}$ (Kircher, A. 238, 346). Nädelchen (aus Chloroform + Alkohol). F: $148-149^{\circ}$. Sehr wenig löslich in Alkohol und Äther, etwas in heißem Eisessig, sehr leicht in CHCl $_3$, CS_2 und Benzol. Wird von CrO_3 und Essigsäure zu 1.2.3.4-Tetrachlor-anthrachinon oxydiert.
- 1.3.9.10-Tetrachlor-anthracen 2) $C_{14}H_6Cl_4$. B. Beim Kochen des 9.10-Dichlor-anthracen-tetrachlorids (1.2.3.4) von Liebermann und Lindemann (S. 611) mit alkoh. Kalilauge (Lie., Lin., B. 13, 1589). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 152° (Lie., Lin.), 164° (Hammerschlag, B. 19, 1108). Sehr wenig löslich in Alkohol, leichter in siedendem Eisessig (Lie., Lin.). Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure und Eisessig 1.3-Dichlor-anthrachinon (Syst. No. 679) (Ham.).
- x.x.x.x-Tetrachlor-anthracen $C_{14}H_6Cl_4$. B. Durch Erhitzen von Anthracen mit der äquimolekularen Menge $PbCl_4 + 2NH_4Cl$ auf 200° (Temperatur des Paraffinbades) (Seyewetz, Biot, C. r. 135, 1122). Gelbe Nadeln (durch Sublimation). F: 163°.

Hexachloranthracen $\rm C_{14}H_4Cl_6$ (Einheitlichkeit fraglich). B. Aus Anthracen mit Chlorjod im geschlossenen Rohr bei $250^{\rm o}$ (Diehl, B. 11, 175). Aus Anthracen und Antimonpentachlorid unter Druck bei $200^{\rm o}$ (D.). — Gelbe Nadeln (durch Sublimation). Schmilzt unzersetzt bei $320-330^{\rm o}$. Unlöslich in Alkohol, Ather, Eisessig, kaltem Benzol, leichter löslich in heißem Benzol und CHCl $_3$, am leichtesten in CS $_2$ und Nitrobenzol. — Wird von Salpetersäure und alkoh. Kalifauge nicht angegriffen. Gibt bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch ein Tetrachloranthrachinon.

Heptachloranthracen $C_{14}H_3Cl_7$ (Einheitlichkeit fraglich). B. Durch Erhitzen von Anthracen mit Antimonpentachlorid unter Druck auf 260° (Diehe, B. 11, 176). — Gelbe Nadeln (durch Sublimation). Schmilzt oberhalb 350°. Unlöslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig; ziemlich löslich in heißem Toluol oder CHCl $_3$, leichter in Nitrobenzol und Ligroin. Wird von rauchender Salpetersäure sehr schwer angegriffen. Gibt bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch ein Pentachloranthrachinon.

Oktachloranthracen C₁₄H₂Cl₈ (Einheitlichkeit fraglich). B. Durch Erhitzen von Anthracen oder einem chlorierten Anthracen mit Antimonpentachlorid unter Druck auf 275° bis 280° (Diehl, B. 11, 177). — Sublimiert in federartigen Krystallen, Schmilzt nicht bei 350°. Löst sich etwas in Nitrobenzol, CS₂ und Ligroin.

¹⁾ Die Konstitution dieser Verbindung ist nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1, I, 1910] durch ULLMANN und BILLIG (A. 381, 12) aufgeklärt worden.

²⁾ Die Konstitution dieser Verbindung ist nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] durch K. H. MEYER und ZAHN (A. 396, 172) aufgeklärt worden.

- 9-Brom-anthracen $C_{14}H_9$ Br. B. Durch Erhitzen des Anthracen-dibromids-(9.10) (Perkin, Chem. N. 34, 145; Bl. [2] 27, 464). Gelbe Nadeln. F: 100° . Löslich in Benžol, CS_2 und Eisessig, weniger in Alkohol. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 9.10-Dichlor- \pm -brom-anthracen $C_{14}H_7Cl_2Br$. B. Durch Erhitzen von 9.10-Dichloranthracen-tetra-bromid-(1.2.3.4) (S. 611) auf $180-190^{\circ}$ (Schwarzer, B. 10, 376). Grünlichgelbe Blättchen. F: 168° . Leicht löslich in $CHCl_3$ und Benzol. Gibt beim Kochen mit Salpetersäure Bromanthrachinon.
- 9.10-Dibrom-anthracen C₁₄H₈Br₂. B. Durch Eintragen von Brom in eine Lösung von Anthracen in CS₂ (Graebe, Liebermann, B. 1, 186; A. Spl. 7, 275). Bei der Einw. von Brom auf Tripbenylmethan (Kölliker, A. 228, 255). Goldgelbe Nadeln (aus Toluol). F: 221°. Sublimiert unzersetzt. Sehr schwer löslich in Alkohol und Äther, sebwer in kaltem Benzol, leichter in heißem. Luminescenz unter dem Einfluß von Kathodenstrablen: O. Fischer, C. 1908 II, 1406. Gibt beim Behandeln mit Chromäure in Eisessig oder beim Erwärmen mit konz. Salpetersäure Anthrachinon (Gr., L.). Liefert mit rauchender Salpetersäure (D: 1,49) unter Kühlung 1-Nitro-anthrachinon (CLaus, Hertel, B. 14, 978). Verhalten gegen rauchende Schwefelsäure: Bayer & Co., D. R. P. 68775; Frdl. 3, 209. Gebt beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge in geschlossenem Robr auf 160—170° in Anthracen über (Gr., L.).
- x.x-Dibrom-anthracen C₁₄H₈Br₂. B. Durch Erhitzen von x.x-Dibrom-anthrachinon (Syst. No. 679; aus Tetrabromanthracen durch Oxydation gewonnen) mit Jodwasserstoffsäure und Phospbor auf 150° (MILLER, A. 182, 367; vgl. B. 9, 1441. -- Goldgelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 190–192°. Schwer löslich in Benzol und Alkohol. Gibt bei der Oxydation Dibromanthrachinon.
- 9.10-Dichlor-x.x-dibrom-anthracen $C_{14}H_6Cl_2Br_2$. B. Beim Kochen von 9.10-Dichlor-anthracen-tetrabromid-(1.2.3.4) (S. 611) mit alkoh. Kalilauge (Schwarzer, B. 10, 376). Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: $251-252^{\circ}$. Schwer löslich in Alkobol und Eisessig, leicht in Benzol. Gibt beim Kochen mit Salpetersäure Dibromanthrachinon.
- 2.9.10-Tribrom-anthracen C₁₄H₇Br₃. Zur Konstitution vgl. Kaufler, Imhoff. B. 37, 61, 4706. B. Beim Erhitzen von 9.10-Dibrom-anthracen-tetrabromid-(1.2.3.4) auf 200° (Graebe, Liebermann, A. Spl. 7, 279), neben 2.6.9.10-Tetrabrom-anthracen (K., I., B. 37, 4707). Gelbe Nadeln, F: 169° (Gr., L.), 171° (K., I.). Sublimierbar (Gr., L.). Sebwer löslich in Alkobol, leicht in Benzol (Gr., L.). Gibt beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,4) oder mit Eisessig und Chromsäure 2-Brom-anthrachinon. Verhalten gegen rauchende Schwefelsäure: Bayer & Co., D. R. P. 69835; Frdl. 3, 211. Addiert Brom unter Bildung von Tribrom-anthracen-tetrabromid (Gr., L.).
- 2.6.9.10-Tetrabrom-anthracen $\rm C_{14}H_6Br_4$. B. Durch Erhitzen von 9.10-Dibrom-anthracen-tetrabromid-(1.2.3.4) auf $200-210^{\circ}$, neben 2.9.10-Tribrom-anthracen (Kaufler, Imhoff, B. 37, 4706). Krystalle (aus Toluol oder CCl₄). F: $298-300^{\circ}$. Schwer löslich in Alkohol, kaltem Benzol; ziemlich in siedendem Toluol und CCl₄. Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig 2.6-Dibrom-antbrachinon (Syst. No. 679).
- 9.10.x.x-Tetrabrom-anthracen C₁₄H₆Br₄. B. Beim Erwärmen von 9.10-Dibrom-anthracen-tetrabromid-(1.2.3.4) mit wäßr.-alkob. Kalilauge (Anderson, A. 122, 307; Graebe, Liebermann, A. Spl. 7, 281). Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 254°; sehr schwer löslich in kaltem Alkohol, Äther und Benzol, leichter in kochendem Xylol (Gr., L.). Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure und Eisessig, sowie mit chromsaurem Kalium und Salpetersäure (D: 1,4) x.x-Dibrom-anthrachinon (Gr., L.). Liefert beim Kochen mit rauchender Salpetersäure (D: 1,49) x-Brom-x-nitro-antbrachinon (Syst. No. 679) (CLAUS, HERTEL, B. 14, 980). Gibt mit Brom das 9.10.x.x-Tetrabrom-anthracen-tetrabromid-(1.2.3.4) (S. 611) (Hammerschlag, B. 10, 1212). Verbalten gegen rauchende Schwefelsäure: Bayer & Co., D. R. P. 69835; Frdl. 3, 211.
- 9.10-Diehlor-x.x.x.x.tetrabrom-anthracen $C_{14}H_4Cl_2Br_4$. B. Aus 9.10-Diehlor-x.x-dibrom-anthracen-tetrabromid-(1.2.3.4) und alkob. Kalilauge (Hammerschlag, B. 19, 1107). Goldgelbe Nadeln. Schmilzt nicht bei 380°. Sehr sebwer löslich. Wird von CrO_3 zu einem Tetrabromanthrachinon oxydiert.
- 9.10.x.x.x-Pentabrom-anthracen $C_{14}H_5Br_5$. Durst. Durch Erbitzen von 9.10.x.x-Tetrabrom-anthracen-tetrabromid-(1.2,3.4) auf 230 $^{\circ}$ (Hammerschlag, B. 10, 1213). Gelbes Pulver. F: 212 $^{\circ}$. Schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht in Benzol und CS_2 .
- 9.10.x.x.x.x-Hexabrom-anthracen von Hammerschlag $C_{14}H_4Br_6$. B. Beim Behandeln von 9.10.x.x-Tetrabrom-anthracen-tetrabromid-(1.2.3.4) mit alkoh. Kalilauge (Hammerschlag, B. 10, 1213). Goldgelbe Nadeln (aus hochsiedendem Ligroin). Schmilzt nicht bei 370°. Sublimierbar. Schwer löslich in allen Lösungsmitteln. Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure und Eisessig ein Tetrabromanthrachinon.

- 9.10.x.x.x.x-Hexabrom-anthracen von Diehl $C_{14}H_4Br_6$. B. Durch Erhitzen von 9.10-Dibrom-anthracen mit Brom in Gegenwart von Jod auf 120° (Diehl, B. 11, 178). Sublimiert in hellgelben Flocken. F: $310-320^{\circ}$. Unlöslich in Alkohol, Ather, Eisessig, löslich in heißem Benzol und CHCl₃. Wird durch chromsaures Kalium und Schwefelsäure zu einem Tetrabromanthrachinon oxydiert.
- 9.10.x.x.x.x.-Heptabrom-anthracen $C_{14}H_3Br_7$. Darst. Durch Erhitzen von 9.10-Dibrom-anthracen mit Brom und Jod im geschlossenen Rohr auf 200° (DIEHL, B. 11, 178). Sublimiert in gelben Nadeln. Schmilzt nicht bei 350°. Wenig löslich in Lösungsmitteln, mit Ausnahme von CHCl $_3$ und CS_2 . Gibt bei der Oxydation mit ehromsaurem Kalium und Schwefelsäure ein Pentabromanthrachinon.
- 9.10.x.x.x.x.x.v.Oktabrom-anthracen $C_{14}H_2Br_8$. Darst. Durch 8-tägiges Erhitzen von Heptabromanthracen mit Brom und Jod im geschlossenen Rohr oberhalb 360° (DIEHL, B. 11, 179). Sublimiert in dunkelgelben Nadeln. Sehr wenig löslich in den üblichen Lösungsmitteln; auch siedendes Nitrobenzol oder Anilin nehmen sehr wenig auf.
- 9-Nitro-anthracen $C_{14}H_9O_2N=C_{14}H_9\cdot NO_2$. Zur Konstitution vgl.: Meisenheimer, B. 33, 3547; Dimeoth, B. 34, 220. B. Man behandelt 9.10-Dinitro-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_6H_4 < \frac{CH(NO_2)}{CH(NO_2)} > C_6H_4$ durch Natronlauge (Liebermann, Lindemann, B. 13, 1586; Gimbel, B. 20, 974; Meisenheimer, Connerade, A. 330, 171). Neben 9.10-Dinitro-anthracen (s. u.) aus Anthracen in Eisessig-Suspension durch ein Gemisch von stickoxydfreier Salpetersäure (D: 1,5), Essigsäureanhydrid und Eisessig bei 15-200 (Mei., Con., Å. 330, 164). Aus 9.10-Dinitro anthracen durch eine siedende alkoh. Natriumsulfid-Lösung (Perkin, Soc. 59, 640). Beim Kochen von 10-Nitro-9-åthoxy-anthracen-dihydrid (9.10) mit alkoh. Kalilauge (P., Soc. 59, 644). Aus 10-Nitro-9-acetoxy-anthracen-dihydrid (9.10) durch ein Gemisch von Essigsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure oder beim Erwärmen mit Natronlauge (Mei., Con., A. 330, 159). — Darst. Man fügt 20 ccm 63% iger Salpstersäure zu einer Suspension von 50 g Anthracen in 200 ccm Eisessig, wobei die Temperatur nicht über 30—35° steigen darf, gibt zu der gekühlten Lösung 50 ccm rauchende Salzsäure in 50 ccm Eisessig, filtriert das sich ausscheidende 10-Chlor-9-nitro-anthracen-dihydrid-(9.10) ab, wäscht es mit Alkohol und behandelt es mit verd. wäßr. Natronlauge zuerst in der Kälte, dann in gelinder Wärme (Dimroth, B. 34, 221; D. R. P. 127399; C. 1902 I, 235). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol), gelbe Prismen (aus Eisessig oder Xylol). F: 146° (Lieb., Lin.; Dim.), 145—146° (Mei., Con., A. 330, 165). Ist im Vakuum oberhalb 300° unzersetzt destillierbar; wird auch unter gewöhnlichem Druck bei raschem Destillieren nur wenig zersetzt (Mei., Con.). Sehr leicht löslich in Benzol und CS2, etwas weniger in Essigsäureanhydrid und Eisessig, schwer löslich in Alkohol (P.). Unlöslich in wäßr. Alkalien (Lieb., Lin.; P.). — Liefert bei der Oxydation mit rauchender Salpetersäure oder mit Chromsäure und Essigsäure Anthrachinon (P.). Gibt in Nitrobenzol mit rauchender Salpetersäure 9.10-Dinitro-anthracen (P.; Mei., Con., A. 330, 167). Gibt bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure (Mei., B. 33, 3548) oder mit Zinn und Eisessig in der Kälte 9-Amino-anthracen (Syst. No. 654), bei der Reduktion mit Zinn und siedendem Eisessig Anthranol (Syst. No. 654) (Mel., Con., A. 330, 144, 166). Liefert bei der Reduktion mit Zinn, Eisessig und etwas rauchender Salzsaure Anthracen und Dihydro-anthracen (Lieb., Lin.). Gibt mit Brom in CS₂ bei 75° 9.10-Dibrom-anthracen (G). Bei der Einw. von Brom ohne Verwendung eines Lösungsmittels entstehen Gemische von Additionsprodukten gebromter Anthracen (G.). Nitroanthracen gibt mit konz. Salzsäure bei 180° ein Gemisch von 9-Chlor- und 9.10-Dichlor-anthracen und mit konz. Bromwasserstoffsäure bei 260° 9.10-Dibrom-anthracen (G.). Reagiert in siedender alkoh. Lösung weder mit salzsaurem Hydroxylamin, noch mit salzsaurem Phenylhydrazin (G.). Schüttelt man Nitroanthracen mit 50% iner methodischen Kollieuen heit Zimen. Schüttelt man Nitroanthracen mit 5% iger methylalkoholischer Kalilauge bei Zimmertemperatur, so erhält man das Kaliumsalz $C_6H_4 < \frac{CH(O \cdot CH_3)}{C(: NO \cdot OK)} > C_6H_4$ (Syst. No. 540) (Mel., A. 323, 209, 226). Kocht man Nitroanthracen mit 7-8% iger methylalkoholischer (Mei., A. 323, 213, 227).
- 9.10-Dinitro-anthracen $C_{14}H_8O_4N_2=C_{14}H_8(NO_2)_2$. Zur Konstitution vgl. Meisen-Heimer, Connerade, A. 330, 144. B. Neben 9-Nitro-anthracen und 9.9.10-Trinitro-anthracen-dihydrid-(9.10) aus Dihydroanthracen in Eisessig durch ein Gemisch von Salpetersäure und Eisessig bei 30—35° (Mei., Con., A. 330, 146, 169; vgl. Liebermann, Landshoff, B. 14, 467, 470). Beim Eintragen von Anthracen, 9-Nitro-anthracen oder 10-Nitro-9-äthoxy-anthracen-dihydrid-(9.10) in ein Gemisch von Salpetersäure und Nitrobenzol

(Perkin, Soc. 59, 637, 641, 643). Neben 9-Nitro-anthracen aus Anthracen in Eisessig-Suspension durch ein Gemisch von stickoxydfreier Salpetersäure (D: 1,5), Essigsäureanhydrid und Eisessig bei 15—20°(Mei., Con., A. 330, 164). — Darst. Man läßt auf 9.9.10-Trinitro-anthracendhydrid-(9.10) zuerst in der Kälte, dann in gelinder Wärme verdümnte Natronlauge einwirken (Mei., Con., A. 330, 167). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig, Xylol oder Solventnaphtha). F: 263° (Lie., La., B. 14, 470), 288—290° (P.), 294° (Mei., Con.). Schwer löslich in heißem Anilin und Nitrobenzol, sehr wenig in der Wärme in Alkohol, Eisessig und Benzol (P.). — Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure und Eisessig (Lie., La.), sowie bei der Einw. von rauchender Schwefelsäure Anthrachinon (P.). Beim Kochen von Dinitroanthracen mit einer alkoh. Lösung von Natriumsulfid entsteht 9-Nitro-anthracen (S. 666) (P.; Mei., Con.). Das gleiche Produkt entsteht bei der Einw. von alkoh. Schwefelammonium in der Kälte (Mei., Con.). Durch Reduktion mit Zinnehlorür und Eisessig bei Siedehitze mit oder ohne Zusatz von Salzsäure entsteht 9-Amino-anthracen (Mei., Con.; vgl. Lie., La.). Dinitroanthracen gibt mit methylalkoholischer Kalilauge das Kaliumsalz des Nitroanthrondiacetals $C_6H_4 < C(\cdot C\cdot CH_3)_2 > C_6H_4$ (Mei., Con.).

4. Phenanthren $C_{14}H_{10} = \frac{C_6H_4 \cdot CH}{C_6H_4 \cdot CH}$. Zur Konstitution s. S. 655-656. Bezifferung: $\frac{7}{8}$

Bildung.

B. Bei der Einw. von Natrium auf o-Brom-benzylbromid in siedendem wasserfreiem Äther (Jackson, White, Am. 2, 391). Beim Leiten von Toluol durch ein glühendes Rohr (Graebe, B. 7, 48). Beim Leiten von Diphenyldämpfen zusammen mit Äthylen durch ein rotglühendes Porzellanrohr (BARBLER, A. ch. [5] 7, 532). Beim Erhitzen von Dodekahydrophenanthren mit Nickel in einer Wasserstoffatmosphäre (vgl. PADOA, FABRIS, R. A. L. [5] 16 I, 819, 820; 17 I, 113) auf 2200 (PAD., FAB., R. A. L. [5] 17 II, 126; G. 39 I, 334). Beim Erhitzen von a-Tetrahydrophenanthren mit Nickel in einer Wasserstoffatmosphäre auf 280° (Pad., Fab.). Beim Leiten von Dibenzyl durch ein glühendes Rohr (Gr., A. 167, 161). Beim Leiten von Stilben durch ein erhitztes, mit Glasstücken gefülltes Glasrohr (Gr., A. 167, 157). Beim Durchleiten von 9-Äthyl-fluoren oder 9-Methyl-fluoren durch ein ganz schwach rotglühendes Rohr (Gr., B. 37, 4145). Bei der Destillation von Thebaol (Syst. No. 586) über Zinkstaub im Wasserstoffstrom (Freund, B. 30, 1389). Bei der Destillation von 2.4-Diketo-oktahydro-phenanthren (Syst. No. 674) mit Zinkstaub (Rabe, B. 31, 1902). Beim Erhitzen von Phenanthrenchinon mit Zinkstaub (Fittig, Ostermayer, A. 166, 367; Gr., A. 167, 143). Bei der Destillation von Phenanthren-carbonsäure-(9) (Syst. No. 954) (PSCHORR, B. 29, 500). Beim Leiten der Dämpfe von Cumaron und Benzol durch ein rotglühendes Rohr 29, 500). Beim Leiten der Dämpte von Cumaron und Benzol durch ein rotgiunendes kohr (Kraemer, Spilker, B. 23, 85). Bei der Destillation von Morphenol (Syst. No. 2390) mit Zinkstaub im Wasserstoffstrom (Vongerichten, B. 31, 3202). Beim Erhitzen von Morphenolmethyläther (Syst. No. 2390) mit Zinkstaub (Vong., Schrötter, B. 15, 1487; vgl. dazu Vong., B. 29, 68; 30, 2439; 33, 354). Beim Erhitzen von Morphin (Syst. No. 4784) mit Zinkstaub, neben anderen Produkten (Vong., Schr. A. 210, 397; vgl. Vong. B. 34, 767, 1162). Bei der Destillation des a-Methylmorphimethins (Syst. No. 4785) mit Zinkstaub (Knorr, B. 27, 1148). — Beim Durchleiten von Terpentinöl-Dampf durch ein eigernes auf durche Rotgiut erhitztes Rohr (Schultz R. 10, 114, 117). Bei der Destillation eisernes, auf dunkle Rotglut erhitztes Rohr (Schultz, B. 10, 114, 117). Bei der Destillation von Harzöl unter Druck (Kraemer, Spilker, B. 33, 2267). Entsteht bei der Destillation der Steinkohlen, findet sich daher im Steinkohlenteer (FITTIG, OSTERMAYER, A. 166, 361; Gr., A. 167, 134; HAYDUCK, A. 167, 177). Bei der Destillation von Braunkohlenteeröl (Schultz, Würth, C. 1905 I, 1444). Entsteht neben anderen Produkten bei der Verhüttung der Quecksilbererze von Idria, findet sich daher im Stupp [dem neben freiem Quecksilber auftretenden Produkt der ersten Erzdestillation] (GOLDSCHMIEDT, B. 10, 2026) und bildet den Hauptbestandteil im Stuppfett [dem gleichfalls neben freiem Quecksilber auftretenden Produkt der weiteren Destillationsverarbeitung des Stupps] (Go., M. v. Schmidt, M. 2, 8).

Darstellung und Reinigung.

Man unterwirft "Rohanthracen" (s. S. 658) der langsamen Destillation, fängt den zwischen 320° und 350° übergehenden Anteil gesondert auf und kocht das Destillat mit viel Alkohol

Die aus der Lösung sich ausscheidenden Krystalle, die hauptsächlich aus Anthracen bestehen, werden verworfen. Die alkoh. Mutterlaugen enthalten fast das gesamte Phenanthren. Dieses wird durch zweimaliges Umkrystallisieren aus Alkohol rein erhalten (Ostermayer, B. 7, 1090; vgl. auch G. A. Schmidt, B. 12, 1159). Für die Trennung des Phenanthrens vom Anthracen schlägt E. Schmidt (J. pr. [2] 9, 256) folgendes Verfahren vor: Man behandelt das Gemisch der Kohlenwasserstoffe mit 80-85% igem Alkohol, wobei hauptsächlich Phenanthren gelöst wird, filtriert und kocht das alkoh. Filtrat mit einer äquivalenten Menge Salpetersäure; läßt man jetzt die Flüssigkeit erkalten, so scheidet sich zunächst fast das gesamte Anthracen als Anthrachinon und Dinitroanthrachinon ab; bei weiterem Erkalten erstarrt dann die ganze Flüssigkeit zu Krystallen von Phenanthren. - Zur Gewinnung von Reinphenanthren aus Rohphenanthren kann man dieses mit 1½ Gewichtstellen Pikrinsäure in heißem Teeröl (Kp: 100–140°) lösen; man filtriert die sich ausscheidenden Krystalle ab, wäscht sie und behandelt sie nach dem Trocknen und Zerkleinern mit Natronlauge oder Ammoniak. Den erhaltenen Kohlenwasserstoff destilliert man, oder man krystallisiert ihn aus Alkohol um (Graebe, A. 167, 134). Man löst 3 Tle, anthracenhaltiges Phenanthren in 5 Tln. siedendem Toluol, kühlt die Lösung auf 10° ab und filtriert die anthracenreiche Ausscheidung ab; man destilliert dann von dem Filtrat das Lösungsmittel ab, behandelt den Rückstand nochmals in gleicher Weise mit Toluol, destilliert das erhaltene Phenanthren und krystallisiert es schließlich aus 70% igem Alkohol um (Wense, B. 19, 761). — Gewinnung von Phenanthren aus den festen Abscheidungen der hochsiedenden Steinkohlenteeröle durch Verschmelzen mit Kaliumhydroxyd, wobei sauerstoff- bezw. schwefelhaltige Produkte entfernt werden: Akt.-Ges. f. Teerindustrie, D. R. P. 130679; C. 1902 I, 1138.

Physikalische Eigenschaften.

Tafeln (aus Alkohol). Über die Fluorescenz des Phenanthrens vgl. unten. Monoklin (Negri, G. 23 II, 377). F: 100° (Graebe, A. 167, 138), 100,35° (v. Narbutt, Ph. Ch. 53, 712), 100,5° (Schiff, A. 223, 262). Kp. 340° (kort.) (Graebe, A. 167, 138). Sublimiert in Blättchen (Fittig, Ostermayer, A. 166, 363). Verdampfung und Sublimation im Hochvakuum: Hansen, B. 42, 214. D: 1,182 (bei Zimmertemperatur) (Rudolfi, Ph. Ch. 66, 717); Di^{10,5}: 1,063 (Schiff, A. 223, 262). — Leicht löslich in kaltem Äther, Beuzol, CS₂, Eisessig (Fittig, Ostermayer, A. 166, 363). 1 Tl. Phenanthren löst sich bei 13—14° in 48—50 Tln. 95°/nigem Alkohol (Graebe, A. 167, 136). 100 Tle. absol. Alkohol lösen bei 16° 2,62 Tle. und bei Siedehitze 10,08 Tle. Phenanthren (v. Bechi, B. 12, 1978). Gehalt und spezifisches Gewicht von alkoh. Lösungen des Phenanthrens bei verschiedenen Temperaturen: Speyers, Amer. Journ. Science [4] 14, 295, 299. 100 Tle. Toluol lösen bei 16,5° 33,02 Tle. Phenanthren; bei 100° wird Phenanthren von Toluol in jedem Verhältnis gelöst (v. Bechi, B. 12, 1978). Gehalt und spezifisches Gewicht von Lösungen des Phenanthrens in Toluol bei verschiedenen Temperaturen: Speyers, Amer. Journ. Science [4] 14, 295, 300. Phenanthren ist in verflüssigtem Kohlendioxyd unlöslich (Büchner, Ph. Ch. 54, 676). Krystallisationsgeschwindigkeit von Phenanthren im Gemisch mit Anthracen, mit Benzophenon und mit Dibenzyl: Padoa, R. A. L. [5] 13 I, 334. Schmelztemperatur, Dichte und Dielektrizitätskonstante von Naphthalin-Phenanthren-Gemischen: Rudolff, Ph. Ch. 66, 716. Über Schmelztemperaturen von Phenanthren-Diphenylamin-Gemischen s. bei Diphenylamin, Syst. No. 1601. Lösungsgleichgewicht in Gemischen von Phenanthren und aromatischen Nitrokohlenwasserstoffen: Kremann, M. 29, 864, 875. Molekulare Gefrierpunktserniedrigung des Phenanthrens: 120° (Garelli, Ferratini, R. A. L. [5] 21, 275).

Brechungsvermögen in Benzollösung: Chilesotti, G. 30 I, 158. Absorptionsspektrum der Phenanthrenlösungen: Hartley, Soc. 39, 164; Baly, Tuck, Soc. 93, 1913. Die Phenanthren-Krystalle zeigen eine blaue Fluorescenz, die schwächer als die des Anthracens ist (Graebe, A. 167, 136). Auch die Lösungen des Phenanthrens zeigen eine blaue Fluorescenz (Hayduck, A. 167, 179). Fluorescenzspektrum des Phenanthrens in alkoh. Lösung: Stark, R. Meyer, C. 1907 I, 1526. Fluorescenz- und Luminescenzerscheinungen unter dem Einfluß von Licht- und Kathodenstrahlen: O. Fischer, C. 1908 II, 1406; Pochettino, R. A. L. [5] 18 II, 360. Phosphorescenz der in flüssiger Luft erstarrten alkoh. Lösung nach der Belichtung durch eine Quecksilberlampe: der Kowalski, C. r. 145, 1271. Photoelektrisches Verhalten: Pochettino, R. A. L. [5] 15 I, 362. Über Luminescenzerscheinungen am Phenanthren bei chemischen Reaktionen s. S. 670. — Schmelzwärme des Phenanthrens: Robertson, Soc. 81, 1242. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 1699 Cal., bei konstantem Druck: 1700,4 Cal. (Berthelot, Vieille, A. ch. [6] 10, 446).

Magnetisches Drehungsvermögen; Perkin, Soc. 69, 1196. Dielektrizitätskonstante (bei Zimmertemperatur): Rudolfi, Ph. Ch. 66, 717.

Chemisches Verhalten.

Phenanthren gibt mit Ozon in Chloroform ein Diozonid $C_{14}H_{10}O_6$ (S. 670) (HARRIES, WEISS, A. 343, 373). Bei der Oxydation von Phenanthren mit Chromsäure und Eisessig oder mit Kaliumdichromat und verd. Schwefelsäure entsteht Phenanthrenchinon (FITTIG, OSTER-MAYER, A. 166, 365; GRAEBE, A. 167, 139; ANSCHÜTZ, SCHULTZ, A. 196, 37); diese Oxydation verläuft langsamer als die Oxydation von Anthracen zu Anthrachinon (A., Sch., A. 196, 35). Phenanthrenchinon entsteht auch bei der Oxydation mit Diacetylorthosalpetersäure (Picter, C. 1903 II, 1109), bei der Oxydation mit Manganisalzen (Lang, D. R. P. 189178; C. 1908 I, 73), sowie bei der elektrolytischen Oxydation in Gegenwart von Cerverbindungen: Höchster Farbw., D. R. P. 152063; C. 1904 II, 71. — Phenanthren wird in siedendem Alkohol durch Natriumamalgam nicht reduziert (Graebe, A. 167, 154). Bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Amylalkohol entstehen Phenanthren dihydrid (9.10) (S. 642) und a-Tetrahydrophenanthren (S. 612) (J. Schmidt, Mezger, B. 40, 4247; vgl. Bamberger, Lodter, B. 20, 3076). Bei der Reduktion des Phenanthrens mit rauchender Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor entstehen je nach der Menge des Jodwasserstoffs. und des Phosphors, je nach der Temperatur und der Erhitzungsdauer Hydrierungsstufen des Phenanthrens vom Phenanthrentetrahydrid bis zum Phenanthrenperhydrid (S. 171) (Graebe, A. 167, 154; Liebermann, Spiegel, B. 22, 779; J. Schmidt, Mezger, B. 40, 4242; SPIEGEL, B. 41, 884). Phenanthren gibt beim Einleiten von Wasserstoff in die siedende ätherische Lösung bei Gegenwart von Platinschwarz Dihydrophenanthren (J. SCHMIDT, FISCHER, B. 41, 4226). Liefert beim Erhitzen mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 175° Dodekahydrophenanthren (S. 456), zwischen 175° und 200° als einziges Prod. a-Tetrahydrophenanthren und bei 200° Dihydrophenanthren und Tetrahydrophenanthren (PADOA, FABRIS, R. A. L. [5] 17 II, 127; G. 39 I, 333; vgl. Breteau, C. r. 140, 942; J. Schmidt, Mezger, B. 40, 4245). Phenanthren läßt sich durch wiederholtes Erhitzen in komprimiertem Wasserstoff bei Gegenwart von Nickeloxyd stufenweise bis zum Perhydrid reduzieren (Ipatjew, Jakowlew, Rakitin, B. 41, 999; 3K. 40, 498; C. 1908 II, 1098).

Behandelt man Phenanthren mit Chlor und fährt, sobald die Chlorwasserstoff-Entwicklung nachläßt, mit dem Einleiten unter Zusatz von Jod und Erwärmen auf dem Wasserbade fort, so erhält man 2.9.10-Trichlor phenanthren, neben harzigen Produkten; bei der Chlorierung ohne Verwendung eines Chlorüberträgers entsteht 9.10 Dichlor-phenanthren (J. SCHMIDT, SCHALL, B. 39, 3892). Behandelt man Phenanthren mit Chlor zunächst bei gewöhnlicher Temperatur, dann unter Erwärmen im Olbade bis zum Aufhören der Einw. und erhitzt schließlich das Reaktionsprodukt mit überschüssigem Chlorjod unter Druck auf etwa 350°, so erhält man Perchlormethan und Perchlorbenzol (Ruoff, B. 9, 1490; vgl. Merz, WEITH, B. 12, 677). Läßt man Chlor auf Phenanthren in Eisessig einwirken, so entstehen Dichlorphenanthrentetrachlorid und in geringen Mengen Monochlorphenanthren und Dichlorphenanthren (Zetter, B. 11, 165). Beim Einleiten von Chlor in eine mit rotem Phosphor versetzte Chloroformlösung von Phenanthren im Sonnenlicht entsteht neben anderen Produkten 9.10 Dichlor-phenanthren (J. Schmidt, Ladner, B. 37, 4403). Bei der Einw. von 4 Mol.-Gew. Antimonpentachlorid auf Phenanthren bei gewöhnlicher Temperatur entsteht Tetrachlorphenanthren und bei der von 6 Mol.-Gew. bei 180—200° oder besser unter Druck bei $120-140^{\circ}$ Hexachlorphenanthren (Zetter, B. 11, 168). Mit überschüssigem SbCl₅ unter Druck bei $180-200^{\circ}$ wird Oktachlorphenanthren erhalten (Z., B. 11, 168). Wird Phenanthren mit SbCl₅ im geschlossenen Rohr auf Temperaturen oberhalb 200° erhitzt, so zerfällt es unter Bildung von Perchlorbenzol (Z., B. 11, 169). — Beim Erhitzen von Phenanthren mit 3 Mol.-Gew. Brom im geschlossenen Rohr auf 160—180° entsteht Tribromphenanthren; mit 4 Mol.-Gew. Brom erhält man bei 200—210° Tetrabromphenanthren, mit 6 Mol.-Gew. Brom und 1 Mol.-Gew. Jod bei 280^o Hexabromphenanthren und mit überschüssigem und stark jodhaltigem Brom bei 360° Heptabromphenanthren (Z., B. 11, 171). Phenanthren gibt mit Brom in Ather (Fittig, Ostermayer, A. 166, 363) oder in Schwefelkohlenstoff (Hayduck, A. 167, 180) Phenanthrendibromid. Läßt man auf die Lösung von Phenanthren in siedendem Chloroform Brom in dem gleichen Lösungsmittel im diffusen Licht einwirken, so erhält man das 3.9- oder 3.10-Dibrom-phenanthren in geringer Menge, neben anderen Produkten (J. Schmidt, LADNER, B. 37, 3571, 3577).

Bei der Einw. von salpetriger Säure auf das in Benzol gelöste Phenanthren entstehen die Verbindungen der Formeln I und II (s. u.) (J. SCHMIDT, B. 33, 3251). Bei der Einw. von verflüssigter salpetriger Säure auf Phenanthren ohne Lösungsmittel unter Abkühlen entsteht 9-Nitro-phenanthren-dihydrid-(9.10) (J. SCHMIDT, D. R. P. 129990; C. 1902 I, 959). Phenanthren gibt mit Salpetersäure (D: 1,35) 3-Nitro-phenanthren (vgl. J. SCHMIDT, B. 34, 3532),

ein Nitrophenanthren vom Schmelzpunkt 73-75° und ein Nitrophenanthren vom Schmelzpunkt 126—127° (G. A. SCHMIDT, B. 12, 1154; vgl. GRAEBE, A. 167, 155). Liefert beim Nitrieren mit Salpetersäure (D: 1,45) in einem siedenden Gemisch von Eisessig und Acetanhydrid 9-Nitro-phenanthren neben anderen Produkten (J. Schmidt, Strobel, B. 36, 2509). — Beim Sulfurieren von Phenanthren mit konz. Schwefelsäure oder mit Gemischen von rauchender und konz. Schwefelsäure entstehen Phenanthren-sulfonsäure-(2), Phenanthren-sulfonsäure-(3) und Phenanthren-sulfonsäure-(9). Von diesen Säuren bilden die 2- und die 3-Sulfonsäure die Hauptmenge des Sulfurierungsproduktes. Die 9-Sulfonsäure wird immer nur in geringer Menge erhalten, sie entsteht um so reichlicher, je niedriger die Reaktionstemperatur ist; die besten Ausbeuten an 9-Sulfonsäure werden zwischen 95° und 100° erhalten, oberhalb 130° tritt diese Säure nicht mehr unter den Sulfurierungsprodukten auf. 2-Sulfonsäure wird bei 120-1300 in guter Ausbeute, die 3-Sulfonsäure bei 120-1300 in bester Ausbeute, oberhalb 180° kaum in nennenswerten Mengen erhalten (WERNER, A. 321, 251; vgl.: Graebe, A. 167, 152; Rehs, B. 10, 1252; Japp, Schulz, B. 10, 1661; Schulz, A. 196, 12; Morton, Geyer, Am. Soc. 2, 203; Japp, Soc. 37, 83). Trägt man 1 Tl. Phenanthren in 4 Tle. käufliche rauchende Schwefelsäure ein und erwärmt dann 1/4-1/2 Stunde auf dem Wasserbade, so erhält man eine Phenanthren-disulfonsäure (Еис. Fischer, В. 13, 314). Phenanthren gibt in siedendem Chloroform mit Chlorschwefelsäure ein Gemisch von Phenanthren-sulfonsäure-(2) und Phenanthren-sulfonsäure-(3) (PSCHORR, B. 34, 4004).

Phenanthren zeigt beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd ein grünliches Leuchten;

Phenanthren zeigt beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd ein grünliches Leuchten; Luminescenz wird auch beobachtet, wenn man auf Phenanthren in alkoh. Kalilauge Bromwasser oder Chlorwasser einwirken läßt (Trautz, Ph. Ch. 53, 91).

Physiologisches Verhalten.

Phenanthren verhält sich dem Organismus gegenüber indifferent und geht als Glykuronsäure-Paarling in den Harn über (BERGELL, PSCHORR, H. 38, 16). Zum physiologischen Verhalten des Phenanthrens und seiner Hydrierungsprodukte vgl.: HILDEBRANDT, A. Pth. 59, 140.

Analytisches.

Erkennung. Man behandelt die zu prüfende Substanz mit Chromsäure in siedendem Eisessig, verdünnt die Lösung mit Wasser, filtriert den Niederschlag ab, wäscht ihn mit Sodalösung und behandelt ihn dann mit einer warmen wäßr. Lösung von Natriumdisulfit. Hierbei geht das bei der Oxydation entstandene Phenanthrenchinon in Lösung; es wird aus dieser durch Salzsäure oder Schwefelsäure gefällt (Graebe, A. 167, 140, 160). Phenanthren gibt mit Pikrinsäure in Alkohol oder Benzol einen aus gelben Nadeln bestehenden Niederschlag, der sich zur Charakterisierung des Kohlenwasserstoffes eignet (Graebe, A. 167, 137). — Mikrochemischer Nachweis von Phenanthren im Rohanthracen: Behrens, R. 21, 252.

Bestimmung des Phenanthrens im Handelsanthracen: vgl. G. LUNGE, H. KÖHLER, Die Industrie des Steinkohlenteers und des Ammoniaks, 5. Aufl., Bd. I [Braunschweig 1912],

S. 621.

Additionelle Verbindungen des Phenanthrens.

Verbindung von Phenanthren mit 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol. Orangefarbene Nadeln (aus Alkohol). F: 44° (Willebrodt, B. 11, 604). — Verbindung von Phenanthren mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{14}H_{10}+C_6H_2O_6N_3$. F: 125° (Kremann, M. 29, 889). — Verbindung von Phenanthren mit Pikrylchlorid $C_{14}H_{10}+C_6H_2O_6N_3$ Cl. Citronengelbe Nadeln. F: 88° (Liebermann, Palm, B. 8, 378). — Verbindung von Phenanthren mit 2.4.6-Trinitro-toluol $C_{14}H_{10}+C_7H_5O_6N_3$. F: 84° (Buguet, C. r. 149, 857), 87,5° (Kremann, M. 29, 889). — Verbindung von Phenanthren mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

Umwandlungsprodukt des Phenanthrens von ungewisser Konstitution.

Ph'enanthrendiozonid $C_{14}H_{10}O_6$. B. Beim Einleiten von Ozon in eine Lösung von Phenanthren in Chloroform unter Kühlung (HARRIES, WEISS, A. **343**, 373). — Sehr explosive Krystalle.

Substitutionsprodukte des Phenanthrens.

3-Chlor-phenanthren $C_{14}H_9Cl$. B. Beim Erhitzen des Chlorids der Phenanthrensulfonsäure-(3) mit PCl_5 (Sandqvist, A. **369**, 116). — Nadeln. Schmilzt mitunter bei 81° , mitunter bei $70,5-71^\circ$. Leicht löslich in Äther, ziemich leicht in Alkohol.

x-Chlor-phenanthren C₁₄H₉Cl. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Eisessig-Lösung von Phenanthren (ZETTER, B. 11, 165). — Ölig. Unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich.

- 3.x-Dichlor-phenanthren $C_{14}H_8Cl_2$. B. Beim Erhitzen des Chlorids der Phenanthrensulfonsäure-(3) mit PCl_5 (Sandqvist, A. 369, 116). Krystalle (aus Alkohol + Wasser). F: 124° .
- 9.10-Dichlor-phenanthren C₁₄H_sCl₂. B. Beim Einleiten von Chlor in Phenanthren, wobei dieses durch die Reaktionswärme bald zum Schmelzen kommt (J. Schmidt, Schall, B. 39, 3893). Beim Einleiten von Chlor in eine mit rotem Phosphor versetzte Chloroform-Lösung von Phenanthren im Sonnenlicht (Schm., Ladner, B. 37, 4403). Beim Einleiten von Chlor in geschmolzenes 9-Brom-phenanthren auf dem Wasserbade im Sonnenlicht (Schm., Schall, B. 39, 3893). Durch 6-stdg. Erhitzen von 10-Brom-9-nitro-phenanthren mit NH₄Cl auf 320° (Schm., L., B. 37, 4402). Nadeln (aus Alkohol). F: 160—161° (Schm., L.).
- x.x-Dichlor-phenanthren $C_{14}H_8Cl_2$. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Eisessig-Lösung von Phenanthren (ZETTER, B. 11, 165). Halbzähe Flocken. Zersetzt sich beim Erhitzen oberhalb 100°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Eisessig usw.
- 2.9.10-Trichlor-phenanthren C₁₄H₇Cl₂. B. Bei der Einw. von Chlor auf Phenanthren in Gegenwart von Jod unter Erwärmen auf dem Wasserbade (J. SCHMIDT, SCHALL, B. 39, 3892). Aus 9-Brom-phenanthren durch Einleiten von Chlor bei Wasserbadtemperatur und in direktem Sonnenlicht bis zum Aufhören der Entwicklung von HCl (SCHM., SCHALL, B. 39, 3893). Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 123—124° ¹). Ziemlich schwer löslich in Eisessig, Alkohol, Methylalkohol, löslich in Benzol und Chloroform. Wird in Eisessig durch Chromsäure zu 2-Chlor-phenanthrenchinon oxydiert.

Tetrachlorphenanthren $C_{14}H_{t}Cl_{4}$. B. Man läßt zu Phenanthren 4 Mol.-Gew. Antimonpentachlorid tropfen (Zetter, B. 11, 167). — Gelbliche Nadeln. F: 171—172°. Sublimiert unter geringer Verkohlung in dünnen Spießen. Leicht löslich in Äther und Benzol, etwas schwerer in Eisessig, kaum in Alkohol. Wird von alkoh. Kalilauge nicht angegriffen.

Hexachlorphenanthren C₁₄H₄Cl₈. B. Durch Erhitzen von Phenanthren mit 6 Mol.-Gew. Antimonpentachlorid im geschlossenen Rohr auf 120-140° (Z., B. 11, 168). — Sublimiert in federbartartig gruppierten Nadeln. F: 249-250°. Sehr wenig löslich in Alkohol und Äther, etwas leichter in siedendem Eisessig.

Oktachlorphenanthren $C_{14}H_2Cl_8$. B. Durch Erhitzen von Phenanthren mit einem Überschuß von SbCl₅ im geschlossenen Rohr auf $180-200^{\circ}$ (Z., B. 11, 168). — Sublimiert in Nadeln. F: $270-280^{\circ}$. Kaum löslich in Alkohol und Äther, löslich in heißem Eisessig, leicht in Benzol. — Liefert beim Erhitzen mit SbCl₅ oberhalb 200° Perchlorbenzol.

- 9-Brom-phenanthren C₁₄H₉Br. Zur Konstitution vgl. Anschütz, B. 11, 1217. B. Beim Erwärmen von Phenanthrendibromid auf dem Wasserbade (Hayduck, A. 167, 181; Austin, Soc. 93, 1763). In geringer Menge aus a-Tetrahydrophenanthren und Brom in Chloroform neben 2,7-Dibrom-phenanthren (J. Schmidt, B. 40, 4562). Prismen (aus Alkohol). F: 63° (H.). Sublimiert unzersetzt (H.). Destilliert unzersetzt oberhalb 360° (Anschütz, B. 11, 1218). Leicht löslich in Eisessig und CS₂ (H.). Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig Phenanthrenchinon (An.). Wird von Natriumamalgam in heißem Alkohol in Phenanthren umgewandelt (H.). Wird von alkoh. Kalilauge bei 170° nicht angegriffen (An., B. 11, 1217). Liefert beim Chlorieren bei Wasserbadtemperatur und in direktem Sonnenlicht 2.9.10-Trichlor-phenanthren oder bei nicht so weit gehender Einw. 9.10-Dichlor-phenanthren (SCHM., SCHALL, B. 39, 3892). Beim Einleiten von Stickstoffdioxyd in die eisgekühlte Lösung von 9-Brom-phenanthren in Benzol entsteht 10-Brom-9-nitro-phenanthren (SCHM., LADNER, B. 37, 3574). 9-Brom-phenanthren gibt bei der Einw. von Salpetersäure 3-Nitro-phenanthrenchinon und als Hauptprodukt 10-Brom-9-nitro-phenanthren (Werner, A. 321, 335; SCHM., KAEMPF, B. 35, 3118, 3121; SCHM., L., B. 37, 3573; vgl. Anschütz, B. 11, 1218). Setzt man 9-Brom-phenanthren in Äther mit Magnesium um und gibt zu der Lösung Acetaldehyd, so erhält man Methyl-phenanthryl-carbinol C₁₄H₉·CH(OH)·CH₃ (PSCHORR, B. 39, 3128). Verbindung mit Pikrinsäure s. bei Pikrinsäure, Syst. No. 523.
- 2.7-Dibrom-phenanthren C₁₄H₈Br₂. B. Aus α-Tetrahydrophenanthren und Brom in Chloroform, neben geringen Mengen 9-Brom-phenanthren (J. SCHMIDT, MEZGER, B. 40, 4562).

 Nadeln (aus Alkohol). F: 199—200°. Sehr leicht löslich in Chloroform und CS₂, leicht in Benzol, löslich in Eisessig und Äther; schwer löslich in Methylalkohol und Alkohol. Gibt in Eisessig mit Chromsäure 2.7-Dibrom-phenanthrenchinon.
- 3.9- oder 3.10-Dibrom-phenanthren $C_{14}H_8Br_2$. B. Neben anderen Produkten aus Phenanthren und Brom in siedendem Chloroform im zerstreuten Licht (J. SCHMIDT, LADNER,

¹⁾ Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Auflage dieses Hsndbuches [1. I. 1910] geben J. Schmidt und Sauer (B. 44, 3245, 3248) den Schmelzpunkt 144—145° an.

B. 37, 3577). — Nadeln (aus Alkohol). F: 146°.— Gibt in siedendem Eisessig mit einer wäßr. Lösung von Chromsäure 3-Brom-phenanthrenchinon (Sch., L., B. 37, 3571).

4.9- oder 4.10-Dibrom-phenanthren C₁₄H₈Br₂. Zur Konstitution vgl. J. Schmidt, B. 37, 3554. — B. Bei der Einw. von 1 Mol. Gew. Brom auf 9-Brom-phenanthren in CS₂ (HAYDUCK, A. 167, 182; WERNER, A. 321, 333). — Nadeln (aus Eisessig). Schmidt bei etwa 110° (H.). Zieht sich bei 100° zusammen und ist bei 112—113° völlig geschmolzen (W.). — Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig 4-Brom-phenanthrenchinon (W.). Gibt mit Brom in siedendem CS₂ ein Tribromphenanthren (H.).

9.10-Dibrom-phenanthren C₁₄H₈Br₂. B. Durch Erhitzen von 10-Brom-9-nitro-phenanthren mit Ammoniumbromid auf 300° (J. SCHMIDT, LADNER, B. 37, 4404). — Nadeln (aus Alkohol). F: 181—182°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, schwerer in Alkohol, Eisessig. — Wird von CrO₃ in Eisessig fast völlig verbrannt; es entstehen hierbei nur geringe Mengen Phenanthrenchinon.

x.x-Dibrom-phenanthren vom Schmelzpunkt 146—148° ("a-Dibrom-phenanthren anthren") $C_{14}H_8Br_2$. Unbestimmt, ob identisch mit dem 3.9- oder 3.10-Dibrom-phenanthren (s. o.). — B. Bei 24-stdg. Stehen einer äther. Lösung von Phenanthren mit 4 Mol.-Gew. Brom (Zetter, B. 11, 170; vgl. auch Werner, Egger, B. 37, 3027). — Spieße (aus Alkohol). F: 146—148°(Z.). Sublimierbar (Z.). Leicht löslich in Alkohol, Benzol (Z.). Bleibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge unverändert (Z.).

Dibromphenanthren (?) $C_{14}H_8Br_2$ (?). Durch Bromieren von Phenanthren in Schwefelkohlenstoff erhielt Hayduck (A. 167, 182) eine kleine Menge eines Dibromphenanthrens, das bei 202° schmolz, sich in heißem Alkohol wenig löste und aus Eisessig als Krystallpulver ausfiel. Es war löslich in Schwefelkohlenstoff, aber unlöslich in Äther.

Nach Werner (A. 321, 330 Anm.) ist das vorstehend beschriebene Dibromphenanthren wahrscheinlich ein durch bromhaltige Verbindungen verunreinigtes Anthrachinon.

Tribromphenanthren $C_{14}H_1Br_3$. B. Aus Phenanthren mit 3 Mol.-Gew. Brom bei $130-140^{\circ}$ (Zetter, B. 11, 171). Durch Erhitzen des 4.9- oder 4.10-Dibrom-phenanthrens in CS_2 mit Brom (H., A. 167, 183). — Nadeln (aus Eisessig). F: 126° (H.).

Tetrabromphenanthren C₁₄H₈Br₄. B. Durch Erhitzen von Phenanthren mit 4 Mol.-Gew. Brom im geschlossenen Rohr auf 200—210° (ZETTER, B. 11, 171). — Sublimiert in Nadeln. F: 183—185°. Fast unlöslich in Alkohol und Äther, wenig löslich in kaltem Eisessig, ziemlich leicht in heißem Eisessig und in Benzol.

Hexabromphenanthren $C_{14}H_4Br_6$. B. Durch Erhitzen von Phenanthren mit 6 Mol.-Gew. Brom und 1 Mol.-Gew. Jod im geschlossenen Rohr auf 280° (Zetter, B.11, 172). — Sublimiert in Nadeln. F: 245° . Unlöslich in kaltem Alkohol und Äther, leicht löslich in warmem Eisessig oder Benzol.

Heptabromphenanthren C₁₄H₃Br₇. B. Durch 50-60-stdg. Erhitzen von Phenanthren mit überschüssigem, stark jodhaltigem Brom auf 360° (ZETTER, B. 11, 172). — Sublimiert in kleinen, gelblichen Nadeln. Schmilzt oberhalb 270°. Löslich in Benzol, unlöslich in Alkohol. Bleibt beim Erhitzen mit Brom oberhalb 400° unverändert.

3-Nitro-phenanthren C₁₄H₉O₂N = C₁₄H₉·NO₂. Zur Konstitution vgl. J. Schmidt, B. 34, 3531. — B. Neben einem bei 73—75° sehmelzenden Nitrophenanthren und einem bei 126—127° schmelzenden Nitrophenanthren aus 1 Tl. Phenanthren und 8 Tln. Salpetersäure (D: 1,35) bei etwa 10° (G. A. Schmidt, B. 12, 1154). — Dunkelgelbe Blättchen oder Nadeln (aus Eisessig). F: 170—171° (G. A. Schm.; J. Schm.). Schwer löslich in kaltem Eisessig, Alkohol, etwas in kaltem Benzol, Toluol, Chloroform und Aceton (J. Schm.). In Alkohol und Ather etwas schwerer löslich als die gleichzeitig entstehenden Nitrophenanthrene (G. A. Schm.). — Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure und Essigsäure orangegelbe Nadeln, die bei 263° unter Zersetzung schmelzen. Wird durch alkoh. Schwefelammonium (G. A. Schm.) oder in siedendem Eisessig durch Zinnchlorür in konz. Salzsäure zu 3-Amino-phenanthren reduziert (J. Schm.).

9-Nitro-phenanthren $C_{14}H_{9}O_{2}N=C_{14}H_{9}\cdot NO_{2}$. B. Durch Eintropfen von 15 ccm Salpetersäure (D: 1,45) in eine Lösung von 20 g Phenanthren in 40 ccm Eisessig und 30 ccm Acetanhydrid (J. Schmidt, Strobel, B. 36, 2511). Durch kurzes Kochen von 5 g der Verbindung $C_{6}H_{4}\cdot CH-O-HC\cdot C_{6}H_{4}$ (?) (Syst. No. 540) mit einer Lösung von 5 g Natrium in 100 ccm Methylalkohol (Sch., B. 33, 3257; Sch., St., B. 34, 1463). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 116-117°; leicht löslich in Benzol und Chloroform, weniger in kalten Alkoholen und Äther, sehr wenig in Ligroin (Sch., B. 33, 3258); l g 9-Nitro-phenanthren löst sich bei 17° in 48,75 g Eisessig (Sch., St., B. 36, 2511). Löst sich in konz. Schwefel-

säure mit blutroter Farbe, die beim Erwärmen in grün übergeht (Sch., B. 33, 3258). — Läßt sich elektrolytisch zu 9-Azoxyphenanthren reduzieren (Sch., St., B. 36, 2512). Beim Kochen mit Zinkstaub und Alkäli kann man 9-Azophenanthren erhalten (Sch., St., B. 36, 2513). Gibt bei der Reduktion in siedendem Eisessig mit Zinnchlorii in konz. Salzsäure 9-Aminophenanthren (Sch., St., B. 34, 1464). Addiert in CS₂ bei gewöhnlicher Temperatur kein Brom (Sch., St., B. 36, 2512). Gibt aber beim Erhitzen mit Brom und Wasser im geschlossenen Rohr auf 100° 9-Nitro-phenanthren-dibromid (Sch., Ladner, B. 37, 3576). Wird von methylalkoholischer Kalilauge in der Kälte nicht angegriffen, in der Hitze überwiegend in Phenanthrenchinon-oximdimethylacetal (Syst. No. 680) umgewandelt; daneben entstehen Phenanthrenchinonmonxim (Syst. No. 680) und andere Produkte (Meisenheimer, A. 355, 309). — Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

- x-Nitro-phenanthren vom Schmelzpunkt 73—75° $C_{14}H_3O_2N = C_{14}H_3\cdot NO_2$. B. Neben 3-Nitro-phenanthren und einem bei $126-127^{\circ}$ schmelzenden Nitrophenanthren aus 1 Tl. Phenanthren und 8 Tln. Salpetersäure (D: 1,35) bei etwa 10° (G. A. Schmidt, B. 12, 1154). Strohgelbe Nädelchen. F: 73—75°. Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ und Essigsäure ein Nitrophenanthrenchinon, vom Schmelzpunkt $215-220^{\circ}$. Wird durch Zinn und Salzsäure oder besser durch alkoh. Schwefelammonium zu einem Amino-phenanthren reduziert.
- x-Nitro-phenanthren vom Schmelzpunkt 126—127° $\rm C_{14}H_9O_2N = C_{14}H_9 \cdot NO_2$. B. Neben 3-Nitro-phenanthren und einem Nitrophenanthren vom Schmelzpunkt 73—75° aus 1 Tl. Phenanthren und 8 Tln. Salpetersäure (D: 1,35) bei etwa 10° (G. A. Schmidt, B. 12, 1154). Aussehen und Löslichkeitsverhältnisse ähnlich wie bei dem Nitrophenanthren vom Schmelzpunkt 73—75°. F: 126—127°. Ist in Ather etwas weniger löslich als das Nitrophenanthren vom Schmelzpunkt 73—75°. Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure und Eisessig ein Nitrophenanthrenchinon vom Schmelzpunkt 260—266°. Liefert in alkoh. Lösung bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure ein Aminophenanthren.
- 10-Brom-9-nitro-phenanthren C₁₄H₈O₂NBr = C₁₄H₈Br·NO₂. Zur Konstitution vgl. J. Schmidt, Ladner, B. 37, 3573. B. Durch Erwärmen einer Lösung von 9-Brom-phenanthren in Eisessig mit Salpetersäure (Anschütz, B. 11, 1218), neben geringen Mengen 3-Nitrophenanthrenchinon (Werner, A. 321, 335). Durch Einw. von Stickstoffdioxyd auf eine Benzollösung des 9-Brom-phenanthrens unter Eiskühlung (Sch., Kaempr, B. 35, 3121; Sch., L., B. 37, 3574). Darst. Man setzt zu einer Lösung von 9-Brom-phenanthren in Eisessig und etwas Essigsäureanhydrid konzentrierteste rauchende Salpetersäure in geringem Überschuß und läßt das Gemisch unter Kühlung stehen (Austin, Soc. 93, 1763); man trennt von dem dießteitig entstehenden 3-Nitro-phenanthrenchinon durch Auskochen mit Toluol, in welchem das Bromnitrophenanthren leichter löslich ist. Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 207—208° (Sch., K.). Sublimiert in Spießen (Ansch.). Leicht löslich in Benzol, Chloroform, weniger in Ather, Alkohol, Eisessig und CS₂ (Sch., L.). Wird durch Chromsäure in siedendem Eisessig, soweit es angegriffen wird, völlig zerstört (Sch., K.). Läßt sich zu 9-Amino-phenanthren reduzieren (Sch., L.). Liefert bei 320° mit Ammoniumchlorid 9.10-Diehor-phenanthren, mit Ammoniumbromid 9.10-Dibrom-phenanthren (Sch., L., B. 37, 4402).
- x.x-Dinitro-phenanthren $C_{14}H_8O_4N_2=C_{14}H_8(NO_2)_2$. B. Durch Erwärmen von Phenanthren mit konz. Salpetersäure auf 100^0 (Gearbe, A. 167, 156). Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: $150-160^0$.
- 5. 9-Methylen-fluoren, Diphenylenäthylen, Diphenylenäthen $C_{14}H_{10} = C_{8}H_{4}$ C: CH₂. B. Durch Erhitzen von Fluoren mit Bleioxyd im Kohlendioxyd-Strom auf $C_{6}H_{4}$ C: CH₂. B. Durch Erhitzen von Fluoren mit Bleioxyd im Kohlendioxyd-Strom auf 360° (Manchot, Krische, A. 337, 199). Bei der Destillation von $a.\beta$ -Bis-diphenylen-äthylen (Syst. No. 494) mit Kupferpulver (M., K., A. 337, 198). Aus der Verbindung $C_{28}H_{18}S_{2}$, die aus Fluorenon und alkoh. Schwefelammonium entsteht, beim Erhitzen für sich über 300° oder mit Kupferbronze oder mit Bleioxyd (M., K., A. 337, 195, 198; M., Zahn, A. 345, 332). Orangerote Krystalle (aus Essigester). F: 95° (M., K., A. 337, 200). Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure und Eisessig gelbliche, bei 103° schmelzende Nadeln eines Chinons (?) (M., K.). Bei der Destillation über Nickelpulver im Wasserstoffstrom entsteht Fluoren (M., K.). Bei der Einw. von Brom in Chloroform entsteht ein Dibromid $C_{14}H_{10}Br_{2}$ (M., K.). Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 6. Derivat eines Kohlenwasserstoffes $C_{14}H_{10}$ von unbekannter Konstitution.

Verbindung $C_{14}Cl_{19}$. B. Neben der Verbindung $C_{15}Cl_{10}$ (S. 686) beim Erhitzen eines mit Chlor behandelten Pyrens (S. 693-694) mit viel $SbCl_5$, zuletzt bis auf 360^0 (Merz, Weith, B. 16, 2879). — Viereckige Täfelchen (aus Ligroin). Schmilzt oberhalb 300^0 . Ziemlich reichlich löslich in siedendem Benzol.

2. Kohlenwasserstoffe C₁₅H₁₂.

- 1. **1-Methyl-anthracen**, a-**Methyl-anthracen** $C_{15}H_{12}=C_{14}H_{9} \cdot CH_{3}$. Beim Glühen von 1-Methyl-4-oxy-anthrachinon $C_{6}H_{4}(CO)_{2}C_{6}H_{2}(CH_{3}) \cdot OH$ mit Zinkstaub (Birukow, B. **20**, 2070) 1). Blätter (aus Alkohol). F: 199—200°. Die alkoh. Lösung fluoresciert schwach blau. Wird von CrO_{3} zu 1-Methyl-anthrachinon oxydiert.
- 2. 2-Methyl-anthracen, β -Methyl-anthracen, $C_{15}H_{12}=C_{14}H_{9}\cdot CH_{3}\cdot Zur$ Konstitution vgl.: Nietzki, B. 10, 2014; Hammerschlag, B. 11, 89; O. Fischer, J. pr. [2] 79, 555). B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Methylenchlorid auf Toluol in Gegenwart von AlCla (LAVAUX, A. ch. [8] 20, 445). Bei der Einw. von Chloroform auf Toluol in Gegenwart von AlCl₃, neben anderen Produkten (Lavaux, A.ch. [8] 20, 465). Man kondensiert Toluol mit Formaldehyd (oder Paraldehyd) mittels Schwefelsäure von $73\%_0$ und leitet das so entstandene, geringe Mengen o-Tolyl-p-tolyl-methan²) (bezw. a-o-Tolyla-p-tolyl-äthan3)) enthaltende Di-p-tolylmethan (bezw. a.a-Di-p-tolyl-äthan) durch ein glühendes Rohr (Weiler, B. 7, 1185; O. Fischer, B. 7, 1195; J. pr. [2] 79, 557). der Einw. von Acetylentetrabromid auf Toluol in Gegenwart von AlCla, neben anderen Produkten (LAVAUX, C. r. 141, 204; A. ch. [8] 20, 455). Entsteht neben anderen Produkten, wenn man Terpentinöl in ein eisernes, auf dunkle Rotglut erhitztes Rohr eintropfen läßt (Schultz, B. 10, 117). Beim Kochen von Phenyl-[2.4-dimethyl-phenyl]-carbinol (Syst. No. 539) (Elbs, J. pr. [2] 41, 3). Bei 12-stdg. Kochen von Phenyl-[2.5-dimethyl-phenyl]-keton (Syst. No. 653) (Elbs, Larsen, B. 17, 2848; J. pr. [2] 35, 474). Man erwärmt 2-Methylanthrachinon mit Zinkstaub und wäßr. Ammoniak auf dem Wasserbade, läßt erkalten, zieht den Rückstand erschöpfend mit Xylol aus, filtriert und destilliert das Xylol ab (Börnstein, B. 15, 1821). Beim Erhitzen des 2-Methyl-anthrachinons mit Zinkstaub und Bimsstein (Limp-RICHT, WIEGAND, A. 311, 181). Bei der Zinkstaubdestillation von Chrysarobin (Syst. No. 780) (LIEBERMANN, SEIDLER, A. 212, 34), von 1.4-Dioxy-2-methyl-anthrachinon (Syst. No. 808) (Nietzki, B. 10, 2013), von 6.7-Dioxy-2-methyl-anthrachinon (Syst. No. 808) (v. Niemenтоwsкі, В. 33, 1633), von Chrysophansäure (Syst. No. 808) (Lieb., О. Fischer, В. 8, 1103; Lieb., A. 183, 169), von Frangulaemodin (Rheumemodin) (Syst. No. 830) (Lieb., A. 183, 160, 163; Oesterle, Tisza, Ar. 246, 432). Beim Glühen von 4'-Methyl-benzophenon-carbon-säure-(2) mit Zinkstaub (Gresly, A. 234, 238). Beim Durchleiten des aus Rohxylol, Styrol und konz. Schwefelsäure erhältlichen Kohlenwasserstoffes C_6H_5 ·CH(CH₃)· C_6H_3 (CH₃)2 (vgl. Kraemer, Spilker, B. 24, 2788) durch ein glühendes Rohr (Kr., Spi., B. 23, 3171; Kr., Spi., Eberhardt, B. 23, 3272). Bei der Zinkstaubdestillation von Abietinsäure (Syst. No. 4740) (Ciamician, B. 11, 269, 273). Entsteht bei der Destillation der Steinkohlen, findet sich daher in den höchstsiedenden Anteilen des Steinkohlenteeröls bezw. im "Rohphenanthren" (Japp, Schultz, B. 10, 1049; Börnstein, B. 39, 1239). — Zur Darstellung aus Rohphenanthren vgl. SCHULTZ, JAPP, B. 10, 1050).

Weiße, grünlichblau fluorescierende Blättchen (durch Sublimation) (O. FISCHER, J: pr. [2] 79, 558; vgl. Weiler, B. 7, 1186). F: 202° (unkorr.) (Kraemer, Spilker, Eberhardt, B. 23, 3272), 203° (unkorr.), 207° (O. F., J. pr. [2] 79, 558), 204,5° (Lavaux, A. ch. [8] 20, 445), 207° (korr.) (Kr., Spi., E.; O. F., J. pr. [2] 79, 558). Unlöslich in Wasser; sehr wenig löslich in Methylalkohol und Aceton, schwer in Äther, Alkohol, Eisessig, sehr leicht in Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Benzol (Weiler). — Gibt in siedendem Eisessig bei der Oxydation mit der berechneten Menge Chromsäure 2-Methyl-anthrachinon neben Spuren von Anthrachinon-carbonsäure-(2) (O. FISCHER, J. pr. [2] 79, 560). Beim Kochen von 2-Methyl-anthracen in Eisessig init einem Überschuß von Chromsäure entsteht Anthrachinoncarbonsäure (Weiler, O. Fischer, B. 7, 1196; J. pr. [2] 79, 560). Beim Versetzen einer alkoh. Lösung von 2-Methyl-anthracen mit konz. Salpetersäure entsteht 2-Methyl-anthrachinon (O. Fischer, B. 8, 675).

¹⁾ In einer nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Auflage dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit weisen O. FISCHER und SAPPER (J. pr. [2] 83, 202) nach, daß das Präparat von BIRUKOW ein Gemenge von viel Anthracen mit wenig 1-Methyl-anthracen war. Das reine 1-Methyl-anthracen schmilzt bei 85-86.

²⁾ Vgl. dazu die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Auflage dieses Handbuches [1, I, 1910] erschienene Arbeit von O. FISCHER und GROSS (J. pr. [2] 82, 231).

³) Vgl. dazu die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Auflage dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von O. FISCHER und CASTNER (*J. pr.* [2] 82, 280).

Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

- Bis-[2-methyl-anthracen] $C_{30}H_{24}=[C_{14}H_9\cdot CH_3]_2$. B. Durch Einw. des Sonnenlichts auf in Benzol suspendiertes 2-Methyl-anthracen (Orndorff, Megraw, Am. 22, 152). Krystalle (aus Toluol). F: 228—230°. Sehr wenig löslich, außer in siedenden Kohlenwasserstoffen. Geht beim Schmelzen und auch beim längeren Erhitzen in Xylol, Anisol usw. wieder in 2-Methyl-anthracen über.
- 9.10-Dibrom-2-methyl-anthracen $C_{15}H_{10}Br_2$. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, $J.\ pr.\ [2]$ 79, 559. $B.\ Durch$ Zugeben von 2 Mol.-Gew. Brom zu 1 Mol.-Gew. 2-Methyl-anthracen in CS_2 (O. FISCHER, $B.\ 7$, 1196; LIEBERMANN, $A.\ 212$, 35). Gelbe Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: $138-140^{\circ}$ (LIEBERMANN), $142-143^{\circ}$ (O. FISCHER, $J.\ pr.\ [2]$ 79, 559), 148° (BÖRNSTEIN, $B.\ 15$, 1822). Liefert in heißem Alkohol mit konz. Salpetersäure 2-Methyl-anthrachinon (O. F., $J.\ pr.\ [2]$ 79, 559).
- 9.10.x.x-Tetrabrom-2-methyl-anthracen $C_{15}H_8Br_4$. B. Aus 9.10-Dibrom-2-methyl-anthracen und Brom (Liebermann, A. 212, 36). Gelbe Nadeln (aus Toluol). Gibt beim Kochen mit Salpetersäure Dibrom-2-methyl-anthrachinon.
- 3. **1-Methyl-phenanthren** $C_{15}H_{12}=C_{14}H_9\cdot CH_3$. B. Durch Destillation von 1-Methyl-phenanthren-carbonsäure-(10) unter 160 mm Druck bei 290–320° (Pschorr, B. 39, 3111). Blättchen (aus verd, Alkohol). F: 123° (korr.). Leicht löslich. Ist gegen KMnO₄ beständig. Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure 1-Methyl-phenanthrenchinon. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 4. 3-Methyl-phenanthren C₁₅H₁₂ = C₁₄H₂·CH₃. B. Bei der Destillation von 3-Methyl-phenanthren-carbonsäure-(10) unter gewöhnlichem Druck (PSCHORR, B. 39, 3112), Stäbehen (aus verd. Alkohol). F: 65°. Leicht löslich. Durch Einw. von Brom in Chloroform entsteht ein Dibromid vom Schmelzpunkt 86—87°. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 5. Methylphenanthren (?) $C_{15}H_{12} = C_{14}H_9 \cdot CH_3$ (?). B. Bei der Destillation von Harzöl unter Druck, neben anderen Produkten (Kraemer, Spilker, B. 33, 2267). F: $90-95^{\circ}$.
- 6. 9-Äthyliden-fluoren, Diphenylenpropylen, Diphenylenpropen C₁₅H₁₂ = C₆H₄ C:CH·CH₃. B. Beim Kochen einer Lösung von Äthyl-diphenylen-carbinol C₆H₄ C(OH)·C₂H₅ in Eisessig mit konz. Salzsäure (Ullmann, v. Wurstemberger, B. 38, C₆H₄ C(OH)·C₂H₅ in Eisessig mit konz. Salzsäure (Ullmann, v. Wurstemberger, B. 38, 4107; Daufresne, Bl. [4] 1, 1236). Man sättigt eine stark gekühlte äther. Lösung des Äthyldiphenylen-carbinols mit Chlorwasserstoff, gibt Eis hinzu, trennt die äther. Lösung ab, verjagt den Äther und nimmt das ölige Reaktionsprodukt mit siedendem absol. Alkohol auf (D.). Blättchen (aus Eisessig). F: 104° (U., v. W.; D.). Löslich beim Erwärmen in Alkohol, Äther und Benzol, schwer löslich in Ligroin; unlöslich in konz. Schwefelsäure (U., v. W.). Zersetzt sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck und färbt sieh beim Aufbewahren gelb (U., v. W.). Oxydiert sich bei der Einw. des Luftsauerstoffes (unter intermediärer Bildung eines Ozonids) zu Fluorenon und Acetaldehyd (Daufresne, Bl. [4] 1, 1237).
- 7. Idryl-dihydrid, Dihydro-idryl C₁₅H₁₂. B. Bei längerer Einw. von Natriumamalgam auf Idryl (S. 685–686) in Alkohol (Goldschmiedt, M. 1, 225). Beim Erhitzen von Idryl mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf 180° (G.). Nadeln (aus Alkohol). F: 76°. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 8. **Methanthren** C₁₅H₁₂. B. Bei der Destillation von 1 Tl. Podocarpinsäure (Syst. No. 1087) mit 20—25 Tln. Zinkstaub; das Destillat wird in möglichst wenig kochendem Alkohol gelöst, die ausgeschiedenen Krystallkörner werden sublimiert (Oudemans, J. pr. [2] 9, 416). Farblose, violett fluorescierende Krystalle. F: 117°. Siedet oberhalb 360°. Leicht löslich in kochendem Alkohol, weniger in kaltem, sehr leicht in CS₂ und Eisessig. Gibt mit CrO₃ und Essigsäure Methanthrenchinon C₁₅H₁₀O₂ (Syst. No. 681). Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

3. Kohlenwasserstoffe $C_{16}H_{14}$.

- Zur Kontiguration vgl. Straus, A. 342, 201.

 a) trans-trans-Form C₁₆H₁₄ = H-C.—C-H
 C₆H₅-C-H H-C-C₆H₅. B. Durch Einw. von Magnesium auf die äther. Lösung von ω-Brom-styrol, neben der Magnesiumverbindung des Phenylacetylens und Styrol (Tifferbrau), Aus β₁₇-Dibrom-α,δ-diphenyl-butan [C₆H₅-CH₂-CHBr-]₂ (S. 616) und Chinolin bei 160° (Straus, A. 342, 254). Bei der Reduktion der beiden α,β₁₇-δ-Tetrabrom-α,δ-diphenyl-butane (Zersetzungstemp. 230—255° und 180°) (S. 616) in siedendem Aceton mit Zinkstaub (Str., A. 342, 240). Bei der Reduktion des festen γ.δ-Dibrom-α,δ-diphenyl-α-butylens (S. 645) (vgl. St., B. 42, 2867) in Aceton mit Eisessig und verkupfertem Zinkstaub (Str., A. 342, 245). Bei der Einw. des Lichtes auf cis-cis-Diphenylbutadien (s. u.) (Str., A. 342, 239). Bei der Einw. des Sonnenlichtes auf cis-trans-Diphenylbutadien (s. u.) (Str., A. 342, 239). Bei der Reduktion des Bromdiphenylbutadiens (S. 677) in siedendem Alkohol mit verkupfertem Zinkstaub (Str., A. 342, 248). In geringer Menge bei der Reduktion von Phenylacetylen (S. 511) mit verkupfertem Zink und Alkohol, neben Styrol (Str., A. 342, 260). Beim Erhitzen von Phenylstyrylacrylsäure C₆H₅·CH:CH·CH·CH·C(C₆H₅)·CO₂H (Rebuffat, G. 15, 107; 20, 154). Darst. Man läßt zu einem auf 230—240° erhitzten Gemisch von 42 g Zimtaldehyd und 56 g phenylessigsaurem Natrium 60 g Acetanhydrid innerhalb 1½ stdn. tropfen, erhitzt noch ½ Stde., zersetzt das Anhydrid mit Wasser, kocht das Reaktionsprodukt zweimal mit Wasser aus und behandelt den Rückstand mit Sodalösung; der ungelöst bleibende Kohlenwasserstoff wird aus Alkohol oder Eisessig umkrystallisiert (THIELE, SCHLEUSSNER, A. 306, 198). Weiße Blättchen mit schwach blauer Fluorescenz (aus Alkohol oder Eisessig) (Th., Sch.). F: 147—148° (R., G. 15, 107), 152—152,5° (Str., B. 42, 2879). Kp: ca. 350° (Th., Sch.). Schwer föslich in Ather, leicht in Alkohol (R., G. 20, 154). Refraktion und Dispersion in Chloroform: Smedley, Soc. 93, 376. Liefert in alkoh. Lösung mit Natriumanalgam α
- b) cis-cis-Form $C_{16}H_{14}=\frac{H-C}{H-C-C_6H_5}$ C_6H_5-C-H B. Aus 10g Diphenyldiacetylen (S. 693) beim 170-stdg, Kochen mit 200 ccm Alkohol und frisch verkupfertem Zinkstaub unter Lichtabschluß (STRAUS, A. 342, 238). Nadeln oder vierseitige Blättchen (aus Methylalkohol). F: 70—70.5°. Leicht löslich in Petroläther und heißem Eisessig, ziemlich schwer in heißem Alkohol, sehr leicht in Benzol, Chloroform, Äther. Lagert sich am Licht in die trans-trans-Form um. Liefert in alkoh. Lösung mit Natriumamalgam $a.\delta$ -Diphenyl- β -butylen (STR., A. 342, 257). Gibt mit Brom in Chloroform zwei diastereoisomere Tetrabromide $C_{16}H_{14}Br_4$ vom Zersetzungspunkt 230—255° und vom Zersetzungspunkt 180° (STR., A. 342, 240).
- c) cis-trans-Form $C_{16}H_{14}=\frac{H-C-C-C_6H_5}{H-C-C_6H_5}$ B. Man kocht 4 g trans-Diphenylbutenin (F: 97°) (S. 686–687) mit 150 ccm Alkohol und 10 g verkupfertem Zinkstaub unter Lichtabschluß (STRAUS, A. 342, 240). Ol. Im Dunkeln wochenlang haltbar. Geht am Licht in die trans-trans-Form über. Liefert mit Brom (in CS_2) ein Gemisch von Bromiden, das bei der Reduktion die trans-trans-Form des Diphenylbutadiens liefert.
- d) Derivate des a. δ -Diphenyl-a. γ -butadiens $C_{16}H_{14} = C_6H_5$ ·CH:CH:CH:CH:CH:CH $_6H_5$, deren sterische Zugehörigkeit unbekannt ist.

a- oder β-Brom-a.δ-diphenyl-a.γ-butadien, Diphenyl-butenin-hydrobromid $C_{16}H_{13}Br=C_6H_5\cdot CBr: CH\cdot CH: CH: C_6H_5$ oder $C_6H_5\cdot CH: CBr\cdot CH: CH: C_6H_5$. B. Aus cisoder trans-Diphenylbutenin (S. 686—687) und Bromwasserstoffgas (STRAUS, A. 342, 246, 252). Aus cis- oder trans-Diphenylbutenin und HBr in Eisessig (ST.). — Nadeln (aus Alkohol oder Ligroin). F: 113,5—114°. Leicht löslich in Benzol und heißem Eisessig, ziemlich schwer in Alkohol. — Liefert bei der Reduktion mit verkupfertem Zinkstaub in Alkohol trans-trans-Diphenyl-butadien. Addiert in Chloroform 1 Mol.-Gew. Brom.

 $a.\beta.\gamma.\delta$ -Tetrabrom- $a.\delta$ -diphenyl- $a.\gamma$ -butadien, Diphenyldiacetylen-tetrabromid $C_{16}H_{10}Br_4=C_6H_5$: CBr: CBr: CBr: CBr: CBr: CBr: B. Aus 4 g Diphenyldiacetylen in 100 ccm CS₂ mit einer Lösung von 2 ccm Brom in 50 ccm CS₂ bei -10° bis -15° im Gemisch mit seinen Diastereoisomeren; man unterwirft das Gemisch der fraktionierten Krystallisation aus Essigester oder Ligroin (STRAUS, A. 342, 229; vgl. HOLLEMANN, B. 20, 3082). — Prismen oder Tafeln. F: 172°. Leicht löslich in kaltem Benzol, Chloroform, unlöslich in Petroläther. — Nimmt kein Brom auf.

 $a\beta.\gamma.\delta$ -Tetrajod- $a.\delta$ -diphenyl- $a.\gamma$ -butadien, Diphenyldiacetylen-tetrajodid $C_{16}H_{10}I_4=C_6H_5\cdot CI:CI:CI:CI:C_6H_5\cdot B$. Aus Diphenyldiacetylen, gelöst in CS_2 , und Jod (Peratoner, G. 22 II, 91). — Nadeln (aus Eisessig). F: 144°.

β.γ-Dinitro-a.δ-diphenyl-a.γ-butadien $C_{16}H_{12}O_4N_2 = C_6H_3 \cdot CH : C(NO_2) \cdot C(NO_2) : CH \cdot C_6H_5$. B. Beim Einleiten von nitrosen Gasen in eine äther. Suspension von a.δ-Diphenyl-a.γ-butadien-a-carbonsäure unter Kühlung (Wieland, Stenzl, A. 380, 314). — Gelbe Prismen (aus Aceton). F: 218°. Sehwer löslich in Äther und Alkohol, leicht in heißem Chloroform. Löst sich in methylalkoholischer Kalilauge ohne Färbung. — Addiert kein Brom.

- 2. a-Phenyl- β -[2-vinyl-phenyl]-äthylen, 2-Vinyl-stilben $C_{16}H_{14}=C_6H_5\cdot CH:$ $CH:C_6H_4\cdot CH:CH_2$. B. Beim Kochen des Jodmethylats des 2-[β -Dimethyl-amino-äthyl]-stilbens (Syst. No. 1735) mit wäßr.-alkoh. Natronlauge (Freund, Bode, B. 42, 1765). Hellbraunes Öl. Optisches Verhalten: F., B., B. 42, 1766. Liefert bei der Einw. von Brom in kaltem Chloroform das $\alpha.\beta$ -Dibrom-a-phenyl- β -[$2-\alpha.\beta$ -dibromäthyl-phenyl]-äthan (S. 617). Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 3. Di-p-tolyl-acetylen, 4.4'-Dimethyl-tolan $C_{16}H_{14} = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C:C \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von $\alpha.\beta$ -Dibrom- $\alpha.\beta$ -di-p-tolyl-åthan mit alkoholischer Kalilauge auf 140° (Goldschmiedt, Hepp, B. 6, 1505). Beim Erhitzen von β -Chlor- $\alpha.\alpha$ -di-p-tolyl-åthylen mit Natriumäthylat auf 190° (Buttenberg, A. 279, 335). Aus 2.2'-Dimethoxy-dibenzyl oder 2.2'-Dimethoxy-stilben durch Destillation mit Zinkstaub im Wasserstoffstrom (Irvine, Moodle, Soc. 91, 541). Nadeln (aus Alkohol); Blättehen (aus Ather). F: 136° (G., H.). Schwer löslich in Alkohol und Eisessig, leichter in Ather und Chloroform (B.).
- 4. 1-Phenyl-naphthalin-dihydrid-(1.4) $C_{16}H_{14} = C_6H_4$ CH_2 CH CH(C_6H_5)·CH B. Entsteht neben Phenyltetrahydrooxynaphthoesäure aus 2-Brom-1-phenyl-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4)-carbonsäure-(3) beim Kochen mit Sodalösung oder (ohne Nebenprodukt) beim Kochen mit Diäthylanilin (Thiele, Meisenheimer, A. 306, 235). Nadeln (aus Methylalkohol). F: 50° . Entfärbt alkalische KMnO₄-Lösung und addiert Brom in Chloroformlösung.
- 5. 1-Phenyl-naphthalin-dihydrid-(x.x), Atronol $C_{16}H_{14} = C_{10}H_9 \cdot C_6H_6$. Zur Konstitution vgl. Thiele, Meisenheimer, A. 306, 228 Anm. B. Bei der langsamen Destil-

lation von a-Isatropasäure (Syst. No. 994) (FITTIG, A. 206, 47). — Flüssigkeit. Erstarrt nicht bei -18° . Kp: $325-326^{\circ}$ (korr.), — Liefert bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch o-Benzoyl-benzoesäure.

6. 1-Benzyl-inden $C_{16}H_{14} = C_6H_4 \stackrel{\text{CH}_2}{\searrow} \stackrel{\text{CH}_2}{\subset} \stackrel{\text{CH}_2}{\subset} \stackrel{\text{C}}{\subset} \stackrel{\text{C}}{\cup} \stackrel{\text{$

gleicher Gewichtsteile von Inden (S. 515) und Benzylchlorid mit dem 1½-fachen Gewicht gepulverten Atzkalis auf 160° (MARCKWALD, B. 33, 1504; THIELE, BÜHNER, A. 347, 263). Durch Reduktion von 3-Benzal-inden (S. 688) in wäßr. Äther mit Aluminiumamalgam (Th., B., A. 347, 260). — Fast farbloses Öl. Kp₁₃: 183—185° (Th., B.). — Oxydiert sich an der Luft unter Gelbfärbung (Th., B.). Absorbiert 2 Atome Brom (Th., B.). Kondensiert sich bei Gegenwart von methylalkoholischem Kali mit Benzaldehyd zu 1-Benzyl-3-benzal-inden (Syst. No. 490), mit Anisaldehyd zu 1-Benzyl-3-anisal-inden (Syst. No. 546) (Th., B.). Färbt sich mit konz. Schwefelsäure gelb (Th., B.).

- 7. **9-Äthyl-anthracen** $C_{16}H_{14} = C_{14}H_0 \cdot C_2H_5$. B. Man reduziert Äthyloxanthranol $C_6H_4 < C(C_2H_5)(OH) > C_6H_4$ mit Zinkstaub und wäßr. Ammoniak auf dem Wasserbade und kocht das Reaktionsprodukt mit Alkohol und etwas Salzsäure oder mit einer kalt gesättigten alkoh. Pikrinsäurelösung (Liebermann, A. **212**, 109). Blätter (aus Alkohol). F: $60-61^\circ$. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 10-Nitro-9-äthyl-anthracen C₁₈H₁₃O₂N = C₂H₅·C₁₄H₈·NO₂. Zur Konstitution vgl. Meisenheimer, Connerade, A. 330, 151. B. Man crhitzt 1 Tl. 9.10.10-Trinitro-9-äthyl-anthracen-dihydrid-(9.10) (S. 649) mit 6 Tln. Alkohol auf 120° (Liebermann, Landshoff, B. 14, 475). Aus 10-Nitro-9-oxy-9-äthyl-anthracen-dihydrid-(9.10) (Syst. No. 540) durch Lösen in Alkalien und Wiederausfällen mit Mineralsäuren (M., C., A. 330, 172). Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 135°; destilliert unzersetzt (Lieb., Lan.). Sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in kaltem Eisessig und Alkohol (M., C.). Unlöslich in Alkalien (Lieb., Lan.). Läßt sich zum entsprechenden Amin reduzieren (M., C.).
- 8. **1.3–Dimethyl-anthracen** $C_{16}H_{14}=C_{14}H_8(CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen der aus m-Xylol, Phthalsäureanhydrid und AlCl₃ erhältlichen Säure $(CH_3)_2C_6H_3\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ mit Zinkstaub (Gresly, A. **234**, 238). Blättehen. F: 202—203°. Ein vielleicht nicht reines 1.3-Dimethyl-anthracen lag wohl in dem β -Dimethyl-anthracen lag wohl in dem β -Dimethyl-a

Ein vielleicht nicht reines 1.3-Dimethyl-anthracen lag wohl in dem β -Dimethyl-anthracen vor, welches Louise (A. ch. [6] 6, 186) neben anderen Produkten beim Durchleiten von Benzylmesitylen durch ein rotglühendes, mit Bimsstein gefülltes Glasrohr erhielt. Es krystallisiert aus Alkohol in Nadeln vom Schmelzpunkt 71°, welche in Benzol und Toluol sehr leicht löslich, in Alkohol und Eisessig weniger löslich sind und bei der Oxydation mit Chromsäure in essigsaurer Lösung das bei 157—158° schmelzende 1.3-Dimethyl-anthrachinon liefert.

- 9. **2.3-Dimethyl-anthracen** $C_{16}H_{14}=C_{14}H_8(CH_3)_2$. *B.* Beim Behandeln des 2.3-Dimethyl-anthrachinons mit Zinkstaub und NH_3 (ELBS, EURICH, $J.\ pr.\ [2]$ **41**, 5). Blaugrün fluorescierende Blättehen. F: 246°. Leicht löslich in Benzol.
- 10. **2.6-Dimethyl-anthracen**, "Dimethylanthracen B" von Lavaux $C_{16}H_{14} = C_{14}H_8(CH_3)_3$. Zur Konstitution vgl. Seer, M. 32, 149, 152. B. Bei der Einw. von AlCl $_3$ auf Toluol, neben dem 1.6- oder 1.7-Dimethyl-anthracen und anderen Produkten (Lavaux, C. r. 146, 137; A. ch. [8] 20, 468; vgl. Anschütz, Immendorff, B. 17, 2817). Neben 1.6- oder 1.7-Dimethyl-anthracen, x.x-Dimethyl-anthracen vom Schmelzpunkt 860 und anderen Kohlenwasserstoffen bei der Einw. von Methylenchlorid auf Toluol in Gegenwart von AlCl $_3$ (La., C. r. 139, 976; 140, 44; 141, 354; 146, 137, 346; A. ch. [8] 20, 436; vgl. Friedel, Crafts, A. ch. [6] 1, 482; 11, 266; Bl. [2] 41, 323). Bei der Einw. von Chloroform auf Toluol in Gegenwart von AlCl $_3$, neben dem 1.6- oder 1.7-Dimethyl-anthracen (La., C. r. 146, 137, 346; A. ch. [8] 20, 460; vgl.: Elbs, Wittich, B. 18, 348; Schwarz, B. 14, 1528). Bei der Einw. von Acetylentetrabromid auf Toluol in Gegenwart von AlCl $_3$, neben anderen Produkten (La., C. r. 141, 204; 146, 137, 348; A. ch. [8] 20, 455; vgl. Anschütz, A. 235, 172). Bei der Einw. von Benzylchlorid auf Toluol in Gegenwart von AlCl $_3$, neben dem 1.6- oder 1.7-Dimethylanthracen und anderen Produkten (La., C. r. 146, 137; A. ch. [8] 20, 477; La., Lombard,

¹⁾ Die Konstitution ist nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Auflage dieses Handbuches [1. I. 1910] durch Courtot (C. r. 160, 524; A. ch. [9] 5, 74) bewiesen worden; vgl. auch: THIELE, MERCK, A. 415, 260; WÜEST, A. 415, 302.

- Bl. [4] 7, 539; vgl. Fr., Cr., Bl. [2] 37, 530; 41, 326; A. ch. [6] 1, 481). Bei der Einw. von AlCl₃ auf m-Xylylehlorid CH₃· C₆H₄· CH₂Cl, neben dem 1.6- oder 1.7-Dimethyl-anthracen und anderen Produkten (La., C. r. 146, 137; A. ch. [8] 20, 486; La., Lombard, Bl. [4] 7, 541; vgl. Fr., Cr., Bl. [2] 41, 326). Neben viel 1.6- oder 1.7-Dimethyl-anthracen bei der Einw. von Methylenchlorid auf Di-p-tolyl-methan in Gegenwart von AlCl₃ (La., C. r. 152, 1401). Durch 5-tägiges Kochen von 2.4.3'-Trimethyl-benzophenon (Seer, M. 32, 157). Durch Reduktion von 5 g 2.6-Dimethyl-anthrachinon mit 30 g Zinkstaub, 250 g Wasser und 250 cem konz. Ammoniak (La., A. ch. [8] 21, 137). Beim Glühen von 2.6.9, 10-Tetramethyl-anthracendhydrid-(9.10) (S. 653) mit Zinkstauh (Å., A. 235, 319). Sehr schwach rötlichgelbe Blättchen (aus Toluol) (La., A. ch. [8] 21, 138); grünlichgelbe glänzende Blättchen (aus Benzol) (A., A. 235, 319); silberglänzende Blättchen (aus Alkohol) (Seer). F: 243° (Seer), 243° bis 244° (A., A. 235, 319), 244,5° (La., C. r. 139, 976; A. ch. [8] 21, 138). Ziemlich löslich in Benzol, schwer in Alkohol (A., A. 235, 319). Die alkoh. Lösung fluoresciert stark bläulich (Seer). Bildet mit dem bei 240° schmelzenden 1.6- oder 1.7-Dimethyl-anthracen ein eutektisches Gemisch vom Schmelzpunkt 225° (La., C. r. 146, 135; A. ch. [8] 20, 433). Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ und Eisessig 2.6-Dimethyl-anthrachinon (A., A. 235, 319; Seer).
- 11. 1.6- oder 1.7-Dimethyl-anthracen, "Dimethylanthracen A" von Lavaux C₁₆H₁₄ = C₁₄H₃(CH₃)₂. Zur Konstitution vgl. Lavaux, C. r. 143, 687; A. ch. [8] 20, 515. B. Bei der Einw. von AlCl₃ auf Toluol, neben 2.6-Dimethyl-anthracen und anderen Produkten (La., C. r. 146, 137; A. ch. [8] 20, 468; vgl. Anschütz, Immendorff, B. 17, 2817). Nehen 2.6-Dimethyl-anthracen, x.x-Dimethyl-anthracen vom Schmelzpunkt 86° und anderen Kohlenwasserstoffen bei der Einw. von Methylenchlorid auf Toluol in Gegenwart von AlCl₃ (La., C. r. 139, 976; 140, 44; 146, 137, 346; A. ch. [8] 20, 436; vgl. Friedel, Crafts, A. ch. [6]1, 482; 11, 266; Bl. [2] 41, 323). Bei der Einw. von Chloroform auf Toluol in Gegenwart von AlCl₃, nehen 2.6-Dimethyl-anthracen und anderen Produkten (La., C. r. 146, 137, 346; A. ch. [8] 20, 460; vgl. Elbs, Wittigh, B. 18, 348; Schwarz, B. 14, 1528). Bei der Einw. von Acetylentetrabromid auf Toluol in Gegenwart von AlCl₃, nehen anderen Produkten (La., C. r. 146, 137, 348; A. ch. [8] 20, 455; vgl. A., A. 235, 172). Bei der Einw. von Benzylchlorid auf Toluol in Gegenwart von AlCl₃, nehen 2.6-Dimethyl-anthracen und anderen Produkten (La., C. r. 146, 137; A. ch. [8] 20, 477; La., Lombard, Bl. [4] 7, 539; vgl. Fr., Cr., Bl. [2] 37, 530; 41, 326; A. ch. [6] 1, 481). Bei der Einw. von AlCl₃ auf m-Xylylchlorid CH₃·C₆H₄·CH₂Cl, neben 2.6-Dimethyl-anthracen und anderen Produkten (La., C. r. 146, 137; A. ch. [8] 20, 486; La., Lombard, Bl. [4] 7, 541; vgl. Fr., Cr., Bl. [2] 41, 326). Durch Kondensation von Di-p-tolyl-methan mit Methylenchlorid in Gegenwart von AlCl₃ infolge molekularer Umlagerung, neben geringeren Mengen von 2.6-Dimethyl-anthracen (La., C. r. 139, 976). Ziemlich löslich in den meisten Lösungsmittelu in der Kälte, am hesten in siedendem Toluol, Benzol und Xylol, weniger löslich in Eisessig, noch weniger in Alkohol und CS₂ (La., A. ch. [8] 21, 131). Bildet mit dem 2.6-Dimethyl-anthracen ein eutektisches Gemisch vom Schmelzpunkt 225° (La., C. r. 146, 135; A. ch. [8] 20, 433). W
- 9- oder 10-Brom-1.6- oder 1.7-dimethyl-anthracen $C_{16}H_{13}Br = C_{14}H_{7}Br(CH_{3})_2$. B. Aus dem 1.6- oder 1.7-Dimethyl-anthracen mit 2 At.-Gew. Brom in CS_2 hei 0° (LAVAUX, A. ch. [8] 21, 132). Hellgelbe Nadeln. F: 200°. Leicht löslich in kaltem CS_2 und CCl_4 , löslich in Alkohol. Wird durch CrO_3 in Eisessiglösung zu einem bei 169° schmelzenden Dimethylanthrachinon oxydiert.
- 12. x.x-Dimethyl-anthracen vom Schmelzpunkt 238°, Dimethylanthracen von Kraemer, Spilker, Eberhardt $C_{16}H_{14}=C_{14}H_8(CH_3)_2$. B. Entsteht beim Durchleiten von α -Phenyl- α -pseudocumyl-äthan (S. 620) durch ein dunkelrot glühendes Rohr (Kraemer, Spilker, Eberhardt, B. 23, 3273). F: 238° (korr.). Sublimiert unzersetzt.
- 13. $x.x-Dimethyl-anthracen\ vom\ Schmelzpunkt\ 86^{\circ}$, "Dimethylanthracen C" von Lavaux $C_{18}H_{14}=C_{14}H_{8}(CH_{8})_{2}$. Könnte vielleicht 1.8-Dimethyl-anthracen sein. Vgl. Lavaux, $C.\ r.\ 143$, 690; $A.\ ch.\ [8]\ 20,\ 518.$ B. Neben dem 2.6- und dem 1.6- oder 1.7-Dimethyl-anthracen und anderen Kohlenwasserstoffen bei der Einw. von Methylenchlorid auf Toluol in Gegenwart von AlCl₃ (Lavaux, $C.\ r.\ 139$, 976; 140, 44; $A.\ ch.\ [8]\ 20$, 436; 21, 141). Grünlichweiße Krystalle, die sich am Licht ziemlich rasch gelb färben. F: 86°; leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln (Lavaux, $C.\ r.\ 139$, 976; $A.\ ch.\ [8]\ 21$, 143). Wird durch CrO_3 rasch zu einem hei 130° schmelzenden Dimethylanthrachinon und weiterhin zu Carhonsäuren oxydiert (Lavaux, $A.\ ch.\ [8]\ 21$, 142).
- 14. x.x-Dimethyl-anthracen vom Schmelzpunkt 218—219°, "a-Dimethylanthracen" von Louise $C_{19}H_{14} = C_{14}H_8(CH_3)_2$. B. Neben anderen Produkten, beim Durch-

leiten von Benzylmesitylen durch ein rotglühendes, mit Bimsstein gefülltes Glasrohr (LOUISE, $A.\,ch.$ [6] 6, 187). — Schwach gelbgrüne Tafeln. F: 218—219°. Sublimiert in farblosen Blättehen. Unlöslich in kaltem Alkohol, wenig löslich in Äther und Ligroin, leicht in heißem Benzol. In Toluol weniger löslich als Anthracen und Phenanthren. — Liefert mit ${\rm CrO_3}$ ein bei 170° schmelzendes Dimethylanthrachinon.

- 15. x-Äthyl-phenanthren vom Schmelzpunkt 109–110°, "a-Äthylphenanthren" $C_{16}H_{14}=C_{14}H_9\cdot C_2H_5$. B. Bei der Zinkstaubdestillation von 5.6-Dimethoxy-l-vinyl-phenanthren oder von Dimethylapomorphimethin (Syst. No. 1869) (PSCHORR, B. 39, 3127). Blättchen (aus Methylalkohol). F: $109-110^\circ$. Löslichkeit in Methylalkohol 1: 20. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 16. x- $\ddot{A}thyl$ - $phenanthren\ vom\ Schmelzpunkt\ 172-173^{\circ},\ _{,\beta}$ - $\ddot{A}thylphenanthren^{*}$ $C_{16}H_{14}=C_{14}H_{5}\cdot C_{2}H_{5}\cdot B$. Bei der Zinkstaubdestillation von 5.6-Dimethoxy-1-vinyl-phenanthren oder von Dimethylapomorphimethin (PSCHORR, B. 39, 3127). Nadeln (aus Methylalkohol). F: 172-173 $^{\circ}$ (korr.). Löst sich in mehr als 200 Tln. Methylalkohol.
- 17. **9-**Äthyl-phenanthren $C_{16}H_{14} = \frac{C_6H_4 \cdot C \cdot CH_2 \cdot CH_3}{C_6H_4 \cdot CH}$. Bei der Zinkstaubdestillation des 9-[a-Oxy-äthyl]-phenanthrens (Pschorr, B. 39, 3129). Nadeln (aus wenig Alkohol). F: 61-63°. Kp₁₁: 198-200° (korr.). Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure Phenanthrenchinon. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 18. **9.10-Dimethyl-phenanthren** $C_{16}H_{14} = \frac{C_6H_4 C \cdot CH_3}{C_6H_4 C \cdot CH_3}$. B. Aus Dimethyldiphenylen-äthylenoxyd $\frac{C_6H_4 \cdot C(CH_3)}{C_6H_4 \cdot C(CH_3)}$ O mit Jodwasserstoffsäure bei 150–160° (Zincke, Tropp, A. 362, 250). Prismen (aus verd. Eisessig). F: 139°. Läßt sich unzersetzt sublimieren. Leicht löslich in Eisessig, Benzol, Chloroform, schwer in Alkohol.
- 19. 10-Methyl-9-methylen-phenanthren-dihydrid-(9.10) $C_{16}H_{14} = C_{6}H_{4} \cdot C: CH_{2}$ $C_{6}H_{4} \cdot \dot{C}H \cdot CH_{3}$
- 10-Chlor-10-methyl-9-methylen-phenanthren-dihydrid-(9.10) $C_{16}H_{13}Cl = C_{14}H_8Cl(CH_3)$: CH_2 . B. Aus 9.10-Dioxy-9.10-dimethyl-phenanthren-dihydrid-(9.10) mit PCl_5 und $POCl_3$ (Zincke, Tropp, A. 362, 251). Spieße (aus Benzin). F: 155°. Schwer löslich in Benzin, ziemlich leicht in Alkohol und Äther.
- 20. **Diphensuccinden** [L.-R.-Name: Hydrindeno-1'.2': 2.1-hydrinden] $C_{16}H_{i4} = C_{6}H_{4}$ $CH_{2}\cdot CH_{-}$ $C_{6}H_{4}$ B. Bei mehrstündigem Erhitzen von 1 g Diphensuccindon $C_{6}H_{4}$ $CO \cdot CH_{-}$ $C_{6}H_{4}$ mit 10 g Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und 0,2 g rotem Phosphor auf 170—180° (Roser, A. 247, 156). Nadeln. F: 100°. Schwer flüchtig mit Wasserdämpfen. Leicht löslich in Alkohol und Äther.
- 21. Kohlenwasserstoff C₁₆H₁₄ von unbekannter Konstitution. B. Entsteht neben anderen Produkten aus Acetophenon beim Kochen mit einer alkoh. Natriumäthylatlösung (Stobbe, Heun, B. 34, 1959). Tafeln oder Prismen (aus Äther). F: 131—132°.

4. Kohlenwasserstoffe $C_{17}H_{16}$.

l. a.ɛ²Diphenyl-a.ô-pentadien, Distyrylmethan $C_{17}H_{16} = (C_6H_5 \cdot CH : CH)_2CH_2 \cdot \gamma \cdot \gamma$ -Dichlor-a.ɛ-diphenyl-a.ô-pentadien, Distyryldichlormethan, Ketochlorid des Dibenzalacetons $C_{17}H_{14}Cl_2 = (C_6H_5 \cdot CH : CH)_2CCl_2^{-1}$). B. Man übergießt 5 g Dibenzalaceton mit 25 g Äther und sättigt hei 0^0 mit Chlorwasserstoff; dann gibt man 5 g PCl_5 hinzu, schüttelt unter Kühlung, bis das rote Hydrochlorid des Dibenzalacetons

¹) Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufi. dieses Handbuches [1. I. 1910] ist diese Verbindung von STRAUS (A. 393, 238) als C₀H₅·CH:CH:CH·CCl:CH·CHCl·C₆H₅ erkannt worden.

beinahe gelöst ist, und gießt in 70 g eiskalte 20% ige Salzsäure (BAEYER, VILLIGER, B. 34, 2696; vgl. dazu Straus, Ecker, B. 39, 2979). Aus Dibenzalaceton in siedendem Benzol mit etwas weniger als einem Mol.-Gew. PCl₅ (Str., E., B. 39, 2988; Straus, Caspari, B. 40, 2698 Anm. 4). Aus Dibenzalaceton und Oxalylchlorid in absol. Äther (Staudinger, B. 42, 3974). Beim Schütteln von Distyrylchlorbrom-methan in Benzol mit Chlorsilber (Str., A. 370, 352). Aus Distyrylchlorcarbinol in Benzol durch Chlorwasserstoff oder durch Acetylchlorid (Str., Caspari, B. 40, 2699). — Silberglänzende Blätter (aus Ligroin oder absol. Alkohol). F. ca. 78° (B., V.), 77° (Str., E.). Leicht löslich in Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Benzol schwer in Livrain und Potralither (Sur. E.). Hüssy, B. 42, 2171). Beim Erwärmen von Distyryldichlormethan mit einer Lösung von Kaliumacetat in Eisessig entsteht Dibenzalaceton (B., V.). Distyryldichlormethan bleibt in einer Atmosphäre von HCl farblos; auch die mit HCl gesättigte Benzollösung des Dichlorids ist farblos, färbt sich aber auf Zusatz von hydroxylhaltigen Lösungsmitteln (Eisessig, absol. Alkohol) tiefgelb (Str., E., B. 39, 2983, 2990). Läßt man auf das Distyryldichlormethan eine konz. Lösung von HBr in Benzol einwirken, so erhält man, ohne daß eine Färbung der Lösung eintritt, Distyrylchlorbrommethan, das auch bei der Umsetzung des Dichlorids in Benzol mit geschmolzenem CaBr, unter Lichtabschluß erhalten wird; daneben entstehen in beiden Fällen auch geringe Mengen Distyryldibrommethan (STR., A. 370, 358). Distyryldichlormethan löst sich in konz. Schwefelsäure unter Entwicklung von HCl zu einer blanvioletten, rotviolett fluorescierenden Flüssigkeit; die Farbe dieser Lösung geht beim Stehen oder Erwärmen in braunorange über und beruht auf der Bildung eines violetten, chlorhaltigen Sulfats, das sich in krystallinischer Form durch Schütteln einer Lösung des Dichlorids in CS₂ mit konz. Schwefelsäure erhalten läßt (STR., E.). Absorptionsspektrum der Lösung von Distyryldichlormethan in konz. Schwefelsäure: STR., Hüssx, B. 42, 2173. In verflüssigtem SO₂ löst sich Distyryldichlormethan mit der gleichen Farbe und Fluorescenz wie in konz. Schwefelsäure (STR., E.). Es gibt mit Methylalkohol oder mit Natriummethylat den Methyläther des Distyrylchlorcarbinols (STR., E.). Bei der Einw. von Eisessig entstehen neben zwei Anhydriden des Distyrylchlorcarbinols $C_{34}H_{26}OCl_2$ das Acetat des Distyrylchlorcarbinols und infolge der Einw. der bei der Reaktion sieh bildenden Salzsäure auf das Acetat

Dibenzalaceton (STR., E.; ST., ACKERMANN, B. 42, 1807, 1816).

C₁₇H₁₄Cl₂+4HgCl₂. Violette Nadeln. Wird durch Alkohol sofort zersetzt (STR., E.).

- C₁₇H₁₄Cl₂+5 SnCl₄. Violette Blättchen. Raucht an der Luft. Schwer löslich in Chloroform, die Lösung ist in durchfallendem Lichte blau, in auffallendem Licht rot. Wird von

Äther sofort zersetzt (STR., E.).

γ.γ-Dichlor-a.ε-bis-[4-chlor-phenyl]-a.δ-pentadien, Bis-[4-chlor-styryl]-dichlor-methan C₁₇H₁₂Cl₄ = (C₆H₄Cl·CH:CH)₂CCl₂. B. Aus Bis-[4-chlor-benzal]-aceton in siedendem Benzol mit PCl₅ (Straus, Ecker, B. 39, 2998). — Prismen (aus Äther). F: 102—103°. — Gibt mit Brom in Chloroform die Verbindung C₆H₄Cl·CHBr·CHBr·CCl₂·CH:CH·C₆H₄Cl (Str., E.). Wird in äther. Lösung durch Wasser unter Bildung von Bis-[4-chlor-styryl]-chlor-carbinol zersetzt (Str., Hüssy, B. 42, 2171; vgl. Str., Caspari, B. 40, 2705). Liefert mit einer Lösung von Kaliumacetat in Eisessig auf dem Wasserbade Bis-[4-chlor-benzal]-aceton (Str., E.). Löst sich in konz. Schwefelsäure unter Entwicklung von Chlorwasserstoff mit indigoblauer Farbe und blutroter Fluorescenz (Str., E.). Absorptionsspektrum der Lösung in konz. Schwefelsäure: Str., H., B. 42, 2173. Löst sich in verflüssigtem Schwefeldioxyd zu einer gefärbten Lösung, deren Farbenton mit dem der Lösung in konz. Schwefelsäure übereinstimmt (Str., E.). Reagiert mit methylalkoholischem Natriummethylat unter Bildung des Methyläthers des Bis-[4-chlor-styryl]-chlorcarbinols (Str., E.). — C₁₇H₁₂Cl₄ + SnCl₄. Metallglänzende Krystallwarzen. Löslich in SnCl₄-haltigem Nitrobenzol mit indigoblauer Farbe und blutroter Fluorescenz. Wird von feuchtem Äther sofort zersetzt (Str., E.).

γ-Chlor-γ-brom-α.ε-diphenyl-α.δ-pentadien, Distyrylchlorbrommethan, Ketochlorobromid des Dibenzalacetons $C_{17}H_{14}\text{ClBr} = (C_6H_6\cdot\text{CH}\cdot\text{CH})_2\text{CClBr}$. B. Durch Hinzufügen von HBr in Benzol zu Distyrylchlorearbinol in Benzol in Gegenwart von geschmolzenem CaBr₂ unter Eiskühlung (STRAUS, A. 370, 347). Aus Distyrylchlorcarbinol in Benzol durch 2 Mol.-Gew. Acetylbromid, neben anderen Produkten (STR.). Aus Distyryldichlormethan in Benzol durch geschmolzenes Calciumbromid unter Lichtabschluß (STR.). Aus Distyryldichlormethan durch eine Lösung von HBr in Benzol bei Zimmertemperatur (STR.). — Hellgelbe Blätter (aus Petroläther). F: 91—92°. Leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln außer in Petroläther und stark gekühltem Äther. — Gibt mit Brom in Chloroform die Verbindung $C_6H_5\cdot\text{CHBr}\cdot\text{CHBr}\cdot\text{CClBr}\cdot\text{CH}\cdot\text{Ch}\cdot\text{C}_6H_5$. Wird durch Wasser unter Bildung eines Gemisches von viel Distyrylchlorearbinol und wenig Distyrylbromearbinol zersetzt. In gleicher Weise wirkt Silberoxyd auf die äther. Lösung des Chlorobromids.

Distyrylchlorbrommethan tauscht in Benzol bei der Einw. von Calciumbromid oder bei der Umsetzung mit einer Benzollösung von HBr das Chlor teilweise gegen Brom aus. Gibt in Benzol mit Chlorsilber Distyryldichlormethan. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe; die Lösung gleicht der des Distyryldichlormetbans. Absorption in konz. Schwefelsäure: Str., A. 370, 351. Löst sich in verflüssigtem Schwefeldioxyd mit violetter Farbe; die Lösung gleicht im Farbton der des Distyryldichlormetbans, ist aber wesentlich intensiver gefärbt. Läßt man auf das Chlorobromid selbst oder auf seine Benzollösung kurze Zeit Methylalkohol einwirken, so entsteht vorwiegend der Methyläther des Distyrylchlorcarbinols neben geringen Mengen des Methyläthers des Distyrylbromcarbinols; bleibt das Chlorobromid längere Zeit mit dem Methylalkohol in Berührung, so erfolgt unter Wirkung der abgespaltenen Mineralsäure Verseifung zu Dibenzalaceton.

 $C_{17}H_{14}ClBr + 4HgBr_2$. Krystallinischer Niederschlag von grüner Oberflächenfarbe

(STR.).

 $\gamma_{.}\gamma$ -Dichlor- $a.\epsilon$ -bis-[4-jod-phenyl]- $a.\delta$ -pentadien, Bis-[4-jod-styryl]-dichlormethan $C_{17}H_{12}Cl_2I_2=(C_6H_4I\cdot CH:CH)_2CCl_2.$ B. Aus Bis-[4-jod-benzal]-aceton in siedendem Benzol durch PCl₅ (Straus, Ecker, B. 39, 3002). — Nadeln (aus Ligroin und Benzol). F: 146—1470 (Zers.). — Gibt beim Kochen mit einer kalt gesättigten Lösung von Kaliumacetat in Eisessig Bis-[4-jod-benzal]-aceton. Löst sich in konz. Schwefelsäure unter Entwicklung von HCl zu einer grünen Flüssigkeit, die rein blau abläuft. Den gleichen Farbton zeigt die Lösung in Nitrobenzol auf Zusatz von SnCl₄ und die in verflüssigtem Schwefeldioxyd, in welchem das Ketochlorid sehr wenig löslich ist.

- 2. **1.2.4-Trimethyl-anthracen** $C_{17}H_{16} = C_{14}H_{7}(CH_3)_3$. B. Beim Glühen der aus Pseudocumol, Phthalsäureanhydrid und AlCl $_3$ crhältlichen Säure $(CH_3)_3C_6H_2\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ mit Zinkstaub (Gresly, A. **234**, 239). Beim Glühen von Trimethylanthragallol $(CH_3)_3C_6H$ $(CO)_2C_6H(OH)_3$ mit Zinkstaub (Wende, B. **20**, 868). F: 243° (G.).
- 3. 1.3.6-Trimethyl-anthracen $C_{17}H_{16}=C_{14}H_{7}(CH_3)_3$. B. Man erhitzt 2.4.2'.4'-Tetramethyl-benzophenon anhaltend zum Sieden (Elbs, J. pr. [2] 41, 142). F: 222°. Schwer töslich in Alkohol und Ligroin, leichter in Äther und Eisessig, noch leichter in CS_2 , Accton und Benzol. Gibt bei der Oxydation mit CrO_3 und Eisessig 1.3.6-Trimethyl-anthrachinon. Wird durch Salpetersäure (D: 1,1) bei 210-220° im geschlossenen Rohr zu Anthrachinontricarbonsäure-(1.3.6) oxydiert.
- **9.10-Dibrom-1.3.6-trimethyl-anthracen** $C_{17}H_{14}Br_2 = C_{14}H_5Br_2(CH_3)_3$. *B.* Aus 1.3.6-Trimethyl-anthracen und Brom in CS_2 (ELBS, *J. pr.* [2] **41**, 143). Gelbe Blättchen (aus Aceton). F: 142^0 .
- 4. **1.4.6-Trimethyl-anthracen** $C_{17}H_{16}=C_{14}H_7(CH_3)_3$. B. Bei 6-stdg. Kochen von 2.5.2′.5′-Tetramethyl-benzophenon (Elbs, J. pr. [2] **35**, 482). Blaugrün fluorescierende Blättehen. F: 227°. Sublimiert schon unter 100° . Sehr schwer löslich in kaltem Alkohol, ziemlich leicht in Äther und Benzol. Liefert mit CrO_3 und Eisessig 1.4.6-Trimethyl-anthrachinon.

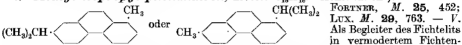
5. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C}_{18}\mathrm{H}_{18}$.

- 1. β - ε -Diphenyl- β - δ -hexadien $C_{18}H_{18}=C_6H_5\cdot C(CH_3)\colon CH\cdot CH\colon C(CH_3)\cdot C_6H_5$. B. Entsteht neben anderen Produkten, wenn man β -Brom-a-methyl-styrol mit Magnesium in Äther behandelt und das Reaktionsprodukt mit Wasser zersetzt (TIFFENEAU, C. r. 135, 1348; A. ch. [8] 10, 171). Krystalle (aus Alkohol). F: 138°. Sehr leicht löslich in Benzol, sehwer in Äther.
- 2. ω . ω -Diphenyl-fulven-tetrahydrid $C_{18}H_{18}$; Struktur des Kohlenstoffskeletts: C C C C $[-C]_2$.
- ω.ω-Diphenyl-fulven-tetrabromid $C_{18}H_{14}Br_4$. B. Aus Diphenylfulven (S. 696—697) in Äther durch überschüssiges Bromwasser (Thiele, Balhorn, A. 348, 14). Gelbliche Tafeln (aus Benzol). F: 123°. Löslich in siedendem Anilin, Alkohol, Eisessig mit roter Farbe, in Benzol mit tiefgrüner Farbe. Gibt mit Kaliumacetat und Eisessig die Verbindung $C_{18}H_{14}Br_2$ (O· $CO \cdot CH_3$)₂.
- 3. **9-Isobuty1-anthracen** $C_{16}H_{18}=C_{14}H_9\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Kochen einer alkoh. Lösung von 9-Oxy-9-isobuty1-anthracen-dihydrid-(9.10) mit alkoh. Salzsäure oder

alkoh. Pikrinsäurelösung (Liebermann, A. 212, 107). — Fluorescierende Nadeln (aus Alkohol). F: 57°. — Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

- 4. 1.3.5.7-Tetramethyl-anthracen $C_{18}H_{18}=C_{14}H_6(CH_3)_4$. B. Entsteht in sehr kleiner Menge neben Toluol und Trimethylbenzol aus Acetylentetrabromid, m-Xylol und AlCl₃ bei $115-125^\circ$ (Anschütz, A. 235, 174). Aus m-Xylol, Nickelearbonyl und AlCl₃ bei 100° (Dewar, Jones, Soc. 85, 217). Schwach gelbliche, grünfluorescierende Platten (aus Essigsäure). F: 280°; schwer löslich in kaltem Ather, Alkohol, leichter in heißem Alkohol und heißem Ather, ziemlich in Chloroform (D., J.).
- 5. **1.3.6.8-Tetramethyl-anthracen** $C_{18}H_{18}=C_{14}H_6(CH_3)_4$. Zur Konstitution vgl. Dewar, Jones, Soc. **85**, 218. B. Aus m-Xylol, CH_2Cl_2 und $AlCl_3$ (Friedel, Crafts, A. ch. [6] 11, 268). Krystalle (aus Benzol). F: $162-163^{\circ}$ (F., C.). Liefert bei der Oxydation ein bei 206° schmelzendes Chinon $C_{18}H_{16}O_2$ (F., C.).

6. Methyl-isopropyl-phenanthren, Reten C₁₈H₁₈. Konstitution 1):



holz, das sich in den Torflagern bei Redwitz (Fichtelgebirge, Bayern) findet (Fritzsche, J. pr. [1] 82, 321; J. 1860, 476). In fossilen Kiefernstämmen eines Braunkohlenlagers bei Uznach (Schweiz) (Fr., J. pr. [1] 82, 324; J. 1860, 476). In fossilen Fichtenstämmen der Torfmoore von Holtegaard (Dänemark) (Fr., J. pr. [1] 82, 325; J. 1860, 476). — B. In geringer Menge bei der Destillation von Retenchinon über Zinkstaub (Bamberger, Hooker, A. 229, 130). Beim Erhitzen von Retenchinon mit Jodwasserstoffsäure (Kp. 127°) und Phosphor auf 130° (Bam., Hook.). Man erhitzt Abieten (S. 508) mit Schwefel, solange sich Gas entwickelt, und destilliert dann unter vermindertem Druck (Easterfeld, Bagley, Soc. 85, 1247). Man erhitzt Abietinsäure (Syst. No. 4740) mit Schwefel unter gewöhnlichem Druck auf 200°, steigert, wenn die Gasentwicklung nachläßt, die Temperatur auf 250° und destilliert dann unter 20 mm Druck (Vesterberg, B. 36, 4201). Bei der trocknen Destillation des Harzes von Pinus palustris Müll. in der oberhalb 250° übergehenden Fraktion (Tschrch, Koritschoner, Ar. 240, 571). Entsteht bei der Destillation von harzreichen Nadelhölzern, findet sich daher im Holzteer (Fehling, A. 106, 388; Fr., J. pr. [1] 75, 281; J. 1858, 440; A. 109, 250; Wahlforss, Z. 1869, 73; Ekstrand, A. 185, 75). — Darst. Durch Erhitzen des gesättigten Harzöl-Anteils mit Schwefel (Akt.-Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 43802; Frdl. 2, 6; vgl. W. Schultze, A. 359, 131, 138).

Blätter (aus Alkohol). F: 98—99° (Feh.; WA.), 98,5—99° (Sch.). Kp: 390° (Berthelot, Bl. [2] 8, 389). Beginnt schon weit unterhalb des Siedepunktes zu sublimieren (Ek.). Ist mit Wasserdampf etwas flüchtig (Fr., J. pr. [1] 75, 285; J. 1858, 440; A. 109, 251). Verdampfung und Sublimation im Hochvakuum: Krafft, Weilandt, B. 29, 2241; Hansen, B. 42, 214. Dichte des gepulverten Retens bei gewöhnlicher Temperatur, bezogen auf Wasser von 16°: etwa 1,13; Dichte der geschmolzenen und wiedererstarten Retens: 1,08 (Ek.). — 100 Tle. 95°/oiger Alkohol lösen bei Siedehitze 69 Tle. und bei gewöhnlicher Temperatur 3 Tle. Reten (Ek.). Leicht löslich in heißem Äther, CS₂, Ligroin, Benzol, sehr leicht in kochendem Eisessig (Ek.). — Brechungsvermögen in Benzollösung: Chilesotti, G. 30 I, 159. Luminescenzerscheinungen unter dem Einfluß der Kathodenstrahlen: Pochettino, R. A. L. [5] 18 II, 360. — Mol. Verbrennungswärme bei konst. Volum: 2323,6 Cal., bei konst. Druck: 2326,1 Cal. (Berthelot, Vieille, A. ch. [6] 10, 447; Berthelot, Recoura, A. ch. [6] 13, 298), bei konst. Volum: 2305,2 Cal., bei konst. Druck: 2307,8 Cal. (Stohmann, Ph. Ch. 6, 339).

Reten bleibt beim Destillieren über erhitztes Bleioxyd unverändert (Ek.). — Kaliumpermanganat greift Reten weder in saurer, noch in neutraler, noch in alkal. Lösung an, selbst wenn die Temperatur bis auf 150° gesteigert wird; in Eisessig verbrennt es das Reten (Bam., Hook., A. 229, 116). Reten gibt bei der Oxydation mit Kaliumdichromat und Schwefelsäure Retenchinon neben Essigsäure, Phthalsäure und anderen Produkten (W.; Ek.; Bam., Hook., A. 229, 105, 116). Retenchinon entsteht auch, und zwar in besserer Ausbeute, bei der Oxydation des Retens mit CrO₃ und Eisessig (Ek.; Bam., Hook.); hierbei werden als Nebenprodukte in geringer Menge die Säuren C₁₈H₁₈O₃(S. 684) und C₁₈H₁₈O₂(?) (S. 684) erhalten (Ek.). — Nach Berthelot (Bl. [2] 7, 231) entsteht beim Leiten von Reten mit Wasserstoff durch ein glühendes Rohr Anthracen (vgl. indessen Bam., Hook., A. 229, 103). Beim Erhitzen von Reten mit Wasserstoff unter hohem Druck auf 350—360° in Gegenwart von Ni₂O₃ entsteht ein Dodekahydroreten (?), das bei weiterer Hydrierung das Perhydroreten liefert (IPATJEW,

^{&#}x27;) Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] hat BUCHER (Am. Soc. 32, 374) erwiesen, daß dem Reten die Struktur der ersten Formel (1-Methyl-7-isopropyl-phenanthren) zukommt.

B. 42, 2096; C. 1909 II, 1728). Reten wird von Natriumamalgam in siedendem Alkohol, sowie beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,68) auf 2000 nicht verändert (Ek.). Wird in siedendem Amylalkohol durch Natrium zu Tetrahydroreten (S. 623) reduziert (BAM., LODTER, B. 20, 3076). Gibt beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor auf 250-260° Dodekahydroreten (S. 471) (Liebermann, Spiegel, B. 22, 780). — Einw. von Chlor: Ekstrand, A. 185, 81. Läßt man auf Reten in wäßr. Suspension 2 Mol-Gew. Brom zunächst bei gewöhnlicher Temperatur, dann auf dem Wasserbade einwirken, so erhält man in sehr geringer Menge Dibromreten (Ek.). Erwärmt man Reten mit einem Überschuß von Brom im offenen Gefäß auf dem Wasserbade, bis das Brom verjagt ist, so erhält man Tetrabromreten (Ек.). Erhitzt man Reten mit einem Überschuß von Brom (5 Mol.-Gew.) im geschlossenen Rohr auf dem Wasserbade, so entsteht eine zersetzliche Verbindung $C_{1g}H_{16}Br_{6}$ (?) (Ek.). — Reten gibt beim Behandeln mit einem Gemisch gleicher Volumina rauchender und konzentrierter Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur Retendisulfonsäure (Syst. No. 1542), beim Erwärmen mit rauchender Schwefelsäure oder mit einem Gemisch von rauchender und konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade neben anderen Produkten Retentrisulfonsäure (Syst, No. 1543) (Ek.). — Wird durch schmelzendes Kaliumhydroxyd gar nicht oder nur spurenweise angegriffen (Feh.; Bam., Hook.). - Liefert beim Erhitzen mit Schwefel auf 230-240° eine Verbindung C₁₈H₁₆S (s. u.) (Sch.).

Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

Säure $C_{18}H_{18}O_2$ (?). B. Entsteht neben Retenchinon und einer Säure $C_{16}H_{16}O_3$ (s. u.) beim Behandeln von Reten mit Chromsäure und Eisessig (Ekstrand, A. 185, 111): — Nadeln (aus Alkohol). F: 222°. Sublimiert in langen Nadeln. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Eisessig. — $NaC_{18}H_{17}O_2$. Blätter. Ziemlich leicht löslich in Wasser. — Bariumsalz. Schuppen.

Säure C₁₈H₁₆O₃. B. Entsteht noben der Säure C₁₈H₁₈O₂ (?) (s. o.) und Retenchinon beim Behandeln von Reten mit Chromsäure und Eisessig (Erstrand, A. 185, 108). — Blätter oder Schuppen (aus heißem Alkohol). F: 139°. Etwas löslich in kochendem Wasser, sehr leicht in Alkohol und Ather. — NaC₁₈H₁₅O₃. Hellgelbe Blätter. — Ba(C₁₈H₁₅O₃₎₂. Blätter, Verbindung C₁₈H₁₆S. B. Durch Erhitzen von 100 g Reten mit 28 g Schwefel auf 240° (W. Schultze, A. 359, 140). — Blättchen (aus Benzol). F: 225—226°. Liefert mit rauchender Schwefelsäure eine indigeblaue Eärhung

rauchender Schwefelsäure eine indigoblaue Färbung.

Dibromreten C₁₈H₁₆Br₂. B. Man übergießt Reten mit Wasser, fügt nach und nach 2 Mol.-Gew. Brom hinzu und erwärmt, sobald die Bromwasserstoff-Entwicklung nachläßt, auf dem Wasserbade (Ekstrand, A. 185, 83). - Tafeln (aus CS2). F: 180°. Fast unlöslich in Ather und Alkohol, ziemlich löslich in heißem Ligroin, sehr leicht in CS2.

Tetrabromreten C₁₈H₁₄Br₄. B. Durch Erhitzen von Reten mit einem Überschuß von Brom im offenen Gefäß auf dem Wasserbade (Ekstrand, A. 185, 84). — Prismen (aus CS₂). F. 210—212°. Unlöslich in Alkohol, wenig löslich in Äther und Eisessig, leichter in siedendem Benzol und CS₀.

2.3-Diphenyl-bicyclo-[0.2.2]-hexan (?) $C_{18}H_{18} = \frac{H_2C-CH-CH\cdot C_6H_5}{H_2C-CH-CH\cdot C_8H_5}$ (?) B.

Bei der Destillation der Säure $C_6H_5 \cdot CH < CH[CH: C(CO_2H)_2] > CH \cdot C_6H_5 \cdot (Syst. No. 1032)$ mit Bariumhydroxyd, neben anderen Produkten (Doebner, Schmidt, B. 40, 152). - Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 56°, Kp₁₂; 212-215°. Ist gegen Brom indifferent.

- 8. Kohlenwasserstoff C₁₈H₁₈ von unbekannter Konstitution. B. Entsteht neben anderen Produkten aus Pseudocumol, CH₂Cl₂ und AlCl₃ (FRIEDEL, CRAFTS, A. ch. [6] 11, 270, 274). Schmilzt bei 290°. Ist unlöslich in Ligroin und schwer löslich in kaltem CHCl₃. Liefert ein Dibromderivat C₁₈H₁₆Br₂. Wird von CrO₃ in ein Chinon C₁₈H₁₈O₂ umgewandelt, das aus Eisessig in Nadeln krystallisiert, bei 325° schmilzt, sublimierbar ist und sich gebrygenig in Albehal läst. sich sehr wenig in Alkohol löst.
- 9. Kohlenwasserstoff $C_{18}H_{18}$ (?). B. Aus $\gamma.\delta$ -Dioxy- $\gamma.\delta$ -diphenyl-hexan (Syst. No. 563) mit Acetylchorid (Stern, M. 26, 1565). Glimmerartige Blättchen. F: 99°. Kp₈: 158°. - Gibt mit Brom und CS2 eine gelbe, krystallisierte, sich bei 90° zersetzende Verbindung.

6. Kohlenwasserstoffe $C_{19}H_{20}$.

1. [Diphenyl-methylen]-cyclohexan $C_{19}H_{20} = H_2C < CH_2 \cdot CH_2 > C: C(C_6H_5)_2$. B. Bei der Destillation des Cyclohexyl-diphenyl-carbinols $C_6H_{11} \cdot C(OH)(C_6H_6)_2$ unter 14 mm Druck (Hell, Schaal, B. 40, 4166). — Prismen (aus heißem Methylalkohol). F: 84°. Kp₁₄: 210° bis 220°.

- 2. 9-Isoamyl-anthracen $C_{19}H_{20} = C_{14}H_{4} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH(CH_{3})_{2}$. B. Beim Kochen von 9-Oxy-9-isoamyl-anthracen-dihydrid-(9.10) mit alkoh. Salzsäure oder alkoh. Pikrinsäure-lösung (Liebermann, A. 212, 104). Farblose, bläulichgrün fluorescierende Nadeln (aus Alkohol). F: 59°. Zerfließt in Benzol, CS_{2} , $CHCl_{2}$ und Ligroin. Leicht löslich in heißem Alkohol, ziemlich schwer in kaltem; die Lösungen fluorescieren bläulich. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe, die beim Erwärmen in ein schmutziges Rot übergeht. Wird von CrO_{3} und Essigsäure zu Isoamyloxanthranol $C_{6}H_{4} < C(C_{5}H_{10})(OH) > C_{6}H_{4}$ oxydiert. Gibt in Chloroform mit etwas mehr als 1 Mol.-Gew. Chlor 10-Chlor-9-isoamyl-anthracen. Bei der Einw. eines Überschusses von Chlor auf die Lösung in CS_{2} entsteht ein Chlor-isoamyl-anthracendichlorid (?), das bei längerem Stehen und Verdunsten seiner Lösung in meso-Chlor-mesoisoamyl-anthron $C_{6}H_{4} < CO(C_{5}H_{11}) > C_{6}H_{4}$ übergeht. Isoamyl-anthracen liefert in CS_{2} mit 1 Mol.-Gew. Brom 10-Brom-9-isoamyl-anthracen. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 10-Chlor-9-isoamyl-anthracen C₁₉H₁₉Cl. B. Man leitet in eine Lösung von 9-Isoamyl-anthracen in Chloroform etwas mehr als 1 Mol.-Gew. Chlor (Liebermann, A. 212, 112).

 Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 70—71°. Die Lösungen fluorescieren blau. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 10-Brom-9-isoamyl-anthracen $C_{19}H_{10}Br$. B. Man trägt 1 Mol.-Gew. Brom in eine Lösung von 9-Isoamyl-anthracen in 20-30 Tln. CS_2 (Liebermann, A. 212, 111). Orangegelbe Nadeln. F: 76° . Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

7. Kohlenwasserstoffe $C_{20}H_{22}$.

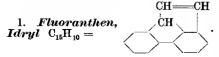
- 1. $a.\partial$ -Diphenyl- $\beta.\zeta$ -octadien $C_{20}H_{22} = [C_bH_5 \cdot CH_2 \cdot CH : CH \cdot CH_2 -]_2$.
- $a.\delta.e.\vartheta$ -Tetrabrom- $a.\vartheta$ -diphenyl- $\beta.\xi$ -octadien $C_{20}H_{18}Br_4 = [C_0H_5\cdot CHBr\cdot CH\cdot CH\cdot CHBr-]_2$. B. Aus dem gelben $a.\vartheta$ -Diphenyl- $a.y.e.\eta$ -octatetren (S. 709) und Brom in Chloroform oder Eisessig (Fittig, Batt, A. 331, 166). Weißes Krystallpulver. F: 184—186° (Zers.). Löslich in Chloroform, CS_2 .
- 2. 1.2.4.5.6.8- oder 1.2.4.5.7.8-Hexamethyl-anthracen C₂₀H₂₂=C₁₄H₄(CH₃)₈. B. Entsteht neben anderen Kohlenwasserstoffen beim Erwärmen von Pseudocumol mit CH₂Cl₂ und AlCl₃ (FRIEDEL, CRAFTS, A. ch. [6] 11, 272). F: 220°. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
 - Kohlenwasserstoff C₂₀H₂₂ von unbekannter Konstitution.
 Verbindung C₂₀H₁₉Br₃ aus Bis-[phenylbutadien] s. S. 692.

8. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C}_{24}\mathrm{H}_{30}$

- 1. **9.10-Diisoamyl-anthracen** $C_{24}H_{30}=C_{14}H_8[CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2(CH_3)_2]_2$. B. Beim Kochen von 9.10-Diisoamyliden-anthracen-dihydrid-(9.10) (S. 692) mit Jodwasserstoffsäure (JÜNGERMANN, B. 38, 2872). Gelblichgrüne Nadeln (aus Alkohol). F: $132-137^{\circ}$. Leicht löslich. Wird von Reduktionsmitteln schwer angegriffen.
- 2. 1.3.5-Triphenyl-benzol-dodekahydrid $\rm C_{24}H_{30}$. B. Bei 16-stdg Erhitzen auf 270—280° von 1.3.5-Triphenyl-benzol (S. 737) mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor (Mellin, B. 23, 2534). Öl, das nach langer Zeit zu einem bei Sommertemperatur wieder schmelzenden Krystallbrei erstarrt. Cr $\rm O_3$ in Eisessig erzeugt Benzoesäure.

L. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-20} .

1. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C_{15}H_{10}}$.



B. Bei der trocknen Destillation der Steinkohle, daher im Steinkohlenteer enthalten (FITTIG, GEBHARD, B. 10, 2141; A. 193, 142). Entsteht neben anderen Kohlenwasserstoffen bei der Verhüttung der Quecksilbererze von Idria, findet sich

daher im "Stupp" (Goldschmiedt, B. 10, 2028) und im "Stuppfett" (vgl. S. 667) (Go., M. 1, 222; Go., M. v. Schmidt, M. 2, 7). [Über die Zusammensetzung des Stuppfetts s. Go., v. Sch.]

Darst. a) Aus Steinkohlenteer. Wurde aus einem aus Steinkohlenteer dargestellten

Darst. a) Aus Steinkohlenteer. Wurde aus einem aus Steinkohlenteer dargestellten Rohprodukt vom ungefähren Schmelzpunkt des Phenanthrens erhalten, indem dieses im luftverdünnten Raume fraktioniert und das unter einem Druck von 60 mm bei 240—250° Siedende besonders aufgefangen wurde (Fittig, Liepmann, A. 200, 3); weitere Reinigung (Trennung von Pyren): Fi., Ge., A. 193, 143. b) Aus Stuppfett. Man kocht das Stuppfett mit einer zur vollständigen Lösung ungenügenden Menge Alkohol, filtriert. läßt auskrystallisieren, löst je 1 Tl. des Krystallgemenges in Alkohol und versetzt die siedende Lösung mit einer siedenden alkoh. Lösung von 1,2 Tln. Pikrinsäure; man trennt die Pikrinsäureverbindung des Fluoranthens von denen des Pyrens und Phenanthrens, sowie von den übrigen Kohlenwasserstoffen durch fraktionierte Krystallisation und zersetzt sie durch Kochen mit Ammoniak (Go., v. Sch.).

Sublimiert in flachen Nadeln (Go., B. 10, 2028). Nadeln (aus konz. Alkohol); Tafeln (aus stark verdünntem Alkohol). Monoklin prismatisch (Groth, A. 193, 145; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 430). F: 109° (Fi., Ge., A. 193, 145), 110° (Go., B. 10, 2028; Go., v. Sch.). Kp₆₀: 250—251°; Kp₃₀: 217° (Fi., L.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in siedendem, in Ather, Chloroform, CS₂, Benzol (Go., B. 10, 2029) und Eisessig (Fi., Ge., A. 193, 145). Löst sich in warmer konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe (Go., B. 10, 2029). — Liefert beim Kochen mit Chromsäuregemisch Fluoranthenchinon (Syst. No. 682) und Fluorenon-carbonsäure-(1) (Syst. No. 1300) (Fi., Ge., A. 193, 148; Fi., L.). Beim Behandeln mit Natriumamalgam in alkoh. Lösung oder mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor bei 180° entsteht Idryldihydrid (S. 675) und beim Erhitzen mit HI und Phosphor auf 240—250° Idryloktahydrid (S. 574) (Go., M. 1, 225). Brom und Salpetersäure wirken substituierend ein (Go., B. 10, 2029; M. 1, 223; Fi., Ge., A. 193, 146, 147). Tritt mit Oxalester und mit Benzaldehyd nicht in Reaktion (Go., M. 23, 889).

Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

Trichlorfluoranthen, Trichloridryl $C_{15}H_7Cl_3$. B. Bei der Einw. von Chlor auf Idryl in Chloroform (Goldschmiedt, M. 1, 222). — Nadeln. Fast unlöslich in Äther, sehr schwer löslich in Alkohol, etwas leichter in Benzol, leicht in siedendem CS_2 oder Xylol.

Dibromfluoranthen, Dibromidryl $C_{15}H_8Br_2$. B. Durch vorsichtiges Versetzen einer kalten Lösung von Idryl in CS_2 mit Brom (Fittig, Gebhard, A. 193, 146). — Gelblichgrüne Nadeln (aus CS_2). F: $204-205^\circ$ (Fi., Ge.), 205° (Go., M. 1, 224). Sehr schwer löslich in Alkohol, Ather, Eisessig, kaltem CS_2 , mäßig in kochendem CS_2 (Fi., Ge.).

Tribromfluoranthen, Tribromidryl C₁₅H₇Br₃. B. Entsteht neben Dibromidryl beim Versetzen einer kalt gesättigten eisessigsauren Lösung von Idryl mit Brom in Eisessig (Go., M. 1, 223). — Nadeln (aus siedendem Xylol). Schmilzt nicht bei 345°. Sehr schwer löslich.

Trinitrofluoranthen, Trinitroidryl $C_{15}H_7O_6N_3=C_{15}H_7(NO_2)_3$. B. Durch Eintragen von Idryl in rauchende Salpetersäure (Fittig, Gebrard, A. 193, 147). — Gelbe Nadeln (aus heißer Salpetersäure). Schmilzt nicht bei 300°. Selbst bei Siedehitze sehr wenig löslich in Alkohol, Äther, Schwefelkohlenstoff und Eisessig, ziemlich leicht in heißer, konz. Salpetersäure.

2. Derivat eines Kohlenwasserstoffs C₁₅H₁₀ von unbekannter Konstitution.

Verbindung C₁₅Cl₁₀. B. Beim Erhitzen von Pyren (nach Vorchlorierung durch Chlor) mit viel SbCl₅, zuletzt bis auf 360° (Merz, Weith, B. 16, 2880); man entfernt das Antimon und kocht den Rückstand mit Benzol aus, wobei die Verbindung C₁₅Cl₁₀ ungelöst bleibt, die Verbindung C₁₄Cl₁₀ (S. 674) aber in Lösung geht. — Längliche Blättchen oder viereckige Tafeln (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 300°. Sehr wenig löslich in Alkohol und Äther, ziemlich in siedendem Benzol.

2. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C}_{16}\mathrm{H}_{12}.$

- 1. a.s-Diphenyl-butenin, Phenyl-styryl-acetylen $C_{16}H_{12}=C_6H_5\cdot CH\cdot C:C\cdot C_6H_5$ (vgl. auch No. 2).
- a) trans-Form $C_{16}H_{12}=\frac{C_6H_5}{H}$ C:C $\frac{H}{C}$:C.C. $_6H_5$. B. Man löst Phenylacetylen-Kupfer unter Luftabschluß durch Erhitzen in Eisessig und saugt durch die siedende Lösung Luft (STRAUS, A. 342, 225). Durch Belichtung von cis-Diphenylbutenin (S. 687) (ST., A. 342, 250). Aus sämtlichen diastereoisomeren $a.\beta.\gamma.\delta$ -Tetrabrom- $a.\delta$ -diphenyl-a-butylenen (S. 646) durch Reduktion mit Zinkstaub in Aceton bezw. mit verkupfertem Zinkstaub in Eisessig (ST., A. 342, 243, 244, 251, 252). Farblose Prismen (aus Eisessig oder Methylalkohol). F: 96,5—97°; färbt sich am Licht gelb (ST., A. 342, 226). Liefert in alkoh. Lösung mit

Natriumamalgam a.δ-Diphenyl-β-butylen (St., A. 342, 256). Bei der Reduktion mit frisch verkupfertem Zinkstaub in Alkohol unter Lichtabschluß entsteht cis-trans-Diphenylbutadien (St., A. 342, 240). Liefert mit Brom in Chloroform oder Schwefelkohlenstoff zwei diastereoisomere Tetrabromide C₅H₅·CHBr·CHBr·CBr:CBr·C₆H₅, die sich bei 197° bezw. bei 157—158° zersetzen (St., A. 342, 243). Addiert 1 und 2 Mol.-Gew. HBr unter Bildung der Verbindungen C₁₆H₁₃Br (S. 677) und C₁₆H₁₄Br₂ (= C₆H₅·CHBr·CHBr·CH·CH·Ch·C₆H₅, feste Modifikation) (S. 645) (St., A. 342, 244; vgl. St., B. 42, 2867). Die Lösung in Eisessig wird beim Vermischen mit konz. Schwefelsäure zunächst blau, dann violettrot mit blauem Dichroismus (St., A. 342, 226).

- b) cis-Form $C_{16}H_{12} = {C_6H_5 \over H} C$: $C \subset C_6H_5$. B. Aus 10 g Diphenyldiacetylen in 200 ccm Alkohol bei ca. 30-stdg. Kochen mit verkupfertem Zinkstaub unter Lichtabschluß (STRAUS, A. 342, 249). Gelbliches Öl; wird in einer Kältemischung fest, schmilzt über 0^6 ; Kp_{12} : $187.5-188^6$ (ST., A. 342, 250). Geht am Licht in trans-Diphenylbutenin (S. 686) über (ST., A. 342, 250). Liefert mit Brom in Schwefelkohlenstoff neben den beiden diastereoisomeren Tetrabromiden C_6H_5 · CHBr· CHBr· CBr: CBr· C_6H_5 , die auch aus trans-a-Diphenylbutenin erhalten werden (s. o.), noch ein drittes Diastereoisomeres vom Schmelzpunkt 135^6 bis 136^6 (ST., A. 342, 251). Liefert mit HBr dieselben Verbindungen $C_{16}H_{13}$ Br und $C_{16}H_{14}$ Br₂ wie trans-Diphenyl-butenin (ST., A. 342, 252).
- 2. Derivat des $a.\delta$ -Diphenyl-butenins $C_{16}H_{12}=C_6H_5\cdot CH:CH:CH:C:C\cdot C_6H_5$ (vgl. No. 1) oder des $a.\delta$ -Diphenyl-butatriens $C_{16}H_{12}=C_6H_5\cdot CH:C:C:CH\cdot C_6H_5$.

Verbindung $C_{16}H_{16}Br_2 = C_6H_5 \cdot CBr : CBr : CBr \cdot C : C \cdot C_8H_5$ oder $C_6H_5 \cdot CBr : C : C \cdot CBr \cdot C_6H_5$ ("Diphenyldiacetylendibromid"). Zur Formulierung vgl. Straus, A. 342, 198. — B. Entsteht in geringer Menge neben Diphenyldiacetylentetrabromid $C_6H_5 \cdot CBr : CBr \cdot CBr \cdot C_8H_5$ aus 5 g Diphenyldiacetylen in 50 ccm CS_2 mit 1,25 ccm Brom in 50 ccm CS_2 bei -10^0 bis -15^0 (Sr., A. 342, 231). — Tiefgelbe Krystalle (aus Essigester). F: 142^0 . — Liefert mit Zinkstaub und Aceton Diphenyldiacetylen zurück. Addiert in CS_2 sofort Brom unter Bildung eines Gemisches von diastereoisomeren Diphenyldiacetylentetrabromiden.

- 3. 1-Phenyl-naphthalin, a-Phenyl-naphthalin $C_{16}H_{12}=C_{10}H_7\cdot C_6H_5$. B. Entsteht neben wenig β -Phenyl-naphthalin bei allmählichem Eintragen von festem Benzoldiazoniumchlorid in geschmolzenes und mit AlCl $_3$ versetztes Naphthalin (Möhlau, Berger, B. 26, 1198); man erwärmt das Produkt mit SnCl $_2$ +HCl, schüttelt mit Benzol, wäscht die Benzollösung mit Wasser, fraktioniert sie dann im Vakuum und trennt die beiden überdestillierten Phenylnaphthaline durch Absaugen im Kältegemisch. Man läßt ein Gemisch von 1-Chlor-naphthalin, Benzol und AlCl $_3$ 12 Stdn. stehen und erhitzt auf dem Wasserbade bis zur Beendigung der HCl-Entwicklung (Chattraway, Soc. 63, 1188). Aus β -Naphthol, Benzol und AlCl $_3$ (Ch., Lewis, Soc. 65, 871). Wachsartig; schmilzt unscharf, ist bei 45° vollständig geschmolzen (Ch.). Kp: 324—325° (Mö., Be.), 336—337° (korr.) (Michael, Bucher, Am. 20, 110). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig (Mö., Be.). Fluoresciert schwach blau (Mö., Be.). Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung (Mö., Be.) oder mit Chromtrioxyd in Eisessig (Mi., Bu.) entsteht o-Benzoyl-benzoesäure. Verwendung zur Herstellung einer celluloidartigen Masse: Rheinische Gummi- und Celluloid-Fabrik, D. R. P. 140480; C. 1903 I, 906.
- 2.3 (?)-Dibrom-1-phenyl-naphthalin $C_{16}H_{10}Br_2 = C_{10}H_5Br_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus 4 g 2.3.4-Tribrom-1-phenyl-naphthalin (s. u.) beim Kochen mit 250 ccm Eisessig und 25 g Zinkstaub (STRAUS, A. 342, 237). Krystalle (aus Alkohol). F: 111–111,5°.
- 2.3.4-Tribrom-1-phenyl-naphthalin $C_{16}H_9Br_3 = C_{10}H_4Br_3 \cdot C_6H_5$. B. Aus 2 g Diphenyldiacetylen in 25 ccm Eisessig beim Eingleßen in überschüssiges Brom unter Kühlung (STRAUS, A. 342, 198, 233; vgl. Holleman, B. 20, 3082). Farblose Krystallkörner (aus Essigester). F: 151° (St.). Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam und Alkohol 1-Phenyl-naphthalin, mit Zinkstaub und Eisessig Dibrom-1-phenyl-naphthalin (s. o.) (St.).
 - 1 oder 2-[4-Nitro-phenyl]-naphthalin $C_{16}H_{11}O_2N = C_{10}H_7 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ s. u. No. 5.
- 4. 2-Phenyl-naphthalin, β -Phenyl-naphthalin $C_{16}H_{12}=C_{10}H_7\cdot C_6H_5$. B. Entsteht neben der 10-fachen Menge α -Phenyl-naphthalin beim Eintragen von festem Benzoldiazoniumehlorid in geschmofzenes und mit AlCl $_3$ versetztes Naphthalin (Möhlau, Berger, B. 26, 1198). Neben Diphenyl und β - β -Dinaphthyl beim Überleiten eines Gemenges von Brombenzol und überschüssigem Naphthalin über glühenden Natronkalk (Smith, B. 12, 2050). Bei 12-stdg. Kochen von 1 Mol.-Gew. β -Chlor-naphthalin mit 1 1 / $_4$ Mol.-Gew. Chlor-benzol, Xylol, Natrium und (1 / $_2$) vom Gewicht des $C_{10}H_7$ Cl) trockenem Essigester (Chattaway, Lewis, Soc. 65, 871). Beim Erhitzen von Chrysochinon mit Natronkalk (Graebe,

B. 6, 66; E. SCHMIDT, J. pr. [2] 9, 285) im Vakuum (BAMBERGER, CHATTAWAY, B. 26, 1748). Beim Erhitzen von Chrysensaure mit der 10-fachen Menge Kalkhydrat unter höchstens 40 Beim Erhitzen von Chrysensaure mit der 10-tachen Menge Kaiknydrat unter nochstens 40 bis 50 mm Druck (BA., Ch.). Beim Erhitzen von a-Oxy-\$\text{-phenyl-propionsäure} mit verdünnter Schwefelsäure auf 200\(^0\) (Erlenmeyer, \$B. 13, 304; v. Miller, Rohde, \$B. 23, 1078 Anm.). Bei kurzem Kochen von Phenylglykol C\(^0\) (\(^0\) + \cap CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH\) mit verdünnter Schwefelsäure (Breuer, Zincke, \$B. 11, 1404; \$A. 226, 23; \$Z., \$A. 240, 137). Aus Phenylacetaldehyd beim Kochen mit Schwefelsäure, die mit dem gleichen Volumen Wasser verdünnt ist (Br., \$Z., \$B. 11, 1402; \$A. 226, 48; \$Z., \$A. 240, 137; vgl. Volhard, \$A. 296, 29\) oder bei 3-stdg. Erhitzen von 1 Tl. Aldehyd mit 2 Tln. Salzsäure und 30 Tln. Wasser auf 170—180\(^0\) (Auwers, \$Kry = \(^0\) 29 2010\(^0\). Roi 5-stdg Kochen des 3-Phenyl-gumarans mit der 10-fachen Menge Keil, B. 36, 3910). Bei 5-stdg. Kochen des 3-Phenyl-cumarans mit der 10-fachen Menge Jodwasserstoffsäure (D: 1,7); daneben entstehen Phenol und ein Phenol C₁₄H₁₄O (s. bei 3-Phenyl-cumaran, Syst. No. 2370) (Stoermer, Reuter, B. 36, 3985; St., Kippe, B. 36, 4008). Aus \(\omega\)-Phenoxy-styrol und Jodwasserstoffsäure (St., Ki., B. 36, 4010). — Scheint einen Bestandteil des Steinkohlenteers zu bilden (Fittig, B. 5, 806). — Darst. Man läßt ein Gemisch aus gleichen Mengen Brombenzol und Naphthalin in eine mit Bimsstein gefüllte Röhre tropfen, die auf Hellrotglut erhitzt ist, fraktioniert das Destillat, wäscht es mit siedendem Petroläther und nimmt das Phenylnaphthalin in kochendem, verdünntem Alkohol auf, wobei β.β-Dinaphthyl zurückbleibt (SMITH, TAKAMATSU, Soc. 39, 547). Man mischt, ohne abzukühlen, 80 g H₂SO₄ mit 34 g Wasser und gießt die heiße Säure in die Lösung von 5 g Phenylglykol in 10 g Wasser; das Gemisch wird einige Minuten lang gekocht, dann in Wasser geglykol in 10 g Wasser; das Gemisch wird einige Minuten lang gekocht, dann in Wasser gegossen und der gebildete Niederschlag wiederholt aus Alkohol umkrystallisiert (ZINCKE, Breuer, A. 226, 24). — Blättchen (aus Alkohol). F: 101—101,5° (Br., Z., B. 11, 1404; A. 226, 25), 101—102° (Sm., T.; Mö., Br.; Vo.; St., Kl.), 101,5° (Ch., L.), 102—102,5° (Bam, Ch.). Sublimierbar (Sm.; Sm., T.). Kp: 345—346° (korr.) (Br., Z., B. 11, 1404; A. 226, 25; Ch., L.), 346—347° (Vo.). Mit Wasserdämpfen flüchtig (Br., Z., B. 11, 1404; Mö., Br.; Ch., L.). Leicht löslich in Benzol und Eisessig (Z., Br., A. 226, 25; Mö., Br.), weniger leicht in heißem Alkohol, Äther, Chloroform (Ch., L.). Die Krystalle des 2-Phenylnaphthalins besitzen eine blaue Fluorescenz (Sm.; Sm., T.). Die Dämpfe riechen pomeranzenähnlich (Sm.). — Chromsäure und Essigsäure wird aber leicht 2-Phenyl-naphthochinon (1.4) (Syst. No. 682) erhalten (Br., Z.; Z., Br., vgl. Vo.). Einw. von rauchender Salpetersäure: E. Schmidt, J. pr. [2] 9, 286. Brom wirkt substituierend (Z., Br., A. 226, 27; Sm., T.). — Verwendung zur Herstellung einer celluloidähnlichen Masse: Rheinische Gummi- und Celluloid-Fabrik, D. R. P. 140480; C. 1903 I, 906.

- 1 oder 2-[4-Nitro-phenyl]-naphthalin $C_{16}H_{11}O_2N = C_{10}H_7 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ s. u. Nr. 5.
- 5. Derivat des 1-Phenyl-naphthalins oder des 2-Phenyl-naphthalins C18H12= $C_{10}H_7 \cdot C_6H_5$.
- 1- oder 2-[4-Nitro-phenyl]-naphthalin $C_{16}H_{11}O_2N=C_{10}H_7\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Bei allmählichem Eintragen von Eisessig in das Gemisch aus p-Nitro-isodiazobenzol-natrium und geschmolzenem Naphthalin (KÜHLING, B. 29, 168). - Hellorangefarbene Nädelchen (aus Alkohol). F: 129°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Äther.
 - 3-Benzal-inden, 3-Benzyliden-inden $C_{16}H_{12} = C_6H_4$ C: $CH \cdot C_6H_5$ CH

 chapter 1-[a-Oxy-henzyll-2-henzyllinder CS of No. 2007. B. Ent-

steht neben 1-[a-Oxy-benzyl]-3-benzal-inden (Syst. No. 546) aus Benzaldehyd und Inden (S. 515) durch methylalkoholisches Kali (THIELE, B. 33, 3398). — Gelbe Blätter (aus Alkohol). F: 88°; löslich in viel konz. Schwefelsäure mit gelbstichig-grüner Farbe (TH.). — Wird durch Aluminiumamalgam in wäßr. Äther zu 1-Benzyl-inden (S. 678) reduziert (Th., BÜHNER, A. 347, 260).

7. Derivat eines Dihydropyrens C₁₆H₁₂.

Dibrompyrendibromid C₁₈H₈Br₄. B. Man setzt Pyren einer längeren Einw. von Bromdämpfen aus (Graebe, A. 158, 294). — Gelbliche Nadeln (aus Nitrobenzol). Fast unlöslich in Alkohol, Ather und Benzol; ziemlich reichlich löslich in Nitrobenzol und Anilin.

8. "m-Dimethylanthra-
cylen"
$$C_{16}H_{12} =$$

CH₂

8. "m-Dimethylanthra-
cylen" $C_{16}H_{12} =$

CH₃

B. Bei 6-stdg, Kochen von 5 g
1.3-Dimethyl-anthrachinon mit 30 g
Zinkstaub und 200 ccm konz. wäßr.
Ammoniak unter Zusatz von ammoniakalischer Kupfercarbonatlösung
(Elbs, J. pr. [2] 41, 15). — Blätt-

chen. F: 85°. Leicht löslich in Eisessig, ziemlich schwer in kaltem Alkohol. — Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

Dibromderivat $C_{16}H_{10}Br_2$. B. Durch Einw. von Brom auf eine Lösung von "m-Dimethylanthracylen" in CS_2 (Elbs, J. pr. [2] 41, 19). — Schwefelgelbe Prismen. F: 175° (Zers.). Leicht löslich in CS_2 , Aceton, etwas schwerer in Äther, noch schwerer in Alkohol. — Zersetzt sich an der Luft, namentlich im Licht, unter Entwicklung von HBr. Nur die Hälfte des Bromgehalts wird leicht verdrängt, der Rest ist sehr fest gebunden. Scheint beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,1) auf 240° Anthrachinon-dicarbonsäure-(1.3) zu liefern.

9. "p-Dimethylanthra-
$$CH_{2}$$
cylen" $C_{16}H_{12} =$

$$CH_{3}$$

- B. Beim Behandeln von 1.4-Dimethylanthrachinon mit Zinkstaub und konz. wäßr. Ammoniak, wie bei No. 8 (S. 688)
 (?) (Elbs, J. pr. [2] 41, 28). Hellgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 63°. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 10. Kohlenwasserstoff $C_{16}H_{12}$ (vielleicht $C_6H_4 < CH: CH > C_6H_4$). B. Bei der Einw. von Natrium auf ein Gemisch von m-Xylylen-dibromid und Brombenzol (Pellegrin, R. 18, 462). Nadeln (aus Alkohol-Ather). F: 191°. Kp_{12} : 260°. Sehr leicht löslich in Ather, schwerer in Alkohol, Benzol und Schwefelkohlenstoff. Addiert Brom.
- 11. Pseudophenanthren C₁₈H₁₂. Darst. Wurde aus einem aus Steinkohlenteer dargestellten Rohanthracen erhalten (Zeidler, A. 191, 288, 295). Das acridinfreie Rohanthracen wurde mit Essigäther extrahiert, die filtrierte Lösung verdunstet und der Rückstand erst mit 40-grädigem Alkohol und dann mit Benzol erwärmt; der darin nach dem Erkalten ungelöste Rückstand wurde mit einer unzureichenden Menge heißem Benzol behandelt, die filtrierte Benzollösung mit einer heiß gesättigten Lösung von Pikrinsäure in Benzol versetzt, die zuerst ausfallenden Krystallisationen mit Ammoniak zerlegt, der Kohlenwasserstoff in Alkohol gelöst und kalt mit Pikrinsäure gefällt; die so erhaltene Verbindung mit Pikrinsäure gab nach Zersetzung durch Ammoniak den reinen Kohlenwasserstoff. Glänzende, nicht fluorescierende Blätter. F: 115°. Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ und Eisessig ein gelbes Chinon, das bei 170° schmilzt, sehr schlecht sublimiert und in Alkohol und besonders in Benzol, schon in der Kälte, sehr löslich ist. Ver bind ung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 12. Kohlenwasserstoff C₁₆H₁₂¹) aus Carminsäure (Syst. No. 4866). B. Beim Erhitzen von Ruficoccin C₁₆H₁₀O₆ (Syst. No. 4866) mit Zinkstaub oder durch gleiche Behandlung des Niederschlags, der entsteht, wenn die bei der Darstellung von Ruficoccin als Nebenprodukt auftretende Verbindung C₃₂H₂₀O₁₃ (?) (Syst. No. 4866) 5—6 Stdn. mit wäßr. Barythydrat auf 180° erhitzt und der Rohrinhalt mit Salzsäure versetzt wird (LIEBERMANN, VAN DORP, A. 163, 112). Beim Glühen von Carminsäure oder Coccinin (Syst. No. 4866) mit Zinkstaub (Fürth, B. 16, 2169). Farblose Blättchen. Sublimiert wie Anthracen (L., v. D.). F: 183—188° (L., v. D.), 186° (F.). In Äther, Alkohol und Benzol viel leichter löslich als Anthracen (L., v. D.). Gibt beim Kochen mit CrO₃ und Eisessig ein Chinon, das in hellgelben Nadeln sublimiert und bei 250° schmilzt (L., v. D.). Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

3. Kohlenwasserstoffe $C_{17}H_{14}$.

1. 1.3-Diphenyl-cyclopentadien-(1.3) $C_{17}H_{14} = \frac{C_6H_5 \cdot C - CH}{HC - CH_2}C \cdot C_6H_5$. B. Aus 1-Phenyl-cyclopenten-(1)-on-(3) und Phenylmagnesiumbromid in Ather (Borsche, Menz, B. 41, 209). — Geibliche Nadeln (aus heißem Alkohol). F: 156°. Löslich in Essigester und Benzol, sonst schwer löslich. Die Lösungen zeigen stark blaue Fluorescenz. Die rote Lösung in Schwefelsäure fluoresciert intensiv dunkelblau; sie wird durch Wasser grün und scheidet bei weiterem Verdünnen den Kohlenwasserstoff ab. Dieser färbt sich mit trocknem Chlorwasserstoff zunächst grün, dann rotbraun und zerfließt. Die äther. Lösung gibt mit FeCl₃ einen schwarzbraunen Niederschlag.

2. 1-Benzyl-naphthalin, α -Benzyl-naphthalin, Phenyl- α -naphthyl-methan $C_{17}H_{14}=C_{10}H_7\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Beim Erwärmen eines Gemenges von Benzylchlorid und Naphthalin mit Zinkstaub (Frote, C. r. 76, 639; J. 1873, 390). Beim Destillieren von Phenyl-

^{&#}x27;) Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Auflage dieses Handbuches [1. I. 1910] wurde dieser Koblenwasserstoff als Gemisch von Anthracen und α -Methyl-anthracen erkannt (DIMEOTH, A. 399, 9, 34).

a-naphthyl-carbinol oder von Phenyl-di-a-naphthyl-carbinol (C₁₀H₇)₂CH(OH)·C₆H₅ mit Zinkstaub (Elbs, Steinicke, J. pr. [2] **35**, 504). Entsteht neben Phenyl-di-a-naphthyl-benzoylmethan beim Behandeln von Phenyl-a-naphthyl-keton mit Zink und alkoh. Salzsäure (E., St.). — Darst. Man übergießt ein Gemisch von 20 Tln. Zinkstaub und 140 Tln. Naphthalin mit 100 Tln. Benzylchlorid, befördert den Eintritt der Reaktion durch gelindes Erwärmen und destilliert das erhaltene Öl; was über 310° übergeht, wird abgepreßt, wiederum destilliert und das bei 340—350° Siedende für sich gesammelt, abgepreßt und aus Alkohol-Äther oder aus Alkohol-Schwefelkohlenstoff umkrystallisiert (Mrquel, Bl. [2] **26**, 2). Man erhitzt 200 g Naphthalin mit 100 g Benzylchlorid und 50 g geschmolzenem und gepulvertem ZnCl₂ 1½ Stdn. auf 125°, gießt die flüssige Masse ab, destilliert sie und krystallisiert aus siedendem Alkohol; von dem in sehr geringer Menge mitentstandenem β-Isomeren trennt man das α-Benzylnaphthalin mittels eines feinen Siebes, auf dem das gröber krystallisierende β-Isomere zurückbleibt; schließlich krystallisiert man nochmals aus Alkohol um (Roux, A. ch. [6] 12, 326). — Krystallisiert aus Alkohol in Blättchen (R.), aus anderen Lösungsmitteln (Ather, Petrofäther) in Prismen (M.; R.). F: 58,5° (E., St.), 58,6° (M.), 59° (R.). Kp: 350° (R.). D¹?: 1,166 (M.); D°: 1,165° (R.). Löslich in 60 Tln. Alkohol bei 15° (R.). Löslich in 30 Tln. kochendem Alkohol, in 2 Tln. kaltem Äther oder CS₂ (M.). Löslich in Chloroform, Benzol (M.; R.). — Beim Durchleiten durch ein glühendes Rohr entsteht Isochrysofluoren (S. 695) (Graßer, B. 27, 953). Bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch entsteht Benzoesäure (R.). Liefert bei der Oxydation mit verdünnter Salpetersäure Phenyl-α-naphthyl-keton (R.). — Verwendung zur Darstellung einer celluloidähnlichen Masse: Rheinische Gummi- u. Celluloid-Fabrik, D. R. P. 140480; C. 1903 I, 906. — Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

x-Brom-[a-benzyl-naphthalin] $C_{17}H_{13}Br$. B. Durch Eintragen von Brom in eine Lösung von a-Benzyl-naphthalin in CS_2 (MIQUEL, Bl. [2] **26**, 4). — Sirupförmig.

x.x.x-Trinitro-[a-benzyl-naphthalin] $C_{17}H_{11}O_8N_3 = C_{17}H_{11}(NO_2)_3$. B. Durch Eintragen von a-Benzyl-naphthalin in rauchende Salpetersäure unter Kühlung (MIQUEL, Bl. [2] 26, 5). — Amorph. Löslich in Äther und Essigsäure.

- 3. 2-Benzyl-naphthalin, β-Benzyl-naphthalin, Phenyl-β-naphthyl-methan $C_{17}H_{14} = C_{10}H_7$; $CH_2 \cdot C_6H_5$. Darst. Man erhitzt ein Gemisch aus 2 Tln. Naphthalin und 1 Tl. Benzylchlorid eine Stunde auf 160° und trägt AlCl₃ in sehr kleinen Anteilen ein (Roux, A. ch. [6] 12, 326); man gießt das Reaktionsgemisch in heißes Wasser, trocknet und destilliert die erstarrte Masse, die neben den beiden Benzylnaphthalinen stets Dinaphthyl enthält (Vincent, Roux, Bl. [2] 40, 165), und trennt vom α-Benzyl-naphthalin durch zweimalige Krystallisation des Destillats aus siedendem Alkohol. Prismen (aus Alkohol); monoklin; F: 35,5°; Kp: 350°; D°: 1,176; löslich bei 15° in 44 Tln. gewöhnlichem Alkohol; sehr leicht löslich in Benzol und siedendem Alkohol (Roux). Beim Durchleiten durch ein glühendes Rohr entsteht Chrysofluoren (S. 695) (Graeb, B. 27, 954). β-Benzyl-naphthalin liefert bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure Phenyl-β-naphthyl-keton und bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch Benzoesäure (Roux). Verwendung zur Darstellung einer celluloid-ähnlichen Masse: Rheinische Gummi- u. Celluloid-Fabrik, D. R. P. 140480; C. 1903 I, 906. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 4. 1-Methyl-3-benzyliden-inden, 1-Methyl-3-benzal-inden $C_{17}H_{14} = C_6H_4$ C_6H_5 . B. Aus 1 Methyl-inden (S. 520) und Benzaldehyd in Gegenwart von methylalkoholischem Kali (Thiele, Bühner, A. 347, 265). Krystalle (aus Methylalkohol). F: 43—44°. Gibt mit Aluminiumamalgam ein farbloses Öl, wahrscheinlich Methyl-benzylinden. Färbt sich mit konz. Schwefelsäure rotviolett.
- 5. "Trimethylanthracylen" $C_{17}H_{14} = C_6H_4$ $C_{17}H_{14} = C_6H_4$ (?). B. Bei 6-stdg. Kochen von 5 g 1.2.4-Trimethyl-anthrachinon und 30 g Zinkstaub mit 200 ccm konz. wäßr. Ammoniak unter Zusatz von ammoniakalischer Kupfercarbonatlösung (ELBs, J. pr. [2] 41, 124). Blättchen (aus Alkohol). F: 64°. Ver bin dung mit Pikrinsä ure s. Syst. No. 523. Dibromderivat C.-H.-Bra. Weingelbe Prismen (aus Schwefelkohlenstoff) (ELBs. J. pr.

Dibromderivat $C_{17}H_{12}Br_2$. Weingelbe Prismen (aus Schwefelkohlenstoff) (Elbs, J. pr. [2] 41, 125). F: 105° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol. — Verliert leicht HBr.

6. Kohlenwasserstoff C₁₇H₁₄ von ungewisser Konstitution. B. Man läßt sehr langsam 2 Mol. Gew. Brom in 1 Mol. Gew. siedendes Cumol tropfen, saugt darauf durch die unter Rückfluß siedende Flüssigkeit einen ziemlich langsamen Strom trockner Luft, bis die HBr-Entwicklung aufgehört hat, und fraktioniert im Vakuum (BOEDTKER, Bl. [3] 25, 849). — Weiße geruchlose Blättehen (sublimiert). F: 211° (korr.). Sublimiert sehr leicht. Kp: oberhalb 300°. Ist mit Wasserdämpfen nicht flüchtig. Leicht löslich in Schwefelkohlen-

stoff, ziemlich in Benzol, Chloroform und Äther, schwer in Eisessig, unlöslich in Alkohol. — Addiert in Schwefelkohlenstofflösung weder Brom noch Jod, wird in Eisessiglösung durch ${\rm CrO_3}$ nicht merklich angegriffen, enthält also keine Doppelbindung.

4. Kohlenwasserstoffe $C_{18}H_{16}$

2. Diphenylfulvendihydrid C₁₈H₁₆. Struktur des Kohlenstoffskeletts:

$$C-C$$
 $C-C$ $C-C$ $C-C$ $C-C$ $C-C$ $C-C$ $C-C$ $C-C$ $C-C$ C

Dibromderivat $C_{18}H_{14}Br_2$. B. Aus ω . ω -Diphenyl-fulven (S. 696) in Äther mit der berechneten Menge Bromwasser (Thiele, Balhorn, A. 348, 13). — Schwach gelbliche Täfelchen (aus Äther). F: $102-102.5^{\circ}$. Sehr leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln, außer in Petroläther. Zersetzt sich an der Luft unter Dunkelfärbung. — Wird durch Aluminiumamalgam zu Diphenylfulven reduziert. Addiert 2 At.-Gew. Brom.

- 3. 1-Phenäthyl-naphthalin, d-Phenyl- β -[naphthyl-(1)]-āthan, Benzyl-a-naphthyl-methan $C_{18}H_{16}=C_{10}H_7\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Beim Erhitzen von Benzyl-a-naphthyl-keton mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf $150-160^{\circ}$ (Graebe, Bungener, B. 12, 1078). Geht beim Durchleiten durch ein glühendes Rohr in Chrysen $C_{18}H_{12}$ über.
- 4. 2-Methyl-7-p-tolyl-naphthalin $C_{18}H_{16}=CH_3\cdot C_{10}H_6\cdot C_8H_4\cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Auwers, Keil, B. 36, 3904. B. Durch zweimaliges, je einen Tag langes Erhitzen von 4^2 -Pichlor-1-methyl-4-äthyl-benzol mit Wasser auf $170-180^6$ im Einschlußrohr (A., K., B. 36, 1873). Durch Erhitzen von 4^2 -Chlor-(oder Brom)-1-methyl-4-vinyl-benzol mit Wasser auf $170-180^6$ (A., K., B. 36, 3909). Farblose Blättchen (aus Petroläther). F: $140-141^6$; leicht löslich in heißem Ligroin, Eisessig und Benzol, mäßig in heißem Alkohol, Äther und Aceton, schwer in Petroläther und Methylalkohol (A., K., B. 36, 1873).

5. Kohlenwasserstoffe $C_{19}H_{18}$.

- 1. β -Methyl-a. ζ -diphenyl-a. γ . ϵ -hexatrien $C_{19}H_{18}=C_{0}H_{\zeta}$ ·CH:CH:CH:CH:C(CH₃): CH·C₆H₅. B. Aus Cinnamal-aceton und Benzylmagnesiumchlorid (BAUER, B. 38, 690). Schwach blau fluorescierende Blättchen (aus Alkohol). F: 115—116°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform.
- 2. β -Methyl- γ - ζ -diphenyl- α - γ - ε -hexatrien $C_{19}H_{18}=C_6H_5\cdot CH:CH:CH:C(C_0H_5)\cdot C(CH_3):CH_2$. B. Man setzt Methylmagnesiumjodid mit a-Phenyl-cinnamalessigsäuremethylester in siedendem Ather um, zersetzt in der üblichen Weise und destilliert das Reaktionsprodukt unter vermindertem Druck (Reimer, Reinolds, Am. 40, 443). Krystalle (aus Eisessig). F: 97—98°. Leicht löslich in Ather, Chloroform, Benzol, löslich in Ligroin, Eisessig, heißem Alkohol, fast unlöslich in kaltem Alkohol.

6. Kohlenwasserstoffe $C_{20}H_{20}$.

1. 1-Äthyliden-3.5-diphenyl-cyclohexen-(2) $C_{20}H_{20} = H_2C \xrightarrow{C(C_0H_5)} \xrightarrow{CH} \xrightarrow{C:CH \cdot CH_3}$. B. Entsteht neben l-Äthyl-1.3-diphenyl-cyclohexanon-(5) (Syst. No. 654) bei der Einw. von überschüssigem Äthylmagnesiumbromid auf 1.3-Diphenyl-cyclohexen-(3)-on-(5) (Kohler, Am. 37, 388). — Kp_{22} : 152°. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in Aceton die β -Phenyl- γ -benzoyl-buttersäure.

2. 9-Phenyl-hexahydroanthracen, 9-Phenyl-anthracenhexahydrid $C_{20}H_{20}=C_0H_{10}{C(C_6H_5)\choose CH}C_6H_4$. B. Aus Hexahydroanthron (Syst. No. 648) und Phenyl-magnesiumbromid nach Grignard (Godchot, A. ch. [8] 12, 520). — Grünlichgelbes Öl. Krystallisiert bei -20° noch nicht. Kp₁₅: 235°. Leicht löslich in Äther und Benzol. Die Lösungen fluorescieren blau.

3. 1.2-Diphenyl-tricyclooctan $C_{20}H_{20} = \frac{H_2C \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot C_0H_5}{H_2C \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot C_0H_5}$. Zur Konstitution vgl.: Willstätter, Veraguth, B. 38, 1976; Döbner, B. 40, 146; Dö., G. Schmidt, B. 40, 148. — B. Entsteht neben anderen Produkten durch Erhitzen von Cinnamalessigsäure (Dö., B. 35, 2137) oder von Allocinnamalessigsäure (Syst. No. 950) (Dö., Staudinger, B. 36, 4322) mit der 3-fachen Menge entwässertem Bariumhydroxyd. Durch Erhitzen von Cinnamalmalonsäure (F: 208°) oder von 2.4-Diphenyl-cyclobutan-1.3-bis-[methylenmalon- $C_6H_5 \cdot CH - CH \cdot CH \cdot C(CO_2H)_2$ (F: ca. 178°) (Syst. No. 1032) mit der 4-fachen

säure] (HO₂C)₂C:CH·CH—CH·C₆H₅ (F: ca. 178°) (Syst. No. 1032) mit der 4-fachen Menge Ba(OH)₂ (Dö., Sch.). — Gelbgrünes, blau fluorescierendes Öl von angenehmem Geruch. Kp₁₀₋₁₂: 204—206° (Dö., St.). D¹⁶⁻³: 1,018 (Dö., B. 35, 2137). — Brom wird nicht addiert (Dö., B. 40, 150), dagegen wirkt es ohne Verdünnungsmittel auf den Kohlenwasserstoff unter HBr-Entwicklung ein (Dö., St.). Wird von Kaliumpermanganat nicht angegriffen (Dö. B. 40, 150).

stoff unter HBr-Entwickiung c..., griffen (Dö., B. 40, 150).

4. Bis-[phenylbutadien] C₂₀H₂₀. C₆H₅·CH·CH·CH₂ oder

C₆H₅·CH:CH·CH·CH·CH₂ oder

CH₂

CH₂

CH₂

CH₂

CH₂

CH₂

CH₃

CH₄

CH₂

CH₄

(RIBER, B. 37, 2273). — B. Aus a-Phenyl-a.y-butadien durch 3-stdg. Erhitzen auf 250^o (Liebermann, Riber, B. 35, 2697) oder durch Erhitzen auf 150—155^o im Wasserstoffstrome und nachfolgende Destillation im Vakuum (R.) oder durch Kochen mit Pyridin (von der Heide, B. 37, 2103). Bei der Destillation von Allociunamalessigsäure (Syst. No. 950) mit Chinolin (Döbner, Staudinger, B. 36, 4325). — Heligelbes Öl. Erstarrt nicht in einer Kältemischung (D., St.). Kp₁₀: 221^o (L., R.), 217—220^o (D., St.); Kp₁₀: 205^o (v. d. H.). D²⁰: 1,0325 (L., R.). n²⁰: 1,6016 (L., R.). — Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in Acetonlösung Benzoesäure und 4-Phenyl-cyclobutan-tricarbonsäure-(1.2.3) (R.). Mit Brom in Chloroform oder CS₂ entsteht die Verbindung C₂₀H₁₉Br₃ (s. u.) (D., St.; R.).

Verbindung C₂₀H₁₀Br₃. B. Aus Bis-[phenylbutadien] und Brom in Chloroform (Döbner, Staudinger, B. 36, 4325) oder CS₂ (Riiber, B. 37, 2276). — Nadeln (aus heißem Benzol oder Chloroform). F: 223° (Zers.) (R.), 213—214° (D., St.), 203—204° (v. d. Heider, B. 37, 2103). Kaum löslich in Wasser, sehr wenig in Äther, Eisessig, schwer in siedendem Alkohol, Aceton, hochsiedendem Ligroin, löslich in siedendem Benzol und Chloroform (R.).

7. 9-Benzyl-hexahydroanthracen, 9-Benzyl-anthracenhexahydrid $C_{21}H_{22} = C_8H_{10} \begin{cases} C(CH_2 \cdot C_6H_5) \\ CH \end{cases}$ C₆H₄. B. Aus Benzyloktahydroanthranol $C_{6H_{10}} \begin{pmatrix} CH(CH_2 \cdot C_6H_5) \\ CH(CH) \end{pmatrix} C_6H_4 \text{ beim Destillieren, oder besser durch 1-stdg. Erhitzen mit entwässertem Kaliumdisulfat (Godchor, Bl. [4] 1, 125; A. ch. [8] 12, 514). Aus Benzylmagnesiumchlorid und Hexahydroanthron (Syst. No. 648) nach Grienard (G., Bl. [4] 1, 127; A. ch. [8] 12, 517). — Flüssig. Erstarrt bei —20° noch nicht. Kp₂₀: 255—258°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Benzol, Äther mit blauer Fluorescenz. — Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.$

8. 9.10-Diisoamyliden-9.10-dihydro-anthracen, 9.10-Diisoamyliden-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{24}H_{28} = C_6H_4 \underbrace{C(:C_5H_{10})}_{C(:C_5H_{10})} C_6H_4$. B. Aus 9.10-Dioxy-9.10-diisoamyl-anthracen-dihydrid-(9.10) in Eisessig durch konz. Schwefelsäure (JÜNGERMANN, B. 38, 2872). — Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 103—108°. Löslich in organischen Lösungsmitteln mit blauer Fluorescenz. Beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure entsteht Diisoamylanthracen.

9. Pertusaren $C_{60}H_{100}$. V. In Pertusaria communis, neben Pertusarin $C_{30}H_{50}O_2$ (Syst. No. 4864), Pertusaridin [atlasglänzende Blätter; F: 242°], Pertusarsäure und Cetrarsäure (Syst. No. 4864) (Hesse, J. pr. [2] 58, 505). — Blättchen (aus heißem Chloroform). F: 286°. Destilliert anscheinend unzersetzt. Ziemlich löslich in heißem Chloroform, sonst kaum löslich. Unlöslich in Alkalien und Säuren.

M. Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-22}$.

1. Kohlenwasserstoffe $C_{16}H_{10}$.

1. Diphenyl-butadiin, Diphenyldiacetylen C₁₆H₁₀ = C₆H₅·C:C·C:C·C₆H₅. B. Aus Phenylacetylen-Kupfer beim Schütteln mit Luft in Gegenwart von alkoh. Ammoniak (Glaser, A. 154, 159). Beim Schütteln von Phenylacetylen-Kupfer mit einer alkal. Ferricyankaliumlösung (BAEYER, LANDSBERG, B. 15, 57). Durch Einw. von trocknem Saierstoff auf Phenylacetylenylmagnesiumbromid C_cH₅·C:C·MgBr (Moureu, A. ch. [8] 7, 545). — Darst. Man verreibt 20 g Phenylacetylen-Kupfer mit 80 g Ferricyankalium, 12,5 g KOH und 250 ccm Wasser, saugt den entstandenen Niederschlag ab, wäscht ihn und extrahiert ihn noch feucht viermal mit heißem Aceton (Straus. A. 342, 224). Man erwärmt 30 g phenylpropiolsaures Kupfer mit 100 ccm Pyridin gelinde auf dem Wasserbade, gibt nach ⁸/₄·stdg. Stehen auf dem Wasserbade Ather hinzu, filtriert die Lösung vom gleichzeitig entstandenen Phenylacetylen-Kupfer ab, befreit das äther. Filtrat vom Pyridin, trocknet die Lösung und verdampft den Äther (St., A. 342, 224). Unreines Diphenylbutadiin wird am besten aus Eisessig, reineres aus Methylalkohol umkrystallisiert (St., A. 342, 224). — Nadeln (aus 50% igem Alkohol); F: 88% (Holleman, B. 20, 3081), 87% (M., A. ch. [8] 7, 545), 86—87% (St.). Leicht löslich in Alkohol und Äther (G.). Molekular-Refraktion in Benzollösung: M., C. r. 141, 894; Bl. [3] 35, 38; A. ch. [8] 7, 545). — Gibt bei der Einw. von Natriumamalgam auf die alkoh. Lösung a.δ-Diphenyl-β-butylen (St.). Liefert beim Erhitzen mit frisch verkupfertem Zinkstaub in Alkohol unter Lichtabschluß je nach der Länge des Erhitzens cis-a.δ-Diphenyl-butenin (S. 687) oder cis-cis-a.δ-Diphenyl-a.γ-butadien (S. 676) (St.). Liefert mit Brom je nach seiner Menge, Verdünnung und der Art des Lösungsmittels ein Dibromid (S. 687), ein Gemenge diastereoisomerer Tetrabromide (S. 677) oder 2.3.4-Tribrom-1-phenyl-naphthalin (S. 687) (St.). Wird von konz. Schwefelsäure in gelinder Wärme verkohlt (G.).

Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

Phenyl-[2-nitro-phenyl]-butadiin, Phenyl-[2-nitro-phenyl]-diacetylen $C_{16}H_9O_2N$ = $O_9N\cdot C_6H_4\cdot C:C\cdot C:C\cdot C_6H_5$. B. Man löst 2-Nitro-phenyl-acetylen und Phenylacetylen in Alkohol, fällt die Lösung mit ammoniakalischer Kupferchlorürlösung und behandelt den Niederschlag mit Kalilauge und Kaliumferrieyanid (Baeyer, Landsbeeg, B. 15, 58). — Gelbe Blättehen (aus Alkohol). Sintert bei 1450 und schmilzt bei 154—1550. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Äther, sehr leicht in CHCl3. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit braunroter Farbe; Wasser fällt aus dieser Lösung eine rote amorphe Masse, die sich nicht in Indigo oder eine verwandte Substanz überführen läßt.

Bis-[2-nitro-phenyl]-butadiin, Bis-[2-nitro-phenyl]-diacetylen $C_{16}H_8O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot C:C\cdot C:C\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Man oxydiert die feuchte Kupferverbindung von 1 Tl. 2-Nitro-phenyl-acetylen mit einer Lösung von 2,25 Tln. Kaliumferricyanid und 0,38 Tln. KOH in 9 Tln. Wasser (Baeyer, B. 15, 51; Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 19266; Frdl. 1, 136). — Goldgelbe Nadeln (aus CHCl₃). Schmilzt unter Zersetzung bei 212° (B.). Fast unlöslich in kaltem Alkohol und Äther, sehr schwer löslich in heißem Alkohol, löslich in CHCl₃ und Nitrobenzol (B.). — Wird von Schwefelsäure in das Isatogen (Syst. No. 4641) umgelagert (B.). Wird von Schwefelammonium- oder alkalischer Disulfitlösung selbst beim Kochen nicht angegriffen (B.). Mit Eisenvitriol und konz. Schwefelsäure tritt Reduktion zu Indoin $C_{32}H_{20}O_5N_4$ (Syst. No. 950) ein (B.; Bad. Anilin- u. Sodaf.).

Zur Konstitution vgl.: BAMBERGER, PHILIP, A. 240, 158; GOLDSCHMIEDT, A. 351, 229.—B. Entsteht neben anderen Kohlenwasserstoffen bei der Verhüttung (Destillation) der Ouecksilbererze von Idria, findet sich daher im Stuppe

Quecksilbererze von Idria, findet sich daher im "Stupp" (Go., B. 10, 2027) und im "Stuppfett" (Go., M. v. Schmidt, M. 2, 7; Ba., Ph., A. 240, 160). [Über die Zusammensetzung des Stuppfetts s. Go., v. Sch.] Entsteht bei der Destillation der Steinkohle und findet sich neben Chrysen C₁₈H₁₂ in den letzten Anteilen, welche bei der Destillation des Steinkohlenteers bis zur Koksbildung übergehen (Graebe, A. 158, 285). Bei der destruktiven Destillation von Braunkohlenteeröl (Schultz, Würth, C. 1905 I, 1444). Aus Thebenol (Syst. No. 2407) durch Destillation über Zinkstaub oder Behandlung mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor (Freund, Michaelis, B. 30, 1357, 1383). Neben Thebenidin durch Destillieren von Thebenin (Syst. No. 1870) im Wasserstoffstrom über Zinkstaub (Vongebichten, B. 34, 768). — Dark. Man behandelt die festen Kohlenwasserstoffe, die aus den höchstsiedenden Anteilen des Steinkohlenteers gewonnen werden, mit Schwefelkohlenstoff, welcher Pyren aufnimmt und das Chrysen zurückläßt. Man verdunstet den CS₂, löst den Rückstand in Alkohol und versetzt die kalte Lösung mit einer kalten alkoh. Pikrinsäurelösung. Es scheidet sich das Pyrenpikrat aus. Man filtriert es ab, wäscht es mit Alkohol, zerlegt es

durch Erwärmen mit $\mathrm{NH_3}$ und krystallisiert den Kohlenwasserstoff nach dem Waschen mit Wasser wiederholt aus Alkohol um (Gr.). — Hellgelbe Tafeln oder Blättchen durch Krystallisieren aus Lösungsmitteln oder durch Sublimation (Go., A. 351, 225). Monoklin prismatisch (Hintz, B. 10, 2143; Brugnatelli, A. 240, 164; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 437). F: 149–150° (Go., A. 351, 225), 148–149° (H.). Sublimierbar (Gr.; Go., A. 351, 225). Siedet unzersetzt weit oberhalb 360° (Gr.). 100 Tle. absoluter Alkohol lösen bei 16° 1,37 Tle. und bei Siedehitze 3,08 Tle.; 100 Tle. Toluol lösen bei 18° 16,54 Tle. (v. Bechi, B. 12, 1978). Sehr leicht löslich in CS₂, Äther, Benzol (Gr.) und in heißem Toluol (v. Be.). Die Lösungen des Pyrens zeigen eine blaue Fluorescenz (Go., A. 351, 225). — Liefert bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch Pyrenchinon C₁₆H₈O₂ (Syst. No. 683) und Pyrensäure C₁₈H₆O(CO₂H)₂ (Syst. No. 1345) (Ba., Ph.). Behandelt man Pyren zunächst in der Kälte, dann unter Erwärmen bis auf 250° mit Chlor und erhitzt das Reaktionsprodukt mit viel SbCl₅ bis schließlich auf 360°, so erhält man Tetrachlorkohlenstoff, eine Verbindung C₁₅Cl₁₀ (S. 686) und eine Verbindung C₁₄Cl₁₀ (S. 674) (Merz, Weith, B. 16, 2879).

Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

Chlorpyren $C_{16}H_9Cl.$ B. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von Pyren in $CHCl_3$ (Goldschmiedt, Wegscheider, M. 4, 238). — Goldgelbe Nadeln. F: $118-119^{\circ}$. Sehr leicht löslich in Äther, $CHCl_3$, CS_2 und Benzol, leicht in Alkohol und Essigäther, in warmem Petroläther oder Eisessig. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit veilchenblauer Fluorescenz.

Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

a-Dichlorpyren C₁₆H₈Cl₂. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von Pyren in CHCl₃ (Goldschmiedt, Wegscheider, M. 4, 238). — Schwefelgelbe Nadeln. F: 154—156°. Sehr löslich in CS₂, leicht in Äther, CHCl₃, Benzol, Petroläther, Essigester und heißem Eisessig, schwer in Alkohol. Die alkoh. Lösung fluoresciert blau, alle anderen grün. Löst sich bei starkem Erhitzen in konz. Schwefelsäure mit veilchenblauer Fluorescenz. — Liefert beim Glühen mit Kalk Pyren. Verbindet sich nicht mit Pikrinsäure.

β-Dichlorpyren C₁₆H₈Cl₂. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von Pyren in Chloroform (Goldschmiedt, Wegscheider, M. 4, 238). — Nicht rein erhalten. F: 194° bis 196° (?). Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Eisessig, etwas leichter in CHCl₃.

Trichlorpyren C₁₆H₇Cl₃. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von Pyren in Chloroform (Goldschmiedt, Wegscheider, M. 4, 238). — Nadeln. F: 256—257. Leicht löslich in heißem Xylol, ziemlich leicht in CS₂ und Benzol, ziemlich schwer in CHCl₈, Amylalkohol und Petroläther, schwer in Äther, Essigester und Eisessig, sehr schwer in Alkohol. Löst sich in viel konz. Schwefelsäure beim Erwärmen mit veilchenblauer Fluorescenz.

Tetrachlorpyren $C_{16}H_6Cl_4$. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von Pyren in Chloroform (Goldschmiedt, Wegscheider, M. 4, 288). — Blaßgelbe Nadeln. Schmilzt oberhalb 330°. Leicht löslich in heißem Xylol, ziemlich schwer in heißem Amylalkohol, schwer in CS₂, heißem Essigester, Eisessig und CHCl₃, in kaltem Benzol, sehr schwer in Petroläther, heißem Alkohol, Äther, kaltem Eisessig und CHCl₃, fast unlöslich in kaltem Alkohol, Äther und Essigester. — Liefert beim Glühen mit Kalk wenig Pyren.

Tribrompyren $C_{16}H_7Br_3$. B. Durch Eintropfen von Brom in eine Lösung von Pyren in CS_2 (Graebe, A. 158, 294). — Nadeln (aus Nitrobenzol). Fast unlöslich in Alkohol, Äther und CS_2 , wenig löslich in siedendem Benzol, leicht in heißem Nitrobenzol und Anilin.

Nitropyren $C_{16}H_9O_2N=C_{16}H_9\cdot NO_2$. B. Beim Erwärmen von Pyren mit einem Gemisch aus gleichen Raumteilen Salpetersäure (D: 1,2) und Wasser (Graebe, A. 158, 292). Entsteht neben Dinitropyren (s. u.), wenn man eine konz. wäßr. Lösung von Kaliumnitrit mit einer äther. Pyrenlösung übergießt und langsam sehr verdünnte Schwefelsäure zufließen läßt (Goldschmiedt, M. 2, 580). — Gelbe Nadeln oder Säulen (aus Alkohol). F: 149,5° bis 150,5° (Hintz, B. 10, 2143), 148—149° (Go.). Wenig löslich in kaltem Alkohol, etwas mehr in heißem, leicht in Äther und Benzol (Gr.).

Dinitropyren $C_{16}H_8O_4N_2=C_{16}H_8(NO_2)_2$. B. Durch Kochen von Pyren mit Salpetersäure (D: 1,45) (Graebe, A. 158, 292). Entsteht neben Nitropyren, wenn man eine konz. wäßr. Lösung von KNO₂ mit einer äther. Pyrenlösung übergießt und verd. Schwefelsäure zufließen läßt (Goldschmiedt, M. 2, 580). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). Bräunt sich bei 200° und zersetzt sich langsam bei weiterem Erhitzen (Go.). Sehr schwer löslich in Alkohol, schwer in Äther, CHCl₃, Benzol, reichlicher in Eisessig (Gr.).

Tetranitropyren $C_{16}H_8O_8N_4=C_{16}H_6(NO_2)_4$. B. Durch längeres Kochen von Dinitropyren mit Salpetersäure (D: 1,5) (Graebe, A. 158, 293). — Gelbe Blättchen oder Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt etwas oberhalb 300°. Kaum löslich in Alkohol, sehr wenig in Äther, Benzol und kaltem Eisessig, wenig in siedendem Eisessig.

2. Kohlenwasserstoffe $C_{17}H_{12}$.

1. Phenylen-[naph-thylen-(1.8)]-methan, CH_2 | 1) B. Beim Durchleiten von α -Benzylnaphthalin durch ein glühendes Rohr; Isochrysoftuoren | 1) B. Beim Durchleiten von α -Benzylnaphthalin durch ein glühendes Rohr; man bindet die bei 360 -400° siedende Fraktion des Produkts an Pikrinsäure und zersetzt das Pikrat mit Ammoniak (Graebe, B. 27, 953). — Krystalle (aus Alkohol). F; 76°. Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Alkohol.

Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

2. Phenylen-[naphthylen-(1.2)]-methan, Chrysoftworen, Naphthoftworen

Zur Konstitution vgl. Grafbe, B. 29, 828. — B. In geringer

Menge beim Durchleiten von β-Benzyl-naphthalin durch eine glühende Röhre (Grafbe, B. 27, 954). Beim Erhitzen von Chrysoketon (Naphthofluorenon) mit konz. Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor (G., A. 335, 135; vgl. Bamberger, Krankfello, B. 18, 1934). Bei der Destillation des Chrysoketons mit Zinkstaub (G., A. 335, 134). — Tafeln. F: 188°; Kp: 413° (G., A. 335, 135). Leicht löslich in Äther und Chloroform (B., K.). Ziemlich leicht löslich in heißem Benzol; 100 Tle. Benzol lösen bei 15° 4,9 Tle.; sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, etwas reichlicher in der Wärme; 100 Tle. 95% iger Alkohol lösen bei 15° 0,2 Tle. (G., A. 335, 135). — Beim Erhitzen mit PbO auf 320° entstehen der Kohlenwasserstoff (G., A. 335, 136). Gibt mit Natriumdichromat und siedendem Eisessig Chrysoketon (G., A. 335, 135).

Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

3. Kohlenwasserstoffe $C_{18}H_{14}$.

1. 1.3-Diphenyl-benzol (Iso-diphenylbenzol) $C_{18}H_{14} = C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_5$. B. Entsteht neben Diphenyl und 1.4-Diphenyl-benzol beim Durchleiten von Benzol durch ein glübendes eisernes Rohr (Schultz, A. 174, 233; Schmidt, Schult, A. 203, 129; Olgiafi, B. 27, 3386). Neben Diphenyl und anderen Produkten beim Zutropfen eines Gemenges von m-Dichlor-benzol, Chlorbenzol und Essigester zu Natrium, das sich in siedendem Xylol befindet (Chattaway, Evans, Soc. 69, 983). Beim Eintragen von festem Benzoldiazonium-chlorid in geschmolzenes Diphenyl unter zeitweisem Zusatz von AlCl₃, neben 1.4-Diphenylbenzol und Chlorbenzol (Möhlau, Berger, B. 26, 1999). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). F: 85°; Kp. 363° (Schm., Schu.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig (Schu.). — Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ und Essigsäure Benzoesäure und etwas Diphenyl-carbonsäure-(3) (Schu.; Schm., Schu.). Verbindet sich nicht mit Pikrinsäure (Schu.).

4-Brom-1.3-diphenyl-benzol $C_{18}H_{13}Br = C_6H_5 \cdot C_6H_3Br \cdot C_6H_5$. B. Man läßt 1 Mol-Gew. 1.3-Diphenyl-benzol in CS_2 3 Tage lang mit 1 At.-Gew. Brom stehen und kocht dann einige Zeit (Olgiati, B. 27, 3387). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). F: 31°. Sehr leicht löslich in Ligroin und Benzol, leicht in Ather und CS_2 . — Bei der Oxydation mit CrO_3 und Eisessig entsteht 4- oder 6-Brom-diphenyl-carbonsäure-(3.)

4-Brom-1-[4-brom-phenyl]-3-[3.4-dibrom-phenyl]-benzol $C_{18}H_{10}Br_4=C_6H_3Br_2\cdot C_6H_3Br\cdot C$

x.x.x-Trinitro-[1.3-diphenyl-benzol] $C_{18}H_{11}O_6N_3=C_{18}H_{11}(NO_2)_3$. B. Durch Erwärmen von 1.3-Diphenyl-benzol mit rauchender Salpetersäure (Schmidt, Schultz, A. 203, 130). — Nadeln (aus Eisessig). F: 200°. Leicht löslich in heißem Eisessig. — Wird von CrO₃ und Essigsäure nicht zu einer Säure oxydiert. Gibt mit Zinn und Salzsäure eine bei 288° schmelzende Base.

2. 1.4-Diphenyl-benzol $C_{18}H_{14} = C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_5 \cdot B$. Beim Durchleiten von Benzol durch ein glühendes Rohr, neben 1.3-Diphenyl-benzol (Schultz, A. 174, 230; Schmidt,

¹) In einer Arbeit, welche nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienen ist, beweisen SCHOLL und SEER (B. 44, 1671) für diese Verbindung die Zusammeusetzung C₁₇H₁₄ und die Konstitution

- Schu., A. 203, 124; s. auch Carnelley, Soc. 37, 712). Entsteht neben einer geringen Menge Diphenyl, wenn man Benzol mit Kalium auf 230—250° im geschlossenen Rohr erhitzt und das Reaktionsprodukt mit Wasser zersetzt (Abeljanz, B. 9, 12). Bei der Einw. von Natrium in äther. Suspension auf ein Gemisch von 1 Mol.-Gew. 1.4-Dibrom-benzol und 2 Mol.-Gew. Brombenzol (Riese, A. 164, 172) oder in geringer Menge auf 1.4-Dibrom-benzol allein (Ri., A. 164, 166). Durch Destillieren von 2-Oxy-1.4-diphenyl-benzol über Zinkstaub im Wasserstoffstrom (Fighter, Grether, B. 36, 1410). Beim Eintragen von festem Benzoldiazoniumchlorid in geschmolzenes Diphenyl unter zeitweisem Zusatz von AlCl₂, neben Chlorbenzol und 1.3-Diphenyl-benzol (Möhlau, Berger, B. 26, 1998). Als Nebenprodukt bei der Einw. von Sauerstoff auf eine ätherische Phenylmagnesiumbromidlösung, neben Phenol und anderen Produkten (Wuyts, C. r. 148, 930). Beim Schmelzen von Phenol mit Kali entsteht (außer Salicylsäure, m-Oxy-benzoesäure, 3.3'-Dioxy-diphenyl und β-Diphenol) ein amorphes Produkt, aus welchem durch längeres Erwärmen mit Zinkstaub im Wasserstoffstrom auf dem Wasserbade und nachfolgende Destillation 1.4-Diphenyl-benzol erhalten wurde (Barth, Schreder, B. 11, 1338). Blättchen (aus Alkohol); Nadeln (aus Benzol) (Ri.). F: 212° bis 213° (korr.) (Ca.), 205° (Schu.). Sublimiert in Flittern (Ri.) oder Blättchen (Ca.). Kp: 383° (Crafts, s. bei Schm., Schu.); Kp: zwischen 404° und 427° (Ca.); Kp45: 250° (Schm., Schu.). Verflüchtigt sich nicht mit Wasserdämpfen (Ri.). Sehr wenig löslich in siedendem Benzol (Schu.). Die Lösung in Benzol fluoresciert blau (Ca.). Oxydation mit CrO₂ und Eisessig und siedendem Alkohol, leichter in Äther, CS₂, Petroläther, leicht in siedendem Benzol (Schu.). Verbindet sich nicht mit Pikrinsäure (Schu.).
- 1-Phenyl-4-[4-chlor-phenyl]-benzol $C_{18}H_{13}Cl = C_6H_4Cl \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_5$. B. Entsteht neben 4.4'-Dichlor-diphenyl aus Diphenyl-bis-diazoniumchlorid-(4.4') mit Benzol und AlCl₃ (CASTELLANETA, B. 30, 2800). Blättchen (aus absol. Alkohol). F: 220—220,5°.
- 2.3.5.6-Tetrachlor-1.4-bis-[pentachlor-phenyl]-benzol, Perchlor-[1.4-diphenyl-benzol] $C_{18}Cl_{14} = C_6Cl_5 \cdot C_6Cl_4 \cdot C_6Cl_5$. B. Beim Erhitzen von 1.4-Diphenyl-benzol mit viel SbCl₅, zuletzt auf 360° (Merz, Weith, B. 16, 2884). Krystallkörner (aus Nitrobenzol). Sublimiert beim Erhitzen unter Luftabschluß. Wenig löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, etwas leichter in Benzol, leicht in kochendem Nitrobenzol.
- 1-Phenyl-4-[4-brom-phenyl]-benzol $C_{18}H_{13}Br=C_8H_4Br\cdot C_8H_4\cdot C_8H_5$. B. Neben 1.4-Bis-[4-brom-phenyl]-benzol bei der Einw. von Bromdampf auf 1.4-Diphenyl-benzol in der Kälte (Olgiatt, B. 27, 3393). Blättehen (aus Benzol). F: 228°. Sehr wenig löslich in Alkohol, Äther und Ligroin, leicht in heißem Benzol. Gibt bei der Oxydation mit CrO_3 und Eisessig 4'-Brom-diphenyl-carbonsäure-(4).
- 1.4-Bis-[4-brom-phenyl]-benzol $C_{18}H_{12}Br_2=C_8H_4Br\cdot C_6H_4\cdot C_0H_4Br$. B. Entsteht als Hauptprodukt neben 1-Phenyl-4-[4-brom-phenyl]-benzol aus 1.4-Diphenyl-benzol mit Bromdampf in der Kälte (Olgiati, B. 27, 3394). Aus 1-Phenyl-4-[4-brom-phenyl]-benzol mit Bromdampf (O.). Krystallpulver (aus Benzol); federartige Krystalle (durch Sublimation). F: 304°. Fast unlöslich in Alkohol, Äther und Ligroin, schwer löslich in Benzol. Bei der Oxydation mit CrO_3 entsteht p-Brom-benzoesäure.
- x.x-Dibrom-1.4-bis-[4-brom-phenyl]-benzol $C_{18}H_{10}Br_4=C_6H_4Br\cdot C_6H_2Br_2\cdot C_6H_4Br$. B. Aus 1.4-Diphenyl-benzol mit überschüssigem Brom (Olgiani, B. 27, 3396). Aus 1-Phenyl-4-[4-brom-phenyl]-benzol mit überschüssigem Brom (O.). Aus 1.4-Bis-[4-brom-phenyl]-benzol mit überschüssigem Brom (O.). Nadeln (aus Benzol). F: 245°. Sehr wenig löslich in Alkohol, Eisessig und Ligroin, ziemlich leicht in heißem Benzol. Bei der Oxydation entsteht p-Brom-benzoesäure.
- x.x-Dinitro-[1.4-diphenyl-benzol] $C_{18}H_{12}O_4N_2 = C_{18}H_{12}(NO_2)_2$. B. Beim Erwärmen von 1.4-Diphenyl-benzol in Eisessig mit der ca. 8-fachen Menge rauchender Salpetersäure auf dem Wasserbade (Schmidt, Schultz, A. 203, 125). Nadeln (aus Nitrobenzol) (Schm., Schul). Monoklin prismatisch (Fock, J. 1881, 400; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 276). F: 277°; sehr schwer löslich in Alkohol und Ather, etwas leichter in kochendem Eisessig und Amylalkohol, leicht in Nitrobenzol (Schm., Schu.).
- ж.ж.-Trinitro-[1.4-diphenyl-benzol] $C_{18}H_{11}O_6N_3=C_{18}H_{11}(NO_2)_3$. B. Aus 1.4-Diphenyl-benzol mit rauchender Salpetersäure (Schmidt, Schultz, A. 203, 127). Aus x.x-Dinitro-1.4-diphenyl-benzol durch Nitrieren (Schm., Schul). Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig) (Schm., Schul). Rhombisch (Fock, J. 1881, 400; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 276). F: 195°; ziemlich schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Eisessig (Schm., Schul). Wird von CrO₃ und Essigsäure nicht angegriffen (Schm., Schul). Liefert mit Zinn und Salzsäure eine in Nadeln krystallisierende Base, die bei 169,5° schmilzt (Schm., Schul).

äthylat enthaltende Benzophenon-Lösung (Тнівье, В. 33, 672). — Tiefrote Tafeln oder Prismen (aus Petroläther). Riecht schwach nach Äzobenzol (Т.). F: 82° (Т.). — Reduziert Permanganat in alkalischer Lösung (Т.). Gibt mit Brom die Verbindungen С₁₈Н₁₄Вг₂ und С₁₈Н₁₄Вг₄ (Тн., Валнови, А. 348, 13). Versetzt man die Eisessiglösung mit einer Spur Eisessig-Schwefelsäure, so entsteht beim Kochen eine tiefgrüne Färbung (Т.).

4. a-Phenyl-a-[naphthyl-(1)]- \ddot{a} thylen $C_{18}H_{14}=C_{10}H_7\cdot C(C_6H_5)\cdot CH_9$. B. Man kocht Phenyl-a-naphthyl-keton (3 g) mit einer äther. Lösung von Methylmagnesiumjodid (aus 5 g CH₃I) 3 Stdn. und schüttelt die Lösung mit verd. Schwefelsäure (ACREE, B. 37, 2757). Aus Acetophenon und a-Naphthyl-magnesiumbromid (STOERMER, SIMON, B. 37, 4167). — Krystalle (aus Alkohol). F: 60° (A.). Kp: 350—355° (A.); Kp;: 195—196° (Sr., Sr., B. 37, 4167). — Liefert mit Brom in CS₂ ein öliges Additionsprodukt, das bei der Destillation unter vermindertem Druck unter Abspaltung von HBr in ein Gemisch der beiden stereoisomeren β -Brom-α-phenyl-α-[naphthyl-(1)]-äthylene (s. u.) übergeht (Sr., Si., B. 37, 4167; A. 342, 1, 2). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit tiefroter Farbe (A.).

Hochschmelzendes β -Brom-a-phenyl-a-[naphthyl-(1)]-äthylen $C_{18}H_{13}Br =$ $C_{10}H_7 \cdot C \cdot C_6H_5$

Zur Konfiguration vgl. Stoermer, Simon, A. 342, 2, 11. - B. Entsteht $\mathbf{H} \cdot \mathbf{C} \cdot \mathbf{Br}$ neben dem niedrigschmelzenden Stereoisomeren, wenn man a-Phenyl-a-[naphthyl-(1)]-äthylen in CS₂ bromiert und das erhaltene Produkt unter vermindertem Druck destilliert. Die Isomeren werden durch fraktionierte Krystallisation aus Alkohol getrennt, in welchem das hochschmelzende weniger löslich ist (St., St., B. 37, 4167). — F: 71—72° (St., St., B. 37, 4168).

Niedrigschmelzendes β -Brom- α -phenyl- α -[naphthyl-(1)]-äthylen $C_{18}H_{12}Br =$

 $C_{10}H_7 \cdot C \cdot C_4H_5$. Zur Konfiguration vgl. Stoermer, Simon, A. 342, 2, 11. — B. Siehe oben das hochschmelzende β -Brom- α -phenyl- α -[naph(hyl-(1)]-äthylen. — F: 54° (St., Sl., B. 37, 4167).

3-Cinnamyliden-inden, 3-Cinnamal-inden $C_{18}H_{14} =$ $C: CH \cdot CH : CH \cdot C_gH_g$ >CH CH B. Aus Inden und Zimtaldehyd in methylalkoholischer Kali-

 $C = CH \cdot CH : CH \cdot C_8H_5$ lauge, neben der Verbindung C₆H (Syst. No. 547) (THIELE, B. $-CH(OH) \cdot CH : CH \cdot C_{\epsilon}H_{5}$ 33, 3399). — Gelbrote Nadeln (aus Essigester). F: 190°.

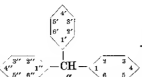
6. Naphthacen-dihydrid-(9.10), 9.10-Dihydro-naphthacen, L.-R.-Name: [Benzolo-2.3-(anthracen-dihydrid-9.10)] $C_{18}H_{14} =$ B. Aus Naphthacen bei der Destillation über Zinkstaub (Gabriel, Leupold, B. 31, 1280). Aus Diehlornaphthacenchinon (Formel I, s. u.) beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf 132° (G., L.). Durch 4-stdg. Erhitzen von Oxynaphthacenchinon (II) mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf 170° (Deichler, Weizmann, B. 36, 552). Aus Dioxynaphthacenchinon (III) bei der Destillation über Zinkstaub (G., L.). Aus Dioxy-

naphthacenchinon beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 1279) und rotem Phosphor auf 154-157° (G., L.). — Nadeln oder Blättchen (aus Benzol). F: 206-207° (G., L.), 200° bis 204° (D., W.). Kp: ca. 400° (G., L.). Schwer löslich in siedendem Alkohol, besser in siedendem Eisessig, CS₂ und Benzol, leicht in heißem Nitrobenzol und Athylbenzoat (G., L.). Löslich in warmer Schwefelsäure unter Entwicklung von SO₂ mit dunkelmoosgrüner Farbe (G., L.). — Wird von CrO₃ zu Naphthacenchinon oxydiert (G., L.). Wird von konz. Salpetersäure in ein Nitronaphthacenchinon (F: ca. 240°) übergeführt (G., L.).

7. Kohlenwasserstoff C₁₈H₁₄ von ungewisser Struktur. B. Bei der Destillation des durch Reduktion von Zimtaldehyd mit verkupfertem Zinkstaub neben Hydrocinnamoin entstehenden Öles (THIELE, B. 32, 1297). - Blättchen. F: 205-207°. Sehr wenig löslich in Alkohol.

4. Kohlenwasserstoffe $C_{19}H_{16}$.

1. Triphenylmethan, Tritan $C_{19}H_{16}=(C_8H_6)_3CH$. Zur Bezeichnung "Tritan" vgl. v. Liebig, J. pr. [2] 72, 115. Bezifferung:



B. Man setzt Benzol mit Chloroform in Gegenwart von AlCl₃ um, behandelt das Reaktionsgemisch mit Wasser, hebt die Benzolschicht ab, befreit diese von dem Lösungsmittel und destilliert den Rückstand:

neben Triphenylmethan werden Diphenylmethan und andere Produkte erhalten (E. FISCHER, O. FISCHER, A. 194, 252; SCHWARZ, B. 14, 1516; FRIEDEL, CRAFTS, A. ch. [6] 1, 489; ALLEN, O. FISCHER, A. 194, 252; SCHWARZ, B. 14, 1516; FRIEDEL, CRAFTS, A. ch. [6] I, 489; ALLEN, KÖLLKER, A. 227, 107; BILTZ, B. 26, 1961; vgl. NORRIS, MAC LEOD, Am. 26, 499; BOESEKEN, R. 22, 303; HARTLEY, C., 1908 II, 1440). Durch Umsetzung von Benzol und Chloroform in Gegenwart von FeCl₃ und nachfolgende Behandlung des Reaktionsprodukts mit Wasser, neben Tritanol (C₆H₅)₃C·OH (Meissel, B. 32, 2422). Durch Umsetzung von Chlorpikrin und Benzol in Gegenwart von AlCl₃ und nachfolgende Behandlung des Reaktionsprodukts mit Salzsäure, neben Tritanol (Boedtker, Bl. [4] 3, 727). Durch Erhitzen von Benzol und Pentachloräthan in Gegenwart von AlCl₃ auf 70°, nachfolgende Behandlung des Reaktionsprodukts mit Salzsäure und Destillation, neben Anthracen (Mouneyrat, Bl. [3] 19, 557). Durch Umsetzung von Tribromäthylen und Benzol in Gegenwart von AlCl₃ und nachfolgende Destillation des von des Aluminiumverhindungen und dem überschüssigen Benzol befreiten Destillation des von den Aluminiumverbindungen und dem überschüssigen Benzol befreiten Reaktionsprodukts, neben a.a-Diphenyl-äthylen (Anschütz, A. 235, 337). Neben Diphenyl und 4-Benzhydryl-tetraphenylmethan $(C_6H_5)_2CH \cdot C_8H_4$. $C(C_6H_5)_3$ durch Einw. von Natrium auf ein Gemisch von Chlorbenzol und Tetrachlorkohlenstoff in Gegenwart von viel Benzol (SCHMIDLIN, C. r. 137, 59; A. ch. [8] 7, 253). Aus Phenylmagnesiumbromid und Chloroform in Äther (Reychler, Bl. [3] 35, 738). Durch Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf Jodoform oder Bromoform in äther. Lösung (Bodroux, C. r. 138, 92; Bl. [3] 31, 585). Durch Umsetzung von Benzol und Benzalchlorid in Gegenwart von AlCl₃ und nachfolgende Destillation des von den Aluminiumverbindungen und dem überschüssigen Benzol befreiten Reaktionsproduktes (Linebarger, Am. 13, 557; vgl. Boeseken, R. 22, 311). In geringer Menge beim Erwärmen eines Gemisches von Benzalchlorid und Benzol mit Zinkstaub (Bör-TINGER, B. 12, 976 Anm. 4). Beim Erhitzen von Benzalchlorid mit Quecksilberdiphenyl auf 150° (Kekulé, Franchimont, B. 5, 907). Aus Phenylmagnesiumbromid und Benzalchlorid, neben etwas symm. Tetraphenyläthan (Reychler, Bl. [3] 35, 738). Durch Umsetzung von Benzotrichlorid und Benzol in Gegenwart von AlCl₃ und nachfolgende Destilation des von den Aluminiumverbindungen und dem überschlüssigen Benzol befreiten Reaktionerschlitze (Sarveite Reaktionerschlitze (Sarveite Reaktionerschlitze) tionsproduktes (Schwarz, B. 14, 1523). Durch Umsetzung von a.a'-Dibrom-dibenzyl (F: 237^0) und Benzol in Gegenwart von $AlCl_3$ und nachfolgende Destillation des von den Aluminiumverbindungen und dem überschüssigen Benzol befreiten Reaktionsproduktes, neben symm. Tetraphenyläthan (Anschütz, A. 235, 208). Neben anderen Produkten bei der Destillation von Tritylchlorid (S. 701) (E. FISCHER, O. FISCHER, A. 194, 258; GOMBERG, B. 33, 3145). Durch Behandeln von Tritylchlorid mit Zinkpulver und Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre (Gomberg, B. 36, 383). Man behandelt die a- oder β -Magnesiumverbindung aus Tritylchlorid in absol. Ather im Wasserstoffstrom mit verd. Salzsäure (Schmidlin, B. 39, 4190, 4195; vgl. Schm., B. 39, 634). Aus Tritylbromid in siedender alkoh. Lösung mit Zinn und Salzsäure (Acree, B. 37, 617). Durch Kochen von Trityljodid mit Alkohol (Gomberg, B. 33, 3159). Neben anderen Produkten bei der Bestrahlung einer Benzollösung des Triphenylmethyls durch Sonnenlicht (Gomberg, Cone, B. 37, 3546). Beim Erhitzen eines Gemenges von Benzhydrol und Benzol mit P₂O₅ auf 140⁰ (HEMILIAN, B. 7, 1204). Bei der Reduktion von Tritanol mit Zink und Eisessig (HERZIG, WENGRAF, M. 22, 613; Herzig, B. 37, 2107). Bei der Reduktion von Tritanol in siedender alkoh. Lösung mit Zinnschwamm und Salzsäure (Acree, B. 37, 616). Beim Kochen von Tritanol mit ZnCl₂ und Alkohol (Kauffmann, Grombach, B. 38, 2706). Aus 4.4'-Dioxy-tritan durch Destillation mit Zinkstaub (Michael, J. pr. [2] 57, 334). Bei 6-8-stdg. Erhitzen von 100 g Benzaldehyd mit 147 g Benzol und 100 g ZnCl₂ auf 250-270 (Geiepentrog, A. 242, 329). Bei der Destillation des α-Benzpinakolins (C₆H₅)₂C—C(C₆H₅)₂ (Syst. No. 2377), neben 4-Benzoyl-

tritan und anderen Produkten (Delacre, Bl. [4] 5, 1152). Beim Kochen von β -Benzpinakolin (C_0H_5) $_3$ C·CO· C_6H_5 (Syst. No. 661) mit alkoh. Kalilauge (Sagumenny, \mathcal{H} . 12, 430). Bei der Destillation des β -Benzpinakolins neben anderen Produkten (Delacre, Bl. [4] 5, 1146). Beim Erhitzen von Triphenylessigsäure (E. Fischer, O. Fischer, A. 194, 262). Bei der Destillation von triphenylessigsäuren Calcium mit Calciumformiat (Kuntze-Fechner, B. 36, 475). Aus diazotiertem 4.4′-Diamino-tritan durch Verkochen mit Alkohol (O. Fischer, A. 206, 152). Aus diazotiertem 4.4′-4″-Triamino-tritan durch Verkochen mit Alkohol (E. Fischer, O. Fischer, A. 194, 270). — Darst. Man übergießt 15 g Tritylchlorid mit 60 ccm Eis-

essig, gibt 15 g Zinkpulver hinzu und rührt mehrere Stunden unter Einleiten von CO₂. Die Mischung wird dann gelinde erwärmt, filtriert und das Zink mit warmem Eisessig gewaschen. Man gibt zu der filtrierten Lösung in kleinen Portionen Wasser und krystallisiert das sich ausscheidende Tritan nach dem Abfiltrieren und Waschen mit Wasser aus Benzol um (GOMBERG, B. 36, 383). Man stellt aus 40 g Brombenzol und 6,2 g Magnesium unter Zusatz von etwas Jod in Ather eine Phenylmagnesiumbromidlösung her, läßt 10,3 g Chloroform, gelöst in Ather, zutropfen und verarbeitet in üblicher Weise (Reychler, Bl. [3] 35, 738).

Tritan krystallisiert aus Benzol mit 1 Mol. Krystallbenzol in Rhomboedern (Hintze, Z. Kr. 9, 545; A. 235, 209; vgl. Hartley, Thomas, Soc. 89, 1018), die an der Luft verwittern (Kerulle, Franchmont, B. 5, 907). Die Benzolverbindung schmilzt bei 78,2° (Kurllow, Ph. Ch. 23, 551); sie ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 58). Aus Alkohol wurden zwei physikalisch isomere Formen des Tritans erhalten (Groth, Z. Kr. 5, 476). Die stabile Form krystallisiert rhombisch pyramidal, die labile rhombisch (Groth, Z. Kr. 5, 476). Die stabile Form krystallisiert rhombisch pyramidal, die labile rhombisch (Groth, Z. Kr. 5, 476). The stabile Form dier (Groth, Ch. Kr. 5, 288). Die labile Form geht beim Erwärmen, von 75° ab trübe werdend und bei 80° milchweiß erscheinend, in die stabile Form über (Groth, Z. Kr. 5, 477). Auch bei der Erstarrung des geschmolzenen Tritans läßt sich das Auftreten zweier Formen beobachten (Lehmann, Z. Kr. 5, 474). Krystallisationsgeschwindigkeit: Brunt, Padoa, R. A. L. [5] 121, 122. Einfluß von Beimengungen auf die Krystallisationsfähigkeit: Padoa, Mervint, R. A. L. [5] 18 II, 60. Tritan schmilzt bei 92,5° (Kekullé, Franchmont, B. 5, 907). Kp₇₃₄: 358 – 359° (Crafts, J. 1878, 67). Destilliert im Vakuum des Kathodenlichts bei 132° über (Kraftf, Wellandt, B. 29, 1326). Destilliert im Vakuum des Kathodenlichts bei 132° über (Kraftf, Wellandt, B. 29, 1326). Destilliert im Vakuum des Kathodenlichts bei 132° über (Kraftf, Wellandt, B. 29, 1326). Destilliert im Vakuum des Kathodenlichts bei 132° über (Kraftf, Wellandt, B. 29, 1326). Destilliert im Vakuum des Kathodenlichts bei 132° über (Kraftf, B. 20, 1326). — Leicht löslich in Äther, heißem Alkohol (Kekullé, Franchmont, B. 5, 907) und Chloroform, wenig schwerer in Ligroin (Schwarz, B. 14, 1519), ziemlich schwer in Eisessig und in kaltem Alkohol (Hemtilan, B. 7, 1205). 100 Tle. bei 30° 48,6 Tle., bei 30° 56,1 Tle., bei 50° 63,8 Tle., bei 60° 71,7 Tle., bei 70° 79,8 Tle., bei 30° 48,6 Tle., bei 50° 63,8 Tle., bei 60° 78,5 Tle., bei 30° 56,1 Tle., bei 30° 4

Tritan wird in Schwefelkohlenstofflösung bei Gegenwart von AlCl₃ durch Einleiten von Luft zu Tritanol (C₆H₆)₂C(OH) oxydiert (Norris, Mac Leod, Am. 26, 502). Tritan gibt bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch Tritanol (Hemilian, B. 7, 1206), sowie viel Benzopbenon (Hanriot, Saint-Pierre, Bl. [3] 1, 773; vgl. E. Fischer, O. Fischer, B. 37, 3360 Anm.). Bildet mit Chromylchlorid eine Verbindung, die bei der Zersetzung mit Wasser Tritanol liefert (Law, F. Perkin, Soc. 93, 1637). Oxydation mit Salpetersäure s. u. bei Einw. von Salpetersäure. Tritan zerfällt beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 2,02) und etwas rotem Phosphor auf 280° in Benzol und Toluol sowie Hydrierungsprodukte derselben (Golenkin, K. 19, 170; vgl. Markownikow, B. 30, 1215). Läßt sich durch Überleiten mit Wasserstoff über reduziertes erhitztes Nickel in Dicyclohexyl-phenyl-methan und in Tricyclohexyl-methan verwandeln (Godehot, C. r. 147, 1058; Bl. [4] 7, 958). Liefert beim Erhitzen mit PCl₅ Tritylchlorid (Cone, Robinson, B. 40, 2163). Läßt sich durch Brom in CS₂ im Sonnenlicht (Schwarz, B. 14, 1520) oder durch Erhitzen mit 2 At.-Gew. Brom auf 130° in Tritylbromid überführen (Allen, Kölliker, A. 227, 110). Trägt man Tritan bei 0° in überschüssige starke rauchende Salpetersäure (D: 1,48—1,58) ein, so erhält man 4.4'.4"-Trinitro-tritan; fügt man dagegen zu Triphenylmethan bei gewöhnlicher Temperatur kleine Mengen roter rauchender Salpetersäure (D: ca. 1,48), so verläuft die Einw. unter nur geringer Temperaturerhöhung und führt zu Tritanol (Schwarz, Am. Soc. 31, 848; vgl. E. Fischer, O. Fischer, A. 194, 254; Smith, Am. 19, 702). Tritan wird durch Diacetylsalpetersäure in Tritanol übergeführt (A. Pictet, C. 1903 II, 1109). Es liefert mit rauchender Schwefelsäure eine

Trisulfonsäure (Syst. No. 1543) (ΚΕΚυΙΕ΄, Franchimont, B. 5, 908). Beim Erhitzen mit viel SbCl₅ auf 150—360° entstehen Tetrachlorkohlenstoff und Perchlorbenzol (Merz, Weith, B. 16, 2876). Tritan verharzt und liefert etwas Benzol, wenn man es 10 Minuten lang mit 1 /3 Tl. AlCl₃ auf 120° erhitzt (Friedel, Crafts, A. ch. [6] 1, 492). Erwärmt man Tritan mit der gleichen Menge AlCl₃ in Gegenwart eines Überschusses von Benzol auf eine unterhalb des Siedepunktes des Benzols liegende Temperatur 10 Stdn., so wird Dipbenylmethan gebildet (Friedel, Crafts, A. ch. [6] 1, 493). Tritan liefert beim Erhitzen mit Kalium auf 200° in einem indifferenten Gase eine rote Kaliumverbindung ($^{\rm C}_6$ H₅)₃CK (Ha., St.-P., Bl. [3] 1, 775; vgl. Werner, Grob, B. 37, 2898). Die Kaliumverbindung liefert beim Erhitzen auf 300° 9-Phenyl-fluoren (Ha., St.-P., Bl. [3] 1, 775; Werner, Grob, B. 37, 2897) und geht beim Überleiten von $^{\rm CO}_3$ bei 200° in Triphenylessigsäure über (Ha., St.-P., Bl. [3] 1, 778). — Die Kaliumverbindung des Tritans liefert bei der Einw. von Äthyljodid a.a.a.Triphenyl-propan (Gomberg, Cone, B. 39, 2962). Sie gibt unter Benzol mit Benzylchlorid $a.a.a.\beta$ -Tetraphenyl-äthan neben einem isomeren Kohlenwasserstoff (?) (Ha., St.-P.; Gom., C., B. 39, 2958). Tritan gibt mit Chloroform in Gegenwart von AlCl₃ 9-Phenylanthracen (Linebarger, Am. 13, 554). — Verbindung mit Pikrylchlorid: Bruni, Ch. Z. 30, 568. Tritan bildet krystallinische Verbindungen mit pie einem Mol. Thiophen (Syst. No. 2364), Pyrrol (Syst. No. 3048) und Anilin (Syst. No. 1598) (Liebermann, B. 26, 853; Hartley, Thomas, Soc. 89, 1022, 1024, 1026; Werner, B. 39, 1289).

Zum Nachweis des Tritans löst man wenige Milligramme in rauchender Salpetersäure, fällt mit Wasser, filtriert, wäscht mit Wasser aus, oxydiert mit CrO₃ in Eisessig bei höchstens 50° und fällt mit Wasser. Man löst das entstandene Tris-[4-nitrophenyl]-carbinol in viel kaltem Eisessig oder in etwas Salzsäure enthaltendem Alkohol und gibt eine geringe Menge Zinkstaub hinzu, wobei Fuchsinfärbung auftritt (E. FISCHER, O. FISCHER, A. 194, 274; R. MEYER, TOEGEL, A. 347, 69).

Triphenyl-chlormethan, Triphenylmethylchlorid, α -Chlor-tritan, Tritylchlorid $C_{19}H_{15}Cl = (C_6H_5)_3CCl$. Über das Molekulargewicht vgl. Gomberg, B. 35, 2397. Über etwaige chinoide Struktur vgl. S. 701. – B. Aus Benzol und Chloroform in Gegenwart von AlCl₃ bei etwa 50° (Boeseken, R. 22, 307). Aus Benzol und Tetrachlorkohlenstoff in Gegenwart von AlCl₃ (Friedel, Crafts, A. ch. [6] 1, 497, 501, 502; Boe., R. 24, 210). Aus Benzol und CCl₄ in Gegenwart von FeCl₃ (Meissel, Hinsberg, B. 32, 2422). Aus Benzol und Benzal chlorid in Gegenwart von AlCl₃ (Boe., R. 22, 311). Aus Benzol und Benzhydrylchlorid in Gegenwart von AlCl₃ (Boe., R. 22, 313). Bei der Einw. von Benzol auf das aus AlCl₃ und Benzopheronchlorid entstehende Additionsprodukt (Boe., R. 23, 101). Durch 2-stdg. Erhitzen von Tritan mit PCl₅ auf 160° (Cone, Robinson, B. 40, 2163). Aus Tritylbromid in Benzol mit AgCl (Gomberg, B. 35, 1836). Aus Tritanol (C₆H₅)₃C·OH mit PCl₅ (Hemilian, B. 7, 1207; E. Fischer, O. Fischer, A. 194, 257). Aus Tritanol und PCl₅ in Benzoliösung (WALDEN, B. 35, 2021). Beim Einleiten von HCl in die Lösung des Tritanols in trocknem Benzol oder in absol. Äther (Go., B. 35, 240l). Aus Tritanol in heißem Eisessig mit konz. Salzsäure (D: 1,2) (Go., B. 36, 384). Durch Einw. von SiCl₄ auf Tritanol in Benzol oder Ligroin bei 40° (Dilthey, B. 36, 924). Aus Triphenylessigsäurechlorid bei 170—180° (Bistra-ZYCKI, LANDTWING, B. 41, 688; vgl. Schmidlin, Hodgson, B. 41, 443). Aus Ditritylperoxyd [(C₆H₅)₃C]₂O₂ in siedendem Tetrachlorkohlenstoff mit Chlor in Gegenwart von Jod (Go., B. 37, 3544). Aus Pentaphenyläthan mit PCl₅ durch Erhitzen auf 170° oder durch Kochen mit Benzol (Cone, Robinson, B. 40, 2166). — Darst. Man löst 1 Tl. Tetrachlor-kohlenstoff in 3,5 Tln. Benzol und trägt etwa 1,25 Tle. Aluminiumchlorid portionweise in die Lösung, ohne die stürmische Reaktion durch Kühlen zu mäßigen. Nachdem alles Aluminiumchlorid zugegeben ist, erwärmt man noch 1 Stde. auf dem Wasserbade, gießt dann die abgekühlte Mischung in dünnem Strahl auf eine große Menge zerstoßenen Eises, wobei die das Eis enthaltende Schale durch eine Kältemischung gekühlt wird und fügt zeitweise Benzol hinzu, um alles Tritylchlorid in Lösung zu halten. Die Benzolschicht wird abgehoben, rasch je einmal mit salzsäurehaltigem, sowie mit reinem Wasser gewaschen, über CaCl₂ getrocknet und dann im Wasserbade konzentriert. Beim Abkühlen scheidet sich über die Hälfte des entstandenen Tritylchlorids in Krystallen ab, die abfiltriert und durch Waschen mit absol. Äther von Tritanol und färbenden Beimengungen befreit werden. Aus den Mutterlaugen werden durch Einengen und Fällen mit Äther weitere Mengen Tritylchlorid gewonnen (Gesamtausbeute 70-85%) (Go., B. 33, 3147). — Man löst 25 g CCl₄ und 50 g Benzol in 100 ccm CS₂ und gibt unter Eiskühlung allmählich 30 g AlCl₂ hinzu. Man läßt das Gemisch bis zur Beendigung der HCl-Entwicklung ($1^1/_2$ —2 Tage) stehen, gießt unter Umrühren auf Eis, trennt die CS₂-Lösung ab und schüttelt die wäßr. Lösung noch zweimal mit CS₂ aus. Man engt dann die vereinigten CS₂-Lösungen bis fast zur Trockne ein und krystallisiert das sich ausscheidende Tritylchlorid aus heißem Petroläther um (Norris, Sanders, Am. 25, 60).

Krystalle (aus Benzol oder Petroläther). F: $108-112^{\circ}$ (Gomberg, B. 33, 3148), 108° bis 111° (Norris, Sanders, Am. 25, 61). Kp₂₀: $230-235^{\circ}$ (Gomberg, Cone, B. 37, 3545), 310° (Boeseken, R. 22, 311). — Leicht löslich in CS₂, Benzol, CCl₄, Chloroform und Äther (No., Sa., Am. 25, 60). — Absorptionsspektrum: Baker, Soc. 91, 1495. — Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 2346,5 Cal., bei konstantem Druck: 2348,5 Cal. (Scrutture, C. 126, 1861, A. J. [81, 7, 250]

(SCHMIDLIN, C. r. 136, 1561; A. ch. [8] 7, 250).

Während sich Tritylchlorid in Benzol, Äther usw. farblos löst, gibt es mit dissoziierenden Solvenzien gefärbte Lösungen. So löst es sich in Sulfurylchlorid und in verflüssigtem Schwefeldioxyd mit gelber Farbe (Go., B. 35, 2404, 2406). Elektrische Leitfähigkeit der Lösung in verflüssigtem Schwefeldioxyd: Walden, B. 35, 2023; Ph. Ch. 43, 454). Versetzt man eine Eisessiglösung des Tritylchlorids mit Salzsäure, so nimmt sie eine orangegelbe Färbung an (Kehrmann, Wentzel, B. 34, 3815). In kalter konz. Schwefelsäure löst sich Tritylchlorid zu einer goldgelben Flüssigkeit (Keh., Wen., B. 34, 3815; Go., Am. 25, 328; B. 35, 2406) unter Entwicklung von HCl (No., Am. 25, 119; Go., Am. 25, 328; B. 35, 2400) und Bildung von (C_6H_5)₃C· O· SO₃H (Go., Am. 25, 328; B. 35, 2400, 2406); die so erhaltene Lösung gibt beim Verdünnen mit Wasser quantitativ Tritanol (Go., Am. 25, 328; B. 35, 2400). In Phenol löst sich Tritylchlorid mit tiefbraumer Farbe; in der Flüssigkeit ist, wenn sie frisch bereitet mit Wasser vermischt wird, wobei Entfärbung eintritt, HCl und Tritanol nach-weisbar; hat die braune Lösung vor dem Wasserzusatz einige Zeit gestanden, so findet sich nachber auch Oxytetraphenylmethan vor (BAEYER, B. 42, 2624). Über die Kondensation des Tritylchlorids mit Phenolkalium s. S. 702; Verhalten des Tritylchlorids gegen andere Phenole: BAE., B. 42, 2626. Tritylchlorid gibt mit Metallchloriden Doppelsalze, die sowohl in festem wie in gelöstem Zustande farbig sind (KEH., WEN., B. 34, 3818; vgl. Go., B. 35, 2406), so wie in gelostein Zustande laring sind (Keh., Wen., B. 34, 5818; vgl. Gu., B. 35, 2400), so mit AlCl₃ das dunkelgelbe Salz C₁₉H₁₅Cl + AlCl₃ (Norris, Sanders, Am. 25, 61), mit SbCl₅ das rote Salz C₁₉H₁₅Cl + SbCl₅ (Go., B. 35, 1837) und mit SnCl₄ das orangegelbe Salz C₁₉H₁₅Cl + SnCl₄ (Keh., Wen., B. 34, 3815; Go., B. 35, 1837). Tritylchlorid setzt sich in Nitrobenzol mit Silberperchlorat zu Tritylperchlorat (Syst. No. 543) (Go., Cone, B. 370, 194), in verflüssigtem Schwefeldioxyd (Go., Cone, B. 37, 3543) oder in Benzol (Go., B. 40, 1849) mit Silbersulfat zu Tritylsulfat und in Benzol mit Silberchromat zu Tritylchromat (Go., 25, 2600), wie Färbung der Läungen der Tritylchlorid in Stable die Stable (Go., B. 35, 2402) um. – Die Färbung der Lösungen des Tritylchlorids in stark dissoziierenden Mitteln, sowie seine Fähigkeit, farbige Doppelsalze zu liefern, wurde von BAEYER durch die Annahme gedeutet, daß die nichtionisierbare Valenz zwischen (C₆H₅)₃C und Cl sich in eine ionisierbare Valenz ("Carboniumvalenz") umwandelt (vgl.: BAEYER, VIL-LIGER, B. 35, 1195; BAEYER, B. 38, 571; 40, 3084; HANTZSCH, B. 39, 2482), während sie nach Kehrmann und nach Gomberg (vgl. Kehrmann, Wentzel, B. 34, 3818; 40, 2755; GOMBERG, B. 40, 1860, 1868, 1871, 1872; 42, 417) auf die Bildung einer chinoiden Form $C<_{
m Cl}^{
m H}$ zurückzuführen ist $^{
m 1}$). $(C_6H_5)_2C:C($

Tritylchlorid zerfällt beim Erhitzen oberhalb 250° in HCl, viel Tritan, wenig 9-Phenylfluoren (E. Fischer, O. Fischer, B. 11, 613; A. 194, 258; vgl. Hemilian, B. 7, 1208). Tritylchlorid färbt sich bei der Bestrahlung mit Kathodenstrahlen gelb; die Färbung verschwindet beim Liegen am Licht wieder (Schlenk, Weickel, Herzenstein, A. 372, 14). — Läßt man unter Luftabschluß durch eine CO₂-Atmosphäre auf Tritylchlorid in Benzol, Schwefelkohlenstoff oder Äther molekulares Silber, Zink oder Quecksilber einwirken, so entsteht Triphenylmethyl (Trityl) (Gomberg, B. 33, 3152; Am. Soc. 23, 496; B. 34, 2727). Die Umwandlung des Tritylchlorids in Trityl kann auch durch. Kupfer (Schlenk, Weickel, Herzenstein, A. 372, 17) oder durch pyrophores Eisen (Wohl; vgl. Schmidlin, Das Triphenylmethyl [Stuttgart 1914], S. 31) bewirkt werden. Läßt man Zink auf Tritylchlorid in Eisessiglösung einwirken, so entstehen, wenn die Reaktion in der Kälte verläuft, Trityl und Tritan; vollzieht sich die Reaktion dagegen in der Wärme, so werden Tritan und 1-Benzhydryl-4-trityl-benzol (C₆H₅)₂CH·C₆H₄·C(C₆H₅)₈ (vgl. Tschitschibabin, B. 37, 4712; 41, 2421) erhalten. Die Bildung des 1-Benzhydryl-4-trityl-benzols hierbei erklärt sich dadurch, daß Tritylchlorid und Eisessig in der Wärme sich partiell unter Entstehung von HCl umsetzen und daß durch HCl das primär gebildete Trityl sofort zu 1-Benzhydryl-4-trityl-benzol polymerisiert wird (Gomberg, B. 36, 380); die Umwandlung des Tritylchlorids in 1-Benzhydryl-4-trityl-benzol kann 70°/0 der Theorie erreichen, wenn man eine warme Eisessiglösung von Tritylchlorid mit Zinkstreifen, Stannochlorid und Salzsäure in der Wärme behandelt (Ullmann, Borsum, B. 35, 2878; Gomberg, B. 36, 381). Über die Einw. von Zink auf Tritylchlorid in Essigester vgl.: Norris, Culver, Am. 29, 131; Gomberg, Am. 29, 367; Norris, Am. 29, 611. Tritylchlorid liefert bei der Einw. von Magnesium bei Gegenwart von Jod

in absol. Ather im Wasserstoffstrom je nach den Bedingungen seine a-Magnesiumverbindung — deren Existenz aber von Tschitschiabin (B. 40, 3968, 3970; 42, 3472, 3479) bestritten wird —, seine β -Magnesiumverbindung oder Trityl (Schmidlin, B. 39, 631, 4188; 40, 2323; 41, 423, 425, 426). Wird bei der Einw. von Magnesium statt im Wasserstoffstrom im Kohlendioxydstrom gearbeitet, so entsteht Triphenylessigsäure (SCHMIDLIN, B. 39, 636, 4191). — Tritylchlorid wird von kaltem Wasser langsam, von kochendem sofort in Salzsäure und Tritanol (C₀H₅)₃C·OH gespalten (HEMILIAN, B. 7, 1208); quantitativer Verlauf der Umsetzung mit Wasser: STRAUS, HÜSSY, B. 42, 2171, 2180. Beim Schütteln der Benzollösung des Tritylchlorids mit Natriumsuperoxydlösung bildet sich Ditritylperoxyd (C₆H₅)₃C·O·O·C(C₆H₅)₃ (GOMBERG, B. 33, 3150). Tritylchlorid tauscht bei der Umsetzung mit HBr oder CaBr₂ das Chlor zum größten Teil gegen Brom aus (Straus, A. 370, 356). Gibt mit Natriumjodid in trockner Acetonlösung Trityl neben Trityljodid (Albrecht; vgl. Schmidlin, das Triphenylmethyl, S. 32). Beim Einleiten von Ammoniak in ein auf 130° erhitztes Gemisch von phenylmethyl, S. 32). Beim Einleiten von Ammoniak in ein auf 130° ernitztes Gemisch von Tritylchlorid und Naphthalin entsteht Tritylamin (Nauen, B. 17, 442). Tritylchlorid liefert mit Hydrazinhydrat in Alkohol Tritylhydrazin und N.N'-Ditrityl-hydrazin (Wieland, B. 42, 3021). — Gibt beim Erhitzen mit Phosphoroxychlorid und nachfolgender Destillation ein Gemisch von Produkten, unter welchen sich viel 9-Phenyl-fluoren findet (Gomberg, Cone, B. 37, 3545). — Geht in Benzollösung mit Methylalkohol bei gewöhnlicher Temperatur quantitativ in a-Methoxy-tritan (C₆H₅)₃C·O·CH₃ über (Straus, Hüssy, B. 42, 2176; vgl. Friedel, Crafts, A. ch. [6] 1, 503). Gibt beim Kochen mit Alkohol a-Äthoxy-tritan (Hemilian, B. 7, 1208). Liefert beim Erhitzen mit Quecksilbereyanid auf 150—170° Triphenyl-coetonitril (E. Frieder, O. Frieder, A. 194, 260). Setzt sich mit viel Eisessig hei 25° fast. acetonitril (E. Fischer, O. Fischer, A. 194, 260). Setzt sich mit viel Eisessig bei 25° fast glatt zu α-Acetoxy-tritan um (Straus, Hüssy, B. 42, 2175; vgl. Gomberg, B. 36, 379). Liefert auch in heißem Benzol oder in kaltem Ather mit Silberacetat α-Acetoxy-tritan (Gomberg, B. 35, 1835; Gomberg, Davis, B. 36, 3926). Tritylchlorid setzt sich mit Phenolkalium zu a-Phenoxy-tritan um (BAEYER, B. 42, 2625). Setzt sich mit benzolsulfinsaurem Natrium zu Phenyl-trityl-sulfon (C₆H₅)₃C·SO₂·C₆H₅ um (BAEYER, VILLIGER, B. 36, 2789). Liefert beim Behandeln mit frisch destillertem Phenylhydrazin in absol. äther. Lösung NePhenyl-N'-trityl-hydrazin $(C_6H_5)_3C$ ·NH·NH· C_6H_5 (Gomberg, Berger, B. 36, 1089). Gibt mit Methylmagnesiumjodid in Äther a.a.a.Triphenyl-āthan (Go., Cone, B. 39, 1466), mit Äthylmagnesiumjodid in Äther neben Äthylen und beträchtlichen Tritan-Mengen a.a.a-Triphenyl-propan (Go., Cone, B. 39, 1466, 2961). Bei der Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf Tritylchlorid entstehen kleine Mengen Tetraphenyl-äthan, mit Benzylmagnesiumchlorid dagegen reichliche Quantitäten a.a.a-Tetraphenyl-äthan; mit Benzyldrylmagnesiumbromid erhält man Pentaphenyl-äthan (Go., CONE, B. 39, 1462, 1463, 1467, 2959; FREUND, B. 39, 2237). Tritylchlorid und Tritylmagnesiumchlorid (a- oder β -Verbindung) reagieren unter Bildung von Trityl (SCHMIDLIN, B. 40, 2325). Bei der Reaktion zwischen Trityl-chlorid und Zinkdiäthyl werden erhalten: a.a.a-Triphenyl-propan, Tritan und Äthylen (E. Fi-SCHER, O. FISCHER, A. 194, 259; Go., CONE, B. 39, 2961, 2962).

 $C_{19}H_{16}Cl+6$ HCl. B. Durch Überleiten von HCl über Tritylchlorid bei -60° (K. H. Meyer, B. 41, 2576). Eigelb. Gibt bei -45° HCl ab.

C₁₉H₁₅Cl + AlCl₃. Dunkelgelbe, sehr hygroskopische Krystalle (aus einem Gemisch von Nitrobenzol und CS₂). Zersetzt sich bei 122—125° (NORRIS, SANDERS, Am. 25, 61). Gibt beim Kochen mit Wasser Tritanol (C₈H₆)₃C·OH (N., S.). — C₁₉H₁₅Cl + SbCl₅. Rot, krystallinisch (GOMBERG, B. 35, 1837). — C₁₉H₁₅Cl + SnCl₄. Orangegelbe Krystalle (Kehrmann, Wentzel, B. 34, 3818; Go., B. 35, 1837). Elektrische Leitfähigkeit in verflüssigtem Schwefeldioxyd: WALDEN, B. 35, 2024.

Diphenyl-[2.5-dichlor-phenyl]-methan, 2.5-Dichlor-tritan $C_{19}H_{14}Cl_2=(C_6H_5)_2CH\cdot C_6H_3Cl_2$. B. In geringer Ausbeute durch Versetzen einer Lösung von 6 g 2.5-Dichlor-benzaldehyd in 25 ccm Benzol mit 25 ccm Schwefelsäuremonohydrat unter Kühlung (GNEHM, Schülle, A. 299, 354). — Prismen (aus Alkohol); Blättchen (aus Ligroin).

Diphenyl-[2-chlor-phenyl]-chlormethan, 2. α -Dichlor-tritan, 2-Chlor-trityl-chlorid $C_{19}H_{14}Cl_2=(C_6H_5)_2CCl\cdot C_6H_4Cl.$ F: 133° (Gomberg, Cone, B. 39, 1466). — Liefert bei der Einw. von molekularem Silber unter Luftabschluß in Benzol eine dunkelrote Lösung, wobei unter Bildung eines "triphenylmethyl"-artigen Körpers nur das exo-Chloratom (d. h. das an den Methankohlenstoff gebundene Chloratom) abgespalten wird, das im Ring gebundene Chloratom) wird auch bei längerer Einw. von Ag nicht abgespalten. Bei bundene Chlor (eso-Chloratom) wird auch bei längerer Einw. von Ag nicht abgespalten. gleichzeitiger Einw. von Ag und Luft in Benzol entsteht Bis-[2-chlor-trityl]-peroxyd C6H4Cl- $(C_6H_5)_2C \cdot O \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot C_6H_4C1 \ (G., \ C., \ B. \ 39, \ 3288, \ 3292, \ 3294).$

Diphenyl-[4-chlor-phenyl]-chlormethan, 4.a-Dichlor-tritan, 4-Chlor-trityl-chlorid $C_{19}H_{14}Cl_2=(C_6H_5)_2CCl\cdot C_8H_4Cl.$ B. Aus a.a-Dichlor-ditan (S. 590) und Chlorbenzol auf dem Wasserbad bei Gegenwart von AlCl₃ (Gomeer, B. 87, 1633). Aus 4-a.a-Trichlor-ditan und Benzol in Gegenwart von AlCl₃ (G., B. 37, 1634). Man setzt 4-Chlor-benzophenon mit Phenyl-

magnesiumbromid in Äther um und führt das entstandene Carbinol in das Chlorid über (G., Cone, B. 39, 3278). Bei mehrtägigem Schütteln von a-Chlor-4-brom-tritan in verflüssigtem Schwefeldioxyd mit AgCl bei 50° (G., B. 40, 1861). — Gelbe Krystalle (aus Ligroin). F: 90° (G., B. 40, 1862). — Bei der Einw. von molekularem Silber unter Luftabschluß in Benzol entsteht eine lichtrote Lösung; dabei wird bei längerer Einw. des Silbers sowohl das exo-Chloratom, wie auch ein Teil des eso-Chlors abgespalten; bei gleichzeitiger Einw. von Silber und Luft entsteht aus dem zunächst gebildeten (nicht isolierten) 4-Chlor-trityl das zugehörige Bis-[4-chlor-trityl]-peroxyd (G., C., B. 39, 3290, 3292, 3294; vgl. G., B. 40, 1886).

[2-Chlor-phenyl]-bis-[4-chlor-phenyl]-methan, 2.4'.4"-Trichlor-tritan $C_{19}H_{12}Cl_3$ = $\{C_8H_4Cl\}_3CH$. B. Aus 2.4'.4"-Trichlor-a-oxy-tritan oder 2.4'.4".a-Tetrachlor-tritan durch Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure (G., C., B. 39, 3282). — Die aus Petroläther umgelöste Substanz schmilzt bei 106° .

Tris-[4-chlor-phenyl]-methan, 4.4'.4"-Trichlor-tritan C₁₉H₁₃Cl₃ = (C_eH₄Cl)₃CH.

B. Aus [4-Chlor-phenyl]-[4.4'.4"-trichlor-trityl]-keton beim Kochen mit alkoh. Kalilauge (Μοντασνε, R. 24, 122). Durch Diazotieren von Tris-[4-amino-phenyl]-methan in salzsaurer Lösung und Eingießen der Diazoniumsalzlösung in ein heißes Gemisch von CuCl, NaCl und konz. Salzsäure (O. Fischer, Hess, B. 38, 337; vgl. M., R. 24, 130). — Krystalle (aus Petroläther), die nach einiger Zeit trübe werden (M.). Rhombisch bipyramidal (Jarger, Z. Kr. 38, 96; R. 24, 123). F: 92° (korr.) (M.), 87–88° (F., H.). Kp₁₆: ca. 240° (M.). — Bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig entstehen 4.4'.4"-Trichlor-α-oxy-tritan und wenig 4.4'-Dichlor-benzophenon (F., H.).

Phenyl-[2-chlor-phenyl]-[4-chlor-phenyl]-chlormethan, 2.4'.a-Trichlor-tritan, 2.4'.Dichlor-tritylchlorid $C_{19}H_{13}Cl_3=C_6H_5\cdot CCl(C_8H_4Cl)_2$. F: $107-109^0$ (Gomberg, Cone, B. 39, 1466). — Die Einw. von Silber in Benzol verläuft ähnlich wie bei 4.a-Dichlor-tritan (s. o.) (G., C., B. 39, 3292, 3294; vgl. G., B. 40, 1886).

Phenyl-bis-[4-chlor-phenyl]-chlormethan, 4.4'.a-Trichlor-tritan, 4.4'-Dichlor-tritylchlorid $C_{19}H_{13}Cl_3=C_6H_5\cdot CCl(C_6H_4Cl)_2$. B. Man setzt 4.4'-Dichlor-benzophenon mit Phenylmagnesiumbromid um und behandelt das erhaltene Carbinol mit Salzsäure (Gomerra Cone, B. 39, 3280). Bei mehrtägigem Schütteln von a-Chlor-4.4'-dibrom-tritan in verflüssigtem Schwefeldioxyd mit AgCl bei 50° (G., B. 40, 1862, 1866). — Flüssig (G., Cone, B. 39, 1466). — $C_{19}H_{13}Cl_3 + FeCl_3$. Grünlich irisierende Krystalle (G., B. 39, 3280).

[2-Chlor-phenyl]-bis-[4-chlor-phenyl]-chlormethan, 2.4′.4″.a-Tetrachlor-tritan, 2.4′.4″-Trichlor-tritylchlorid $C_{19}H_{12}Cl_4=(C_6H_4Cl)_3CCl$. B. Durch Einw. von Tetrachlorkohlenstoff und AlCl $_3$ auf überschüssiges Chlorbenzol bei 60—70°, neben kleinen Mengen 4.4′.4″.a-Tetrachlor-tritan (Gomberg, Cone, B. 37, 1635; 39, 1465, 3280). Aus 2.4′-Dichlor-benzophenon, Magnesium und 4-Chlor-l-jod-benzol in Äther erhält man 2.4′.4″-Trichlor-tritanol, das man dann mit Acetylchlorid behandelt (G., C., B. 39, 3281). — Krystalle (aus Petroläther). F: 153° (G., C., B. 39, 3281). Ziemlich schwer löslich in Petroläther (G., C., B. 39, 3280). — Die Einw. von Silber allein bezw. Silber und Luft in Benzol verläuft ähnlich wie bei 4.a-Dichlor-tritan (s. o.), wobei aber hier eine fuchsinrote Färbung auftritt (G., C., B. 37, 1636; 39, 3288, 3292, 3294; vgl. G., B. 40, 1886). Reagiert mit Benzylmagnesium-chlorid leicht unter Bildung von β -Phenyl- α -[2-chlor-phenyl]- α - α -bis-[4-chlor-phenyl]-äthan (G., C., B. 39, 1467).

Tris-[4-chlor-phenyl]-chlor-methan, 4.4'.4".a-Tetrachlor-tritan, 4.4'.4"-Trichlor-tritylchlorid C₁₉H₁₂Cl₄ = (C₈H₄Cl)₃CCl. B. Bei der Einw. von Tetrachlorkohlenstoff auf überschüssiges Chlorbenzol in Gegenwart von AlCl₃ bei 60—70°, neben viel 2.4'.4".a-Tetrachlor-tritan (G., C. B. 39, 1465, 3281, 3283). Aus 4.4'.4"-Trichlor-a-oxy-tritan durch Kochen mit Acetylchlorid (Babyer, B. 38, 587). Aus 4.4'.4"-Trichlor-a-oxy-tritan mit HCl in Benzollösung (G., C., B. 39, 3283). Beim Schütteln von a-Chlor-4.4'.4"-tribrom-tritan in verflüssigtem Schwefeldioxyd mit AgCl bei 50° (G., B. 40, 1864). In gleicher Weise aus 4".a-Dichlor-4.4'-dibrom-tritan (G., B. 40, 1865) und aus 4'.4".a-Trichlor-4-brom-tritan (G., B. 40, 1865). — Nadeln (aus Petroläther). F: 113° (B.), 112—113° (G., C., B. 39, 3283). Schwer löslich in Alkohol und Eisessig (B.). — Tauscht, wenn es in einem Gemisch von Benzol und Dimethylsulfat mehrere Tage bei 50° mit Ag₂SO₄ geschüttelt wird, zunächst das exo-Chloratom, dann aber auch eso-Chlor aus, unter Bildung gefärbter Sulfate; freie Schwefelsäure sowic Schwefeldioxyd üben auf diese Reaktion eine hindernde Wirkung aus (G., B. 40, 1852, 1857, 1858). Verhalten bei der Umsetzung mit Wasser: Straus, Hüssy, B. 42, 2171. Die Einw. von Silber allein bezw. von Silber und Luft in Benzol verlänft ähnlich wie bei 4.a-Dichlor-tritan (s. o.), wobei aber hier eine orangerote Färbung auftritt (G., C., B. 39, 3288, 3292, 3294; vgl. G., B. 40, 1886). — C₁₉H₁₂Cl₄ + SnCl₄. B. Aus 4.4'.4".a-Tetrachlor-tritan und SnCl₄ in Chloroform (B., B. 38, 1162). Rote salmiakähnliche Krystalle mit blauer Oberflächenfarbe. Wird von Wasser zersetzt.

von Tritanol (C₆H₅)₃C·OH in Eisessig abkühlen und gibt zu der fein verteilten Suspension die doppelte Menge HBr in Eisessig auf einmal (Wieland, B. 42, 3024 Anm. 2). — Hellgelbe Krystalle (aus CS₂). Trigonal (Hintze, Z. Kr. 9, 549; J. 1884, 462; v gl. Groth, Ch. Kr. 5, 291). F: 152° (SCHW.). Kp₁₅: 230° (Nef, A. 309, 167). Löst sich in verflüssigtem Schwefeldioxyd mit intensiv gelber Farbe (Walden, B. 35, 2025). Elektrische Leitfähigkeit dieser Lösung: W., B. 35, 2025; Ph. Ch. 43, 455; G., B. 35, 2405. — Tritylmenid gibt mit Quecksilbersalzen gefährte Verbindungen (C. B. 35, 1838). Gibt beim Leitfähigkeit dieser Lösung: W., B. 35, 2025; Ph. Ch. 43, 455; G., B. 35, 2405. — Tritylbromid gibt mit Quecksilbersalzen gefärbte Verbindungen (G., B. 35, 1838). Gibt beim Erhitzen auf 250° unter Entwicklung von HBr neben viel Harz Tritan und bisweilen auch 9-Phenyl-fluoren (Nef, A. 309, 168; vgl. Schw., B. 14, 1522). Liefert bei der Elektrolyse in verflüssigtem SO₂ an der Kathode Trityl (C₆H₅)₈C (Schlenk, Weickel, Herzenstein, A. 372, 13). Schüttelt man eine benzolische Lösung von Tritylbromid mit Ag, Zn oder Hg, so bildet sich Trityl, welches durch Einleiten von Luft in Ditritylperoxyd übergeführt werden kann (G., B. 33, 3154; vgl. dazu Schmidlin, B. 41, 2472). Tritylbromid läßt sich durch Zinn und Salzsäure zu Tritan reduzieren (Acree, B. 37, 616). Überführung von Tritylbromid in Perbromide: Nef, A. 308, 304; G., B. 35, 1831. Überführung in Perjodide: G., Am. Soc. 20, 790: B. 35, 1832. Tritylbromid wird beim Kochen mit Wasser nicht sehr rasch unter 20, 790; B. 35, 1832. Tritylbromid wird beim Kochen mit Wasser nicht sehr rasch unter Bildung von Tritanol zerlegt (SCHW., B. 14, 1521). Die Überführung des Tritylbromids in dieses Carbinol erfolgt zweckmäßig durch schwaches Erwärmen mit rauchender Salpetersäure und Verdünnen der erhaltenen Lösung mit Wasser (Schw.). Auch durch Kochen mit Eisessig und darauffolgendes Eingießen der Lösung in Wasser werden quantitativ HBr und Tritanol gebildet (Schw.). Tritylbromid, gelöst in Benzol, wird durch Chlorsilber quantitativ in Tritylchlorid umgewandelt (G., B. 35, 1836). Tauscht bei der Umsetzung mit HCl oder CaCla das Brom teilweise gegen Chlor aus (STRAUS, A. 370, 357). Liefert in Benzolisung mit Ammoniak α-Amino-tritan (Elbs, B. 16, 1276; 17, 702; Hemilian, Silberstein, B. 17, 741). Liefert mit alkoh. Natriumäthylatlösung auf dem Wasserbade α-Athoxy-tritan (Allen, Kölliker, A. 227, 115). Reagiert mit KCN unter Bildung von Triphenyl-acetonitril (Elbs, B. 17, 700). Liefert in CS₂ mit einer alkoh. Lösung von Rhodanammonium α-Rhodan-tritan (Elbs, B. 17, 700). Setzt sich in absol. Äther mit alkoholfreiem Natrium-acetessigester in absolut-ätherischer Suspension zu Ditritylacetessigester (Syst. No. 1307) um (Allen, Kölliker, A. 227, 111). Beim Erwärmen von Tritylbromid mit Triäthylamin in Benzol entsteht durch Abspaltung von HBr Triäthylammoniumbromid in fast theoretischer Menge (Nef, A. 309, 168). Tritylbromid liefert bei Einw. von Zinkdimethyl a.a.a-Triphenyl athan (Kuntze Fechner, B. 36, 473). Bei der Einw. von Zinkdiäthyl werden Athylen und Tritan gebildet (Ku.-F., B. 36, 475). Tritylbromid liefert bei Einw. von Phenylhydrazin in Ather N-Phenyl-N'-trityl-hydrazin (G., B. 30, 2043; Am. Soc. 20, 775). Die Einw. anderer aromatischer Hydrazine auf Tritylbromid führt zu analogen Verbindungen (G., Campbell, Am. Soc. 20, 780). $C_{10}H_{15}Br + 6 HBr$. B. Durch Überleiten von HBr über Tritylbromid bei -60° (K. H.

MEYER, B. 41, 2576). Eigelb. — $C_{19}H_{15}Br+4Br$. B. Aus Tritylbromid und 4 At.-Gew. Brom in Chloroformlösung (Nef. A. 308, 304). Scharlachrote Würfel, die sich an der Luft oder im Vakuum unter Abgabe von Brom zersetzen. — $C_{19}H_{15}Br+5Br$. B. Aus Tritylbromid und der berechneten Menge Brom in Chloroform unter Eiskühlung (GOMBERG, B. 35, 1831). Aus Triphenylmethanazobenzol (C₆H₅)₃C·N:N·C₆H₅ durch Einw. von Brom in Chloroformlösung G., Am. Soc. 20, 776). Aus Ditritylperoxyd und überschüssigem Brom (G., Cone, B. 37, 3543). Rote Krystalle (G., B. 35, 1831). Gibt an der Luft Brom ab unter Bildung von Tritylbromid (G., Am. Soc. 20, 776). — C₁₉H₁₅Br + 4 I. B. Bei Vermischung der Lösungen von Jod und Tritylbromid in Benzol (Gomberg, Am. Soc. 20, 790; vgl. G., B. 35, 1832). Blaugrün irisierende Prismen. F: 121—1220; sehr leicht löslich in CS₂, schwer in kaltem, leicht in Life Brom ab unter Blaughlich an der Luft schroller bei 40.—459 Lode wird durch in heißem Benzol; verliert allmählich an der Luft, schneller bei 40-45° Jod; wird durch Alkohol und Ather zersetzt (G., Am. Soc. 20, 793). — C₁₉H₁₅Br + 5 I. B. Aus Tritylbromid mit der berechneten Menge Jod in Benzol oder CS₂ in der Wärme (GOMBERG, B. 35, 1832). Durch Zufügen von Brom und viel überschüssigem Jod zu in Chloroform suspendiertem Ditritylperoxyd (G., Conz., B. 37, 3544). Krystalle. F: 92°; läßt sich im Vakuum über Schwefelsäure mehrere Tage ohne Zersetzung aufbewahren; verliert das Jod bei längerem Erwärmen auf 70-80° (G., B. 35, 1832).

Diphenyl-[2-brom-phenyl]-chlormethan, α-Chlor-2-brom-tritan, 2-Brom-tritylchlorid $C_{19}H_{14}ClBr = (C_6H_5)_2CCl \cdot C_6H_4Br$. F: 122° (Gomberg, B. 40, 1852). — Liefert in einem Gemisch von Benzol und Dimethylsulfat mehrere Tage mit Ag₂SO₄ bei 50° geschüttelt unter Austausch des Chlors ein stark gefärbtes Sulfat; Brom wird dabei nicht abgespalten.

Diphenyl-[3-brom-phenyl]-chlormethan, a-Chlor-3-brom-tritan, 3-Brom-trityl-chlorid $C_{19}H_{14}$ ClBr = $(C_6H_5)_2$ CCl· C_6H_4 Br. B. Man stellt aus 3-Brom-benzoesäure-äthylester und Phenylmagnesiumbromid 3-Brom-a-oxy-tritan dar und behandelt dieses mit Chlorwasserstoff (Cone, Lone, Am. Soc. 28, 524). — F: 67° (C., L.). — Liefert unter der Einw. von molekularem Silber bei Luftabschluß in Benzol eine tiefgelbe Lösung, wobei unter Bildung eines "triphenylmethyl"-Artigen Körpers nur das Chlor (aber, auch bei längerer Einw. des Silbers, kein Brom) abgespalten wird; bei gleichzeitiger Einw. von Silber und Luft in Benzol entsteht Bis-[3-brom-trityl]-peroxyd (Gomberg, C., B. 39, 3288, 3292, 3294). Liefert, wenn es in einem Gemisch von Benzol und Dimethylsulfat mehrere Tage bei 50° mit Ag₂SO₄ geschüttelt wird, unter Austausch des Chlors ein stark gefärbtes Sulfat; Brom wird dabei nicht abgespalten (G., B. 40, 1852).

Diphenyl-[4-brom-phenyl]-chlormethan, α -Chlor-4-brom-tritan, 4-Brom-trityl-chlorid $C_{19}H_{14}ClBr = (C_8H_5)_2CCl \cdot C_8H_4Br$. B. Man setzt Benzophenonchlorid mit Brombenzol in Gegenwart von AlCl $_3$ bei 80° um, zerlegt das Reaktionsprodukt mit Eis und Salzsäure, destilliert das überschüssige Brombenzol mit Wasserdampf ab, nimmt das entstandene Carbinol mit Benzol auf und sättigt die Benzollösung mit HCl (Cone, Long, Am. Soc. 28, 518; vgl. GOMBERG, B. 37, 1634). Man setzt 4-Brom-benzophenon mit Phenylmagnesiumbromid um und führt das entstandene Carbinol in das Chlorid über (C., L., Am. Soc. 28, 519; G., C., B. 39, 3279). Man setzt p-Brom-benzoesäure-methylester mit Phenylmagnesiumbromid um und behandelt das erhaltene Carbinol mit HCl (C., L., Am. Soc. 28, 519). — Prismatische Krystalle (aus Petroläther). F: 114° (C., L., Am. Soc. 28, 519; G., C., B. 39, 3279). — Isomerisiert sich beim Behandeln mit verflüssigtem Schwefeldioxyd teilweise zu Diphenyl-[4-chlor-phenyl]-brommethan (G., B. 42, 415; vgl. TSCHITSCHIBABIN, B. 40, 3967). Bei der Einw. von molekularem Silber unter Luftabschluß auf a-Chlor-4-brom-tritan in Benzol entsteht eine braunstichig rote Lösung; dabei wird bei längerer Einw. des Silbers außer dem Chlor auch ein Teil des Broms abgespalten; bei gleichzeitiger Einw. von Silber und Luft entsteht aus dem zunächst gebildeten "triphenylmethyl" artigen Körper das zugehörige Bis-[4-brom-trityl]-peroxyd (G., B. 37, 1635; G., C., B. 39, 3290, 3292, 3294; vgl. G., B. 40, Wird die Lösung in verflüssigtem Schwefeldioxyd mehrere Tage bei 50° mit AgCl geschüttelt, so entsteht 4.a-Dichlor-tritan (G., B. 40, 1861). a-Chlor-4-brom-tritan tauscht, wenn es in einem Gemisch von Benzol und Dimethylsulfat mehrere Tage bei 50° mit Ag₂SO₄ geschüttelt wird, zunächst das Chlor, dann aber auch das Brom aus unter Bildung gefärbter Sulfate; freie Schwefelsäure sowie Schwefeldioxyd üben auf diese Reaktion eine hindernde Wirkung aus (G., B. 40, 1852, 1857, 1858; vgl. Baeyer, B. 40, 3086).

Bis-[4-chlor-phenyl]-[4-brom-phenyl]-chlormethan, 4'.4''.a-Trichlor-4-brom-tritan, 4'.4''-Dichlor-4-brom-tritylchlorid $C_{19}H_{12}Cl_3Br = (C_6H_4Cl)_2CCl\cdot C_6H_4Br$. B. Durch mehrtägiges Schütteln von a-Chlor-4.4'.4''-tribrom-tritan in verflüssigtem Schwefeldioxyd mit AgCl bei 50° (Gomberg, B. 40, 1863). Man setzt p-Brom-benzoesäureester und 4-Chlor-1-jod-benzol in Gegenwart von Magnesium um und behandelt das entstandene Carbinol mit HCl (G., B. 40, 1863). — Krystalle (aus Petroläther). F: 122° (G., B. 40, 1863). — Über das Verhalten in verflüssigtem Schwefeldioxyd vgl. G., B. 42, 416. Liefert in verflüssigtem Schwefeldioxyd mit AgCl Tris-[4-chlor-phenyl]-chlormethan (G., B. 40, 1864).

Tris-[4-chlor-phenyl]-brommethan, 4.4'.4"-Trichlor-a-brom-tritan, 4.4'.4"-Trichlor-tritylbromid $C_{19}H_{12}Cl_3Br = (C_6H_4Cl)_3CBr$. B. Durch Kochen von 4.4'.4"-Trichlor-a-oxy-tritan mit Acetylbromid (Baeyer, Aickelin, B. 40, 3088). — Nadeln (aus Ligroin). F: 148°. — $C_{19}H_{12}Cl_3Br + FeCl_3$. Braune Blättchen. F: 217°. — $C_{19}H_{12}Cl_3Br + FeBr_3$. Im durchfallenden Licht braune, im reflektierten grüne Prismen oder Tafeln. F: 216°. Liefert bei der Zersetzung mit Wasser das entsprechende Carbinol. Chlor wird dabei nicht abgespalten.

Phenyl-bis-[4-brom-phenyl]-methan, 4.4'-Dibrom-tritan $C_{19}H_{14}Br_2=C_6H_5\cdot CH(C_8H_4Br)_2$. B. Bei 12-stdg. Stehen von 4.4'-Dibrom-benzhydrol mit Benzol und konz. Schwefelsäure in der Kälte (Goldthwaite, Am. 30, 463). — Nadeln. F: 100°. Kp₁₅: 260°.

Phenyl-bis-[4-brom-phenyl]-chlormethan, α -Chlor-4.4'-dibrom-tritan, 4.4'-Dibrom-tritylchlorid $C_{19}H_{13}ClBr_2=C_6H_5\cdot CCl(C_6H_4Br)_2$. B. Man setzt 4.4'-Dibrom-benzophenon mit Phenylmagnesiumbromid um und behandelt das entstandene Carbinol mit HCl (Gomberg, Cone, B. 39, 3280). — Opake Masse. F: 100° (G., C., B. 39, 1466). Leicht löslich in Petroläther (G., C., B. 39, 3280). — Isomerisiert sich beim Behandeln mit verflüssigtem Schwefeldioxyd teilweise zu 4'-Chlor-4.a-dibrom-tritan (G., B. 42, 415). Die Einw. von Silber allein bezw. von Silber und Luft in Benzol verläuft ähnlich wie bei α -Chlor-4-brom-tritan (s. o.), wobei aber hier eine orangegelbe Färbung auftritt (G., C., B. 39, 3288, 3292, 3294; vgl. G., B. 40, 1886). Liefert in verflüssigtem SO_2 beim längeren Schütteln mit AgCl 4.4'.a-Trichlor-tritan (G., B. 40, 1862, 1866).

[4-Chlor-phenyl]-bis-[4-brom-phenyl]-chlormethan, 4". α -Dichlor-4.4'-dibrom-tritan, 4"-Chlor-4.4'-dibrom-tritylehlorid $C_{19}H_{12}Cl_2Br_2=C_6H_4Cl\cdot CCl(C_8H_4Br)_2$. B. Man

setzt 4.4′-Dibrom-benzophenon und 4-Chlor-1-jod-benzol in Gegenwart von Magnesium um und behandelt das so erhältliche Carbinol mit HCl (G., B. 40, 1864). — F: 135^{6} (G., B. 42, 416). — Über das Verhalten in verflüssigtem SO_2 vgl. G., B. 42, 416. Liefert beim Schütteln mit AgCl in verflüssigtem SO_2 4.4′.4″.a-Tetrachlor-tritan (G., B. 40, 1864).

Tris-[4-brom-phenyl]-methan, 4.4'.4"-Tribrom-tritan $C_{19}H_{13}Br_3 = (C_6H_4Br)_3CH$. B. Aus diazotiertem 4.4'.4"-Triamino-tritan mittels eines Gemisches von CuBr, KBr und Bromwasserstoffsäure in Wasser (O. FISCHER, HESS, B. 38, 336). — Prismen (aus Gasolin). Rhombisch bipyramidal (JAEGER, Z. Kr. 44, 57; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 290). D¹⁵: 1,752 (J.). F: 112° (F., H.). In den üblichen Lösungsmitteln meist sehr leicht löslich (F., H.). — Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig 80°/ $_0$ der Theorie 4.4'.4"-Tribrom-a-oxy-tritan und 20°/ $_0$ 4.4'-Dibrom-benzophenon (F., H.).

[2-Brom-phenyl]-bis-[4-brom-phenyl]-chlormethan, a-Chlor-2.4'.4"-tribrom-tritan, 2.4'.4"-tribrom-tritylchlorid $C_{19}H_{12}ClBr_3 = (C_6H_4Br)_3CCl$. B. In geringer Menge neben a-Chlor-4.4'.4"-tribrom-tritan durch Einw. von CCl_4 auf überschüssiges Brombenzol in Gegenwart von $AlCl_3$ bei 75° (Gomberg, Cone, B. 39, 1465, 3283, 3284). Aus 2.4'.4"-Tribrom-a-äthoxy-tritan durch Acetylchlorid (G., C., B. 39, 3284). — Würfelartige Krystalle. F: $154-155^{\circ}$ (G., C., B. 39, 3284). — Die Einw. von Silber allein bezw. Silber und Luft in Benzol verläuft ähnlich wie bei a-Chlor-4-brom-tritan (S. 795), wobei aber hier eine purpurne Färbung eintritt (G., C., B. 39, 3289, 3292, 3294; vgl. G., B. 40, 1886).

Tris-[4-brom-phenyl]-chlormethan, a-Chlor-4.4'.4"-tribrom-tritan, 4.4'.4"-Tribrom-tritylchlorid C₁₉H₁₂ClBr₃ = (C₆H₄Br)₃CCl. B. Neben kleinen Mengen a-Chlor-2.4'.4"-tribrom-tritan (s. o.) bei der Einw. von CCl₄ auf überschüssiges Brombenzol in Gegenwart von AlCl₃ bei 75° (G., C., B. 39, 1465, 3283). Aus 4.4'.4"-Tribrom-α-oxy-tritan durch Umlösen in Acetylchlorid (G., C., B. 39, 3284) oder durch Behandeln seiner Benzollösung mit HCl (G., C., B. 39, 3285). — Prismen. F: 153° (G., C., B. 39, 3285). — Isomerisiert sich beim Behandeln mit verflüssigtem Schwefeldioxyd teilweise zum 4"-Chlor-4.4'.α-tribrom-tritan (G., B. 42, 410; vgl. Tschitschibabin, B. 40, 3967). Die Einw. von Silber allein bezw. Silber und Luft in Benzol verläuft ähnlich wie bei α-Chlor-4-brom-tritan (s. S. 705), wobei aber hier eine orangerote Färbung auftritt (G., C., B. 39, 3289, 3292, 3294; vgl. G., B. 40, 1866). Wird die Lösung in verflüssigtem Schwefeldioxyd mehrere Tage bei 50° mit AgCl geschüttelt, so lassen sich sukzessive die Bromatome durch Chloratome ersetzen, und es entsteht zuletzt 4.4'.4".α-Tetrachlor-tritan (G., B. 40, 1863). α-Chlor-4.4'.4"-tribrom-tritan tauscht, wenn es in einem Gemisch von Benzol und Dimethylsulfat mehrere Tage bei 50° mit Ag₂SO₄ geschüttelt wird, zunächst das Chlor, dann aber auch ein Bromatom aus, unter Bildung farbiger Sulfate; freie Schwefelsäure sowie Schwefeldioxyd üben auf diese Reaktion eine hindernde Wirkung aus (G., B. 40, 1852, 1857, 1858). — C₁₉ H₁₂ClBr₃ + FeCl₃. Ziegelrotes Krystallpulver. F: 237°. Wird von Wasser oder Natronlauge zersetzt unter Bildung des entsprechenden Carbinols; Brom wird dabei nicht abgespalten (Baever, Aickelin, B. 40, 3089).

[4-Chlor-phenyl]-bis-[4-brom-phenyl]-brommethan, 4"-Chlor-4.4'.a-tribrom-tritan, 4"-Chlor-4.4'-dibrom-tritylbromid $C_{19}H_{12}ClBr_3 = C_6H_4Cl\cdot CBr(C_6H_4Br)_2$. B. Durch Behandeln von a-Chlor-4.4'.4"-tribrom-tritan mit verflüssigtem Schwefeldioxyd im geschlossenen Rohr bei Zimmertemperatur (GOMBERG, B. 42, 410). — F: 174°.

Triphenyl-jodmethan, a-Jod-tritan, Trityljodid $C_{19}H_{15}I = (C_6H_5)_3CI$. B. Durch Einw. einer Lösung von Jod in CS_2 auf eine Lösung von Triphenylmethyl (Trityl, S. 715 ff.) im gleichen Solvens bei 0^0 (Gomberg, B. 33, 3158). Man gibt zu Trityl, das in Ligroin suspendiert ist, bei $60-70^0$ unter Luftausschluß eine Lösung von Jod in Ligroin, bis kein Jod mehr absorbiert wird (G, B. 35, 1835). — Gelbliche Krystalle, die sich rasch dunkelbraun färben. Läßt sich aus Essigester unverändert krystallisieren; F: 1320 (G, B. 35, 1836). Löst sich in verflüssigtem SO_2 je nach der Konzentration mit gelber bis kirschroter Farbe; elektrisches Leitvermögen dieser Lösungen: Walden, Ph. Ch. 43, 456. Gibt mit Metallsalzen Doppelverbindungen (G, B. 35, 1838). — Trityljodid geht beim Stehen seiner Lösungen an der Luft unter Jodabscheidung in a-Oxy-tritan und Ditritylperoxyd $(C_6H_5)_3$ C-O·O($C_6H_5)_3$ über (G, B. 35, 1836). Gibt beim Kochen mit Alkohol unter Abscheidung von Jod Tritan (G, B. 33, 3159; 35, 1836). Liefert mit Alkohol in Gegenwart von wenig Zinkstaub oder molekularem Silber a-Athoxy-tritan (G, B. 35, 1836). Gibt bei Einw. von Metallen Trityl (G, B. 35, 1832). Wird von Wasser, besonders in Gegenwart von Alkalien in a-Oxy-tritan übergeführt (G, B. 33, 3159). Liefert mit Ammoniak a-Amino-tritan (G, B. 35, 1827). — $C_{19}H_{15}I+I_5$. Prismen. F: 90°. Bleibt im Vakuum längere Zeit unverändert (G, B. 35, 1832).

Diphenyl-[4-jod-phenyl]-chlormethan, a-Chlor-4-jod-tritan, 4-Jod-tritylchlorid $C_{19}H_{14}CII=(C_6H_5)_2CCI\cdot C_6H_4I$. B. Aus Benzophenonchlorid, Jodbenzol und $AlCl_3$ (Gomberg, B. 37, 1634). — F: 123° (G., Cone, B. 39, 3279). — Bei der Einw. von molekularem Silber unter Luftabschluß in Benzol entsteht eine braunstichig rote Lösung; dabei wird bei längerer Einw. des Silbers außer dem Chlor auch ein Teil des Jods abgespalten; bei gleichzeitiger Einw. von Silber und Luft entsteht aus dem zunächst gebildeten "triphenylmethyl"-artigen Körper das zugehörige Bis-[4-jod-trityl]-peroxyd (G., B. 37, 1635; G., C., B. 39, 3292, 3294; vgl. G., B. 40, 1886).

Tris-[4-jod-phenyl]-methan, 4.4'.4"-Trijod-tritan $C_{19}H_{13}I_3 = (C_6H_4I)_3CH$. B. Aus diazotiertem 4.4'.4"-Triamino-tritan und KI in Wasser (O. FISCHER, HESS, B. 38, 338). — Scheidet sich aus Benzol mit 1 Mol. Benzol in großen durchsiehtigen Krystallen aus, die triklinpinakoidal sind und an der Luft das Krystallbenzol verlieren (JAECER, Z. Kr. 46, 273; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 291). Krystallisiert aus Gasolin in schwach gelblichen Prismen (F., H.). Rhombisch bipyramidal (J., Z. Kr. 46, 272; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 290). F: 131–132° (F., H.). D¹⁵: 2,141 (J.). In den üblichen Lösungsmitteln meist sehr leicht löslich (F., H.). — Spaltet beim Erhitzen I und HI ab (F., H.). Liefert bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig 4.4'.4"-Trijod-a-oxy-tritan und etwas 4.4'-Dijod-benzophenon (F., H.).

Tris-[4-jod-phenyl]-chlormethan, a-Chlor-4.4'.4"-trijod-tritan, 4.4'.4"-Trijod-tritylchlorid C₁₀H₁₂ClI₃ = (C₆H₄I)₃CCl. B. Beim Erhitzen von 4.4'.4"-Trijod-a-oxy-tritan mit Acetylchlorid (BAEYER, B. 38, 590). — Prismen (aus Chloroform + Ligroin). F: 180° (Zers.). — C₁₉H₁₂ClI₃ + SnCl₄. Rotes grünglänzendes Krystallpulver. Wird durch Wasser sofort zerlegt (B., B. 38, 1162). — Verbindung mit Eisenchlorid. Krystalle von olivgrüner Oberflächenfarbe, die beim Zerreiben ein rotes Pulver liefern. Wird von Natronlauge zersetzt unter Bildung von 4.4'.4"-Trijod-a-oxy-tritan; Jod wird dabei nicht abgespalten (B., AICKELIN, B. 40, 3090).

Diphenyl-[2-nitro-phenyl]-methan, 2-Nitro-tritan $^{\circ}C_{19}H_{15}O_{2}N = (C_{6}H_{5})_{2}CH \cdot C_{6}H_{4}$ NO_{2} . B. Aus o-Nitro-benzalchlorid und Benzol in Gegenwart von AlCl₂ in der Kälte (KLIFGL, B. 40, 4941). — Schwach gelbliche Täfelchen (aus Alkohol oder Methylalkohol). F: 93—94°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Ligroin, schwer in kaltem; etwas mehr löslich in kaltem Eisessig. — Durch Reduktion mit SnCl₂ und alkoh. Salzsäure entsteht a-Amino-tritan.

Diphenyl-[3-nitro-phenyl]-methan, 3-Nitro-tritan $C_{19}H_{15}O_2N = (C_6H_8)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Bei 24-stdg. Stehen von m-Nitro-benzaldehyd mit Benzol und konz. Schwefelsäure (TSCHACHER, B. 21, 188). — Krystalle (aus Ligroin). F: 90°.

Diphenyl-[4-nitro-phenyl]-methan, 4-Nitro-tritan $C_{19}H_{15}O_{2}N = (C_{8}H_{5})_{2}CH \cdot C_{6}H_{4} \cdot NO_{2}$. B. Beim Stehen eines Gemisches aus 5 g p-Nitro-benzaldehyd, 20 g Benzol und 20 g konz. Schwefelsäure (Baryer, Löhr, B. 23, 1622; Stolz, D. R. P. 40340; Frdl. 1, 59). — Blättehen (aus Alkohol). F: 93° (B., L.).

Diphenyl-[4-nitro-phenyl]-chlormethan, a-Chlor-4-nitro-tritan, 4-Nitro-trityl-chlorid $C_{19}H_{14}O_2NCl=(\hat{C}_6H_5)_2CCl\cdot \hat{C}_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus a.a-Dichlor-4-nitro-diphenylmethan, Benzol und AlCl₃ (Baeyer, Villiger, B. 37, 606). -- Prismen (aus Ligroin). F: 92-93°. Leicht löslich, außer in kaltem Ligroin, — Gibt beim Erwärmen mit Natronlauge 4-Nitro-a-oxy-tritan.

Tris-[4-nitro-phenyl]-methan, 4.4'.4"-Trinitro-tritan C₁₉H₁₃O₆N₃ = CH(C₆H₄·NO₂)₃. B. Durch allmähliches Eintragen von Tritan in gut gekühlte Salpetersäure (D: 1,5) (E. FISCHER, O. FISCHER, A. 194, 254). Beim Eintragen von Tritan in absolute Salpetersäure, die durch ein Gemisch von festem Kohlendioxyd und Äther gekühlt wird (MONTAGNE, R. 24, 125). Durch Nitrieren von Diphenyl-[4-nitro-phenyl-]-methan (STOLZ, D. R. P. 40340; Frdl. 1, 59). — Krystalle (aus Benzol). F: 212,5° (korr.) (M.), 206—207° (E. F., O. F.). Sehr schwer löslich in kaltem Eisessig und Benzol (E. F., O. F.). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 2272,8 Cal., bei konstantem Druck: 2272,9 Cal. (SCHMIDLIN, C. r. 139, 732; A. ch. [8] 7, 251). — Wird von CrO₃ und Eisessig zu 4.4'.4"-Trinitro-α-oxy-tritan oxydiert (E. F., O. F.). Liefert, mit Alkali und Luft behandelt, in guter Ausbeute 4.4'.4"-Trinitro-α-oxy-tritan neben kleinen Mengen 4.4'-Dinitro-benzophenon (O. F., G. SCHMIDT, C. 1904 I, 460; O. F., HESS, B. 38, 336). Gibt mit konz. Salpetersäure bei 150° viel 4.4'-Dinitro-benzophenon (O. F., HESS). Wird von rauchender Salpetersäure und Schwefelsäure in Tris-[2.4-dinitro-phenyl]-methan übergeführt (Baeyer, Villiger, B. 36, 2779). Gibt mit Zinkstaub und Eisessig 4.4'4"-Triamino-tritan (E. F., O. F.). Löst sich in alkoh. Kalilauge mit intensiv violettblauer Farbe (v. Richter, B. 21, 2476; Gomberg, B. 37, 1639).

Tris-[4-nitro-phenyl]-chlormethan, a-Chlor-4.4'.4"-trinitro-tritan, 4.4'.4"-Trinitro-tritylchlorid $C_{19}H_{12}O_6N_3Cl = CCl(C_6H_4\cdot NO_2)_3$. B. Aus 4.4'.4"-Trinitro-a-oxy-tritan

in Nitrobenzol oder POCl₃ mit PCl₅ (GOMBERG, B. 37, 1640). Aus 4.4'.'-Trinitro-a-oxy-tritan mit 1 Mol.-Gew. PCl₅ bei 170—180° (G., B. 37, 1640). — Nicht rein erhalten. — Liefert in Essigester unter Luftabschluß mit Silber eine Lösung, die an der Luft Bis-[4,4'.4"-trinitrotrityl]-peroxyd ausscheidet (G., B. 37, 1641). Gibt beim Erwärmen mit molekularem Silber in Benzollösung nach blaugrüner Zwischenfärbung eine fuchsinviolette Farbe, die beim Abkühlen der Lösung unter Luftabschluß in blaugrün übergeht und beim Erwärmen der Lösung wieder auftritt; beim längeren Stehen scheidet die Lösung einen grünen Niederschlag ab (G., B. 36, 3930; 37, 1640).

Tris-[2.4-dinitro-phenyl]-methan, 2.4.2'.4''.4''-Hexanitro-tritan $C_{19}H_{10}O_{12}N_6 = CH[C_6H_8(NO_2)_2]_3$. B. Durch Einw, eines Gemisches von rauchender Salpetersäure und Schwefelsäure auf 4.4'.4''-Trinitro-tritan (Baeyer, VILLIGER, B. 36, 2779). — Sechsseitige Täfelchen (aus Aceton). Schmilzt gegen 260° unter Zers. In allen üblichen Lösungsmitteln sehr wenig löslich. — Wird von alkoh. Schwefelammonium zu Tris-[2-nitro-4-amino-phenyl]-methan reduziert. Löst sich in alkoh. Kalilauge mit blauer Farbe. — $C_{19}H_{10}O_{12}N_6 + HNO_3$. Bernsteingelbe sechsseitige Tafeln (aus rauchenger Salpetersäure beim Verdunsten über Natroakalk). Die Kerstelle werden beim Aufbewahren infolge Absahe von Salpeter über Natronkalk). Die Krystalle werden beim Aufbewahren infolge Abgabe von Salpetersäure trübe.

Triphenyl-azidomethan, a-Azido-tritan, Tritylazid $C_{19}H_{15}N_3 = (C_8H_5)_8C \cdot N_3$. B. Bei der Einw. von $NaNO_2$ auf eine mit Salzsäure versetzte alkoh. Lösung des a-Hydrazino-triphenylmethans (Wieland, B. 42, 3027). — Fast farblose Krystalle (aus Gasolin). F: 64 6 . Zersetzt sich bei ca. 180 6 . Leicht löslich außer in Wasser. Sehr beständig. Verbrennt auf dem Platinblech ohne Explosion. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit goldgelber Farbe unter geringer Zersetzung. Bleibt bei längerem Kochen mit Wasser unverändert.

- 2. 1-Phenyl-2(?)-benzyl-benzol, 2(?)-Benzyl-diphenyl, 2(?)-Phenyl-ditan, Iso-benzyl-diphenyl C₁₉H₁₆ = C₆H₅·CH₂·C₆H₄·C₆H₅. B. und Darst. s. o. bei 4-Benzyl-diphenyl (Goldschmiedt, M. 2, 440). Nadeln (aus wäßr. Alkohol). Monoklin (v. Lang, M. 2, 441; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 299). F: 54°; Kp_{ca, 110}: 283—287°; in Lösungsmitteln leichter löslich als 4-Benzyl-diphenyl (G.). Wird von gewöhnlichem Chromsäuregemisch nicht angegriffen; mit CrO₃ und Eisessig tritt totale Verbrennung ein (G.). Löst ich in hößer heißer hei sich in heißer konz. Schwefelsäure unter Entwicklung von SO2 mit braunroter Farbe (G.). Verbindet sich nicht mit Pikrinsäure (G.).
- 3. 1-Phenyl-4-benzyl-benzol, 4-Benzyl-diphenyl, 4-Phenyl-ditan $C_{12}H_{16} = C_eH_5 \cdot CH_2 \cdot C_eH_4 \cdot C_eH_5$. B. Entsteht neben Isobenzyldiphenyl (s. u.) beim Behandeln eines Gemenges von Diphenyl und Benzylchlorid mit Zinkstaub (Goldschmiedt, M. 2, 433). Darst. Man versetzt eine auf 100^0 erwärmte Lösung von 5 Tln, Diphenyl in 4 Tln, Benzylchlorid mit Zinkstaub, gießt, sobald die Entwicklung von HCl nachgelassen hat, die Flüssigkeit von überschüssigem Zink ab und destilliert. Aus dem über 310° übergegangenen Anteil scheidet sich beim Stehen 4-Benzyl-diphenyl ab, das man abpreßt und dann aus Alkohol umkrystallisiert. Aus den öligen Mutterlaugen des 4-Benzyl-diphenyls gewinnt man durch Destillation im luftverdünnten Raume das Isobenzyldiphenyl (G.). — Blättchen. F: 85°. Kp cs. 110: 285—286°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, sehr leicht in Äther und Benzol. — Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure und Eisessig 4-Phenylbenzophenon. Löst sich in heißer konz. Schwefelsäure unter Entwicklung von SO2 mit blauroter Farbe. Verbindet sich nicht mit Pikrinsäure.

Zur Konstitution vgl. Dziewoński, Wechsler, Bl. [3] 31, 922. -B. Aus Acenaphthen, CH,-CH, 4. 4-Benzylacenaphthen $C_{19}H_{16} =$

Benzylchlorid und ZnCl, durch Erhitzen zunächst auf 125°, später auf 160–180° (Dz., Dotta, Bl. [3] 31, 376). — Nadeln (aus Alkohol). F: 112-113°; Kp: 340-345°; leicht löslich in siedendem Alkohol, Äther, Benzol; löslich in kalter konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe (Dz., Do., Bl. [3] 31, 377). — Liefert bei der Oxydation mittels $Na_2Cr_2O_7$ in Eisessiglösung ein Gemisch der Anhydride von 3-Benzylund 3-Benzoyl-naphthalin-dicarbonsäure-(1.8) (Dz., Do., Bl. [3] 31, 377). Geht beim Erhitzen mit Schwefel z. T. in die Verbindung $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_{10}H_5 \cdot \overset{\frown}{C} \cdot \overset{\frown}{S} \cdot \overset{\frown}{C} \cdot$

(Syst. No. 2377), z. T. in Tribenzyldekacyclen C₅₇H₃₆ (S. 766) über (Dz., Do., Bl. [3] 31, 926).

5. Kohlenwasserstoffe $C_{20}H_{18}$.

- 2. $a.a.\beta$ -Triphenyl-üthan $C_{20}H_{18}=(C_6H_5)_2CH\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Bei der Reduktion des Triphenyläthylens mit Natrium und Alkohol (Klages, Heilmann, B. 37, 1455). Aus $\omega.\omega$ -Diphenyl-acetophenon $(C_6H_5)_2CH\cdot CO\cdot C_6H_5$ durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor bei 180° (Biltz, A. 296, 247). Über Versuche, $a.a.\beta$ -Triphenyl-äthan nach der Friedel-Craitsschen Reaktion darzustellen, vgl.: Waas, B. 15, 1128: Rawitzer, Bl. [3] 17, 477; Gardeur, C. 1898 I, 438. Blättchen (aus verd. Alkohol). Monoklin (Deecke, A. 296, 248). F: 53,5—54,5° (B.), 54° (K., H.). Kp₇₅₁: 348—349° (korr.); Kp₁₄: 216—217° (K., H.).
- a-Chlor-a.a.β-triphenyl-äthan $C_{20}H_{17}Cl = (C_0H_5)_2CCl \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus Diphenylbenzyl-carbinol mit Thionylchlorid (KLAGES, HEILMANN, B. 37, 1455). Zähflüssiges Öl. Gibt beim Kochen mit Pyridin Triphenyläthylen.
- β-Chlor-a.a.β-triphenyl-äthan $C_{20}H_{17}Cl = (C_8H_5)_2CH \cdot CHCl \cdot C_6H_5$. B. Entsteht neben anderen Körpern beim Eintragen von AlCl $_3$ in ein Gemisch aus Chloral und Benzol (Combes, A.ch. [6] 12, 272). Nadeln. F: 84°.
- a.β-Dibrom-a.a.β-triphenyl-äthan $C_{20}H_{10}Br_2=(C_6H_5)_2CBr\cdot CHBr\cdot C_6H_5.$ B. Durch Anlagerung von Brom an Triphenyläthylen (Klages, Heilmann, B. 87, 1455). F: 92°.
- $a.\beta.\beta$ -Tribrom- $a.a.\beta$ -tris-[brom-phenyl]-äthan $C_{20}H_{12}Br_6 = (C_6H_4Br)_2CBr\cdot CBr_2\cdot C_6H_4Br$. B. Aus a.a.-Diphenyl-acetophenon durch Brom bei Wasserbadtemperatur (BLTZ, A. **296**, 247). Nädelchen (aus Benzol + Eisessig). F: 245° (korr.). Leicht löslich in Benzol.
- 3. a.a.a-Triphenyl-äthan, a-Methyl-tritan $C_{20}H_{18}=(C_6H_5)_3C\cdot CH_3$. B. Aus Triphenyl-chlormethan und Methylmagnesiumjodid in Äther (Gomberg, Cone, B. 39, 1466, 2963). Aus Triphenyl-brommethan und Zinkdimethyl in Benzol in Kohlendioxyd-Atmosphäre (Kuntze-Fechner, B. 36, 473). Nadeln (aus Alkohol). F: 95° (K.-F.), 94—95° (G., C.). Leicht löslich in Benzol und Äther, schwer in Eisessig und kaltem Alkohol (K.-F.). Sehr beständig gegen Oxydationsmittel (K.-F.). Liefert mit PCl₅ bei 190—200° β -Chlor-a.a.a-triphenyl-äthan (C., Robinson, B. 40, 2164).
- $\beta\text{-Chlor-}a.a.a\text{-triphenyl--äthan}$ $C_{20}H_{17}Cl=(C_6H_5)_3C\cdot CH_2Cl.$ B. Durch 2-stdg. Erhitzen von a.a.a-Triphenyl--äthan mit PCl_5 auf $190-200^{\circ}$ (C., R., B. 40, 2164). Krystalle. F: 118°.
- a.a.a-Tris-[4-nitro-phenyl]-äthan, 4.4'.4"-Trinitro-a-methyl-tritan $C_{20}H_{15}O_6N_3=(O_2N\cdot C_6H_4)_9C\cdot CH_3$. B. Durch Eintragen von a.a.a-Triphenyl-äthan in rote rauchende Salpetersäure bei -3° (Kuntze-Fechner, B. 36, 474). Nadeln (aus Eisessig). F: $200-202^\circ$.
- 4. Diphenyl-o-tolyl-methan, 2-Methyl-tritan $C_{20}H_{18} = (C_eH_5)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Bei 2-3-stdg. Kochen der Eisessig-Lösung des Diphenyl-o-tolyl-carbinols mit geraspeltem Zink (BISTEZYCKI, GYR, B. 37, 1249). Aus Diphenyl-o-tolyl-carbinol mit Zinn und alkoh. Salzsäure (ACREE, Am. 33, 195). Sechsseitige Prismen (aus Methylalkohol). F: $82-83^{\circ}$ (B., G.), 80° (A.). Sehr leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform, Ligroin, ziemlich leicht in

Alkohol, Eisessig (B., G.). Löst sich nicht beim Verreiben mit konz. Schwefelsäure und bleibt dabei auch so gut wie ungefärbt (B., G.).

Diphenyl-o-tolyl-chlormethan, a-Chlor-2-methyl-tritan $C_{20}H_{17}Cl = (C_6H_5)_2CCl \cdot C_8H_4 \cdot CH_3$. B. Aus Diphenyl-o-tolyl-carbinol in trocknem Äther durch HCl (BISTRZYCKI, GYR, B. 37, 1250). — Prismen (aus Äther). F: 136—137°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, schwerer in Alkohol, Äther, Eisessig, heißem Ligroin.

5. Diphenyl-m-tolyl-methan, 3-Methyl-tritan C₂₀H₁₈ = (C₆H₅)₂CH·C₆H₄·CH₃. B. Durch 4-5-stdg. Kochen der Eisessiglösung des Diphenyl-m-tolyl-carbinols mit geraspeltem Zink (Bistrzycki, Gyr, B. 37, 1251). Durch Reduktion von Diphenyl-m-tolyl-carbinol mit Zinn und alkoh. Salzsäure (Acree, Am. 33, 195). Beim Glühen von 5-Methyl-tritan-carbonsäure-(2) mit Barythydrat (Hemilian, B. 16, 2368). Durch Behandeln von 4.4'.4"-Triamino-3-methyl-tritan (Leukanilin) in Schwefelsäure mit salpetriger Säure und Erhitzen der entstandenen Diazoniumlösung mit Alkohol (E. Fischer, O. Fischer, A. 194, 282). — Darst. Man löst 30 g Leukanilin in 160 ccm 10 % iger Schwefelsäure, fügt 200 ccm 50 % ige Schwefelsäure und dann unter Eiskühlung 3 Mol.-Gew. gepulvertes Natriumnitrit hinzu. Nach 1½-stdg. Rühren gießt man in die 5-fache Menge absoluten Alkohol und zersetzt die Diazoniumverbindung durch langsames Erhitzen. Nach Abdestillieren des Alkohols äthert man aus, schüttelt die äther. Lösung mehrmals mit verd. Kalilauge, behandelt sie dann mit Tierkohle, trocknet sie zuerst mit festem Ätzkali und zuletzt mit Natrium und treibt den Äther ab. Der Rückstand wird destilliert. Der überdestillierte rohe Kohlenwasserstoff erstarrt beim Abkühlen durch eine Kältemischung und beim Impfen mit etwas Diphenyl-m-tolylmethan zu Krystallen, die man aus Methylalkohol umkrystallisiert (E. Fischer, O. Fischer, B. 37, 3359).

Zu Büscheln vereinigte, abgestumpfte Prismen (aus Methylalkohol oder Alkohol) (B., Gy., B. 37, 1251). Zeigt Triboluminescenz mit blauer Farbe (H.; B., Gy., B. 37, 3697). F: 62° (H.), 60,5—61,5° (B., Gy., B. 37, 1251), 60—61° (E. F., O. F., B. 37, 3360). Kp₇₀₆: 354° (B., Gy., B. 37, 1251); Kp₇₇₄: 353—354,7° (Luftthermometer) (Rosenstiehl, Gerber, A. ch. [6] 2, 342). Sehr leicht löslich in Äther, Eisessig, Benzol, Chloroform, Ligroin, schwerer in Alkohol und Methylalkohol (B., Gy., B. 37, 1251). Die verdümnten Lösungen fluorescieren stark bläulich (H.). — Gibt bei vorsichtiger Oxydation mit CrO₃ und Eisessig Diphenylm-tolyl-carbinol (B., Gy., B. 37, 1252) neben einem Öl vom Siedepunkt 310—320° (Phenylm-tolyl-keton?) (E. F., O. F., B. 37, 3360); bei energischer Oxydation mit K₂Cr₂O₇ und H₂SO₄ bildet sich α-Oxy-tritan-carbonsäure-(3) (B., Gy., B. 37, 3698; vgl. H.). Liefert beim Behandeln mit rauchender Salpetersäure neben anderen Produkten ein Trinitroderivat, aus dem durch Behandeln mit Zinkstaub und Essigsäure Leukanilin gewonnen werden kann, nachweisbar durch Überführung in gewöhnliches Rosanilin (E. F., O. F., A. 194, 284; B., Gy., B. 37, 1251). Färbt konz. Schwefelsäure in reinem Zustande nicht (B., Gy., B. 37, 3697). Verbindet sich nicht mit Pikrinsäure (H.).

6. Diphenyl-p-tolyl-methan, 4-Methyl-tritan $C_{20}H_{18}=(C_6H_5)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH_2$. B. Aus Benzhydrol und Toluol beim Erwärmen mit P_2O_5 (Hemilian, B. 7, 1209; E. Fischer, O. Fischer, A. 194, 263). Durch Kochen von 2 g Benzhydrol mit Toluol und 2 g SnCl₄ (Bistrzycki, Gyr, B. 37, 659). Aus Phenyl-p-tolyl-carbinol und Benzol beim Erwärmen mit P_2O_5 (E. F., O. F.). Durch 2-stdg. Kochen der Eisessiglösung des Diphenyl-p-tolyl-carbinols mit Zinkspänen (B., Gy.). Aus 4'-Methyl-tritan-carbonsäure-(2) bei der Destillation mit Baryt (Guyot, Bl. [3] 17, 979). — Prismen (aus Methylalkohol). F: 72° (Gu.), 71° (E. F., O. F.), 69—70° (B., Gy.). Destilliert unzersetzt oberhalb 360° (E. F., O. F.). Leicht löslich in heißem Alkohol, Methylalkohol, Eisessig und Benzol, schwerer in Ligroin (E. F., O. F.).

Diphenyl-p-tolyl-chlormethan, a-Chlor-4-methyl-tritan $C_{20}H_{17}Cl = (C_6H_5)_2CCl C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Beim Sättigen der äther. Lösung des Diphenyl-p-tolyl-carbinols mit HCl (BISTRZYCKI, GYR, B. 37, 661). Aus a.a-Dichlor-ditan $C_6H_5 \cdot CCl_2 \cdot C_6H_5$ und Toluol in CS_2 in Gegenwart von FeCl₃, anfangs bei Zimmertemperatur, später auf dem Wasserbade (GOMBERG, B. 37, 1632). — Blättchen (aus Äther). F: 99° (B., GYR). Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform, etwas schwerer in Alkohol und Eisessig (B., GYR). — Zersetzt sich im Kohlendioxydstrom bei 160° unter Entwicklung von HCl (B., GYR). Verhält sich gegenüber Metallen ähnlich wie Triphenylchlormethan (s. S. 701) (Go.).

7. 1.2-Dibenzyl-benzol, $\omega.\omega'$ -Diphenyl-o-xylol, β -Dibenzylbenzol $C_{20}H_{18}=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. Radziewanowski, B. 27, 3237 Anm. 3. — B. Bei der Einw. von Zink auf ein Gemisch von Benzylchlorid und Benzol, neben 1.4-Dibenzylbenzol und Diphenylmethan (Zincke, B. 6, 119; 9, 31). Beim Behandeln eines Gemisches von Benzol und Methylal mit konz. Schwefelsäure, neben vorwiegend 1.4-Dibenzyl-benzol und Diphenylmethan (Baeyer, B. 6, 221; Z., B. 9, 31). Aus 150 g Diphenylmethan, 30 g Benzylchlorid und 7 g AlCl₃, neben 1.4-Dibenzyl-benzol (R., B. 27, 3237). — Nadeln (aus

- Alkohol). F: 78° (Z., B. 6, 121). Ein Gemenge von 1.2- und 1.4-Dibenzyl-benzol krystallisiert aus heißem Alkohol in Spießen, die konstant bei 83-84° schmelzen (Z., B. 6, 120). 1.2-Dibenzyl-benzol ist viel leichter löslich als 1.4-Dibenzyl-benzol (Z., B. 6, 121)₄— Gibt mit Chromsäuremischung oder mit CrO₃ in Eisessig 1.2-Dibenzoyl-benzol und etwas Benzophenoncarbonsäure-(2) (Z., B. 9, 31). Verbindet sich nicht mit Pikrinsäure (Z., B. 6, 121).
- 8. 1.4-Dibenzyl-benzol, ω.ω'-Diphenyl-p-xylol, α-Dibenzylbenzol C₂₀H₁₈ = C₆H₅·CH₂·C₆H₄·CH₂·C₆H₅. Zur Konstitution vgl. Radziewanowski, B. 27, 3237 Anm. 3. B. Bei der Einw. von Zink auf ein Gemisch von Benzylchlorid und Benzol, neben 1.2-Dibenzyl-benzol und Diphenylmethan (Zincke, B. 6, 119; 9, 31). Beim Eintropfen eines kalten Gemisches von 100 g käuflichem Formaldehyd und 400 ccm konz. Schwefelsäure in eine Lösung von 250 ccm Benzol in 400 ccm Essigester bei —5° bis 0° (Thiele, Balhorn, B. 37, 1467). Beim Behandeln eines Gemisches von Benzol und Methylal mit konz. Schwefelsäure, neben 1.2-Dibenzyl-benzol und Diphenylmethan (Baeyer, B. 6, 221; Z., B. 9, 31). Aus 30 g Benzylchlorid, 150 g Diphenylmethan und 7 g AlCl₃, neben 1,2-Dibenzyl-benzol (R., B. 27, 3237). Blättchen (aus Alkohol). F: 86° (Z., B. 6, 120). Ein Gemisch von 1.4- und 1.2-Dibenzyl-benzol krystallisiert aus heißem Alkohol in Spießen, die konstant bei 83—84° schmelzen (Z., B. 6, 121). 1.4-Dibenzyl-benzol löst sich leicht in CHCl₃, CS₂, Benzol und heißem Alkohol, etwas weniger in Äther, sehr wenig in kaltem Alkohol (Z., B. 6, 120). Gibt mit Chromsäuremischung oder mit CrO₃ in Eisessig 1.4-Dibenzoyl-benzol und etwas Benzophenon-carbonsäure-(4) (Z., B. 9, 31). Verbindet sich nicht mit Pikrinsäure (Z., B. 6, 120).
- 1.4-Bis-[a.a-dichlor-benzyl]-benzol, $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -Tetrachlor- $\omega.\omega'$ -diphenyl-p-xylol $C_{20}H_{14}Cl_4=C_8H_5\cdot CCl_2\cdot C_6H_4\cdot CCl_2\cdot C_6H_5$. B. Aus 1.4-Dibenzoyl-benzol (Syst. No. 684) und PCl₅ (Wehnen, B. 9, 311). Tafeln (aus Äther). F: $91-92^{\circ}$. Zerfällt beim Behandeln mit Wasser, Alkohol oder Eisessig in HCl und 1.4-Dibenzoyl-benzol.
- 1.4-Bis-[a-brom-benzyl]-benzol, $\omega.\omega'$ -Dibrom- $\omega.\omega'$ -diphenyl-p-xylol $C_{20}H_{18}Br_2 = C_6H_5 \cdot CHBr \cdot C_6H_4 \cdot CHBr \cdot C_6H_5$. B. Bei 2—3-stdg. Kochen einer Lösung von 5,2 g 1.4-Dibenzyl-benzol in 20 ccm Chloroform mit 2 ccm Brom (Thiele, Balhorn, B. 37, 1467).— Blättchen (aus Petroläther und wenig Benzol). F: 112,5°. In den meisten Lösungsmitteln leicht löslich.
- 9. Derivate von Dibenzylbenzolen mit unbekannter Stellung der Benzylgruppen.

Bis-[3-nitro-benzyl]-benzol $C_{20}H_{16}O_4N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Beim Behandeln eines Gemisches von 3-Nitro-ditan (S. 593) und m-Nitro-benzylalkohol mit konz. Schwefelsäure (Becker, B. 15, 2091). Aus m-Nitro-benzylalkohol, Benzol und konz. Schwefelsäure neben viel 3-Nitro-ditan (B.). — Krystalle. F: 165° .

Bis-[4-nitro-benzyl]-benzol $C_{20}H_{16}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Entsteht neben 4-Nitro-ditan (8. 593) beim Schütteln von 1 Tl. p-Nitro-benzylalkohol mit 20 Tln, reinem Benzol und 10 Tln, konz. Schwefelsäure (Basler, B. 16, 2716). — Nadeln (aus Alkohol). Erweicht bei 140°, schmilzt bei 146°. Sehr schwer löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, leichter in heißem Eisessig, ziemlich leicht in Benzol.

6. Kohlenwasserstoffe $C_{21}H_{20}$.

- $\begin{array}{ll} \textbf{1.} & \textbf{a.i-Diphenyl-a.y.\zeta.} \\ \textbf{3.i-Diphenyl-a.y.\zeta.} \\ \textbf{3.i-Nonatetren} & \textbf{C}_{21}\textbf{H}_{20} = \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5} \cdot \textbf{CH} : \textbf{CH} \cdot \textbf{CH} : \textbf{CH} \cdot \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CH} : \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CH} : \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CH} : \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CH} : \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CH}_{2$
- 2. $a.\beta.\gamma$ -Triphenyl-propan, Phenyl-dibenzyl-methan $C_{21}H_{20}=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Aus 1.2.3-Trichlor-propan, Benzol und AlCl $_3$ (CLAUS, MERCKLIN, B. 18, 2935). Aus 1.2.3-Tribrom-propan, Benzol und AlCl $_3$ (CL., M.). Beim Erhitzen von 2-Oxy-a-amino-diphenylmethan (Syst. No. 1859) mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im geschlossenen Rohr auf 140–150° (P. Cohn, C. 1898 II, 284). Entsetht auch aus der Verbindung $C_{13}H_{10}O$, die beim Erhitzen von 2-Oxy-a-amino-diphenylmethan durch Erhitzen mit Salzsäure erhalten wird, bei Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im geschlossenen Rohr auf 140–150° (Co.). Öl von angenehmem Geruch (Co.). Siedet oberhalb 340° nicht unzersetzt (A., M.).

- 3. $a.a.\beta$ -Triphenyl-propan $C_{21}H_{20}=CH_3\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH(C_6H_5)_2$. B. Bei 6-stdg. Erhitzen von 2 g Diphenylindon $C_6H_4 < \stackrel{C(C_6H_5)}{CO} > C\cdot C_6H_5$ mit 2--2,5 g Jodwasserstoffsäure und 0,4 g rotem Phosphor auf 155° (Dahl., B. 29, 2839). Weiße Masse. Kp: 365°.
- 4. Diphenyl-[2.4-dimethyl-phenyl]-methan, 2.4-Dimethyl-tritan $C_{21}H_{20} = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3)_2$. B. Durch Kochen von Benzhydrol mit m-Xylol und P_2O_5 (Hemilian, B. 19, 3061). Sechsseitige Prismen (aus 1 Vol. Eisessig und 2 Vol. Äther bei langsamem Verdunsten des letzteren). F: 61,5°. Siedet oberhalb 360°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, Benzol und Ligroin. Liefert bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch 6-Methyl-3,3-diphenyl-phthalid und 3.3-Diphenyl-phthalid-carbonsäure-(6).
- 5. Diphenyl-[2.5-dimethyl-phenyl]-methan, 2.5-Dimethyl-tritan $C_{21}H_{20} = (C_6H_5)_2CH \cdot C_8H_3(CH_3)_2$. B. Bei 4-stdg. Kochen eines Gemenges von Benzhydrol, überschüssigem p-Xylol und P_2O_5 (Hemilian, B. 16, 2360). Krystalle (aus Alkohol + Äther) (H.). Monoklin prismatisch (Wulf, B. 16, 2360; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 299). F: 92°; sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig (H.). Wird von alkal. Permanganatlösung nicht angegriffen (H.). Mit Chromsäuregemisch entstehen 5-Methyl-3,3-diphenyl-phthalid und 3.3-Dimethyl-phthalid-carbonsäure-(5).
- 6. Diphenyl-[3.4-dimethyl-phenyl]-methan, 3.4-Dimethyl-tritan $C_{21}H_{20} = (C_8H_{5)2}CH\cdot C_6H_3(CH_3)_2$. B. Beim Kochen von Benzhydrol mit o-Xylol und P_2O_5 (Hemilian, B. 19, 3070). Nadeln (aus Alkohol). F: 68,5°. Siedet oberhalb 360°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig. Bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch entstehen α -Oxy-tritan-dicarbonsäure-(3.4), Benzophenon u. a. Körper.
- 7. Phenyl-di-m-tolyl-methan, 3.3'-Dimethyl-tritan $C_{21}H_{20} = C_6H_5 \cdot CH(C_6H_4 \cdot CH_3)_2$.
- Phenyl-bis-[6-jod-3-methyl-phenyl]-methan, 6.6'-Dijod-3.3'-dimethyl-tritan $C_{21}H_{18}I_2=C_6H_5\cdot CH(C_6H_3I\cdot CH_3)_2$. B. Aus 6.6'-Diamino-3.3'-dimethyl-tritan (F: 185–186°) durch Diazotieren in verd. Schwefelsäure und Behandeln der Diazoniumsulfatlösung mit Jodwasserstoffsäure (ULLMANN, J. pr. [2] 36, 262). Schwach bräunlichrote Prismen (aus Alkohol). F: 167–168°. Wenig löslich in kaltem Alkohol, ziemlich leicht in Äther.
- 8. Phenyl-di-p-tolyl-methan, 4.4'-Dimethyl-tritan $C_{21}H_{20} = C_6H_5 \cdot CH(C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Durch 3—4-tägiges Schütteln von Benzaldehyd, Toluol und konz. Schwefelsäure (KLIEGL, B. 38, 85). Aus Phenyl-[4.4'-dimethyl-trityl]-keton $C_6H_5 \cdot CO \cdot C(C_6H_5)(C_6H_4 \cdot CH_3)_2$ beim Erhitzen mit Natronkalk auf 300° (Thörner, Zincke, B. 11, 70). Durch Reduktion von a-Oxy-4.4'-dimethyl-tritan mit Zinkstaub und Eisessig (K., B. 38, 87). Bei der trocknen Destillation des Bariumsalzes der 4'.4"-Dimethyl-tritan-carbonsäure-(2) (Guyor, Bl. [3] 17, 974). Nadeln (aus Methylalkohol). F: 55—56° (Th., Z.), 54—54,5° (K., B. 38, 86), 52° (G.). Sehr leicht löslich in Äther, CHCl₃, CS₂, Benzol, weniger leicht in Ligroin, kaltem Alkohol und Eisessig (Th., Z.). Unlöslich in konz. Schwefelsäure (K., B. 40, 4938 Anm. 1).
- Phenyl-di-p-tolyl-chlormethan, α -Chlor-4.4'-dimethyl-tritan $C_{20}H_{19}Cl = C_eH_5$ · $CCl(C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Man setzt p-Brom-toluol mit Benzoesäuremethylester nach GRIGNARD um und behandelt das erhaltene Carbinol mit HCl (Gomberg, B. 37, 1631). Krystalle. F: $106-107^\circ$. Sehr leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln (G., B. 37, 1631). Verhält sich Metallen gegenüber ähnlich wie Triphenylchlormethan (s. S. 701) (G., B. 36, 3928; 37, 1631).
- [2.5-Dichlor-phenyl]-di-p-tolyl-methan, 2".5"-Dichlor-4.4'-dimethyl-tritan $C_{21}H_{18}Cl_2 = C_6H_3Cl_2 \cdot CH(C_6H_4 \cdot CH_3)_2$. B. Durch Versetzen einer Lösung von 2 g 2.5-Dichlorbenzaldehyd in 15 ccm Toluol mit 5 ccm 88% of ger Schwefelsäure (GNehm, Schüle, A. 299, 355). Würfel (aus Alkohol); Krystalle mit gekrümmten Flächen (aus Ligroin). F: 89%.
- [3-Nitro-phenyl]-di-p-tolyl-methan, 3"-Nitro-4.4'-dimethyl-tritan $C_{21}H_{19}O_2N=O_3N\cdot C_6H_4\cdot CH(C_6H_4\cdot CH_3)_2$. B. Aus m-Nitro-benzaldehyd, Toluol und konz. Schwefelsäure (Tschacher, B. 21, 189). Krystalle (aus Ligroin). F: 85°.
- 9. a.a.a-Triphenyl-propan, a-Äthyl-tritan $C_{21}H_{20}=(C_8H_5)_3C\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Aus a-Chlor-tritan und Zinkdiäthyl, neben Äthylen und Tritan (Gomberg, Cone, B. 39, 2962). Aus a-Chlor-tritan und Äthylmagnesiumjodid, neben Äthylen und Tritan (G., C., B. 39, 1466, 2961). Aus Tritankalium und Äthyljodid (G., C., B. 39, 2962). Krystalle (aus Methylalkohol). F: 51° (G., C., B. 39, 2961). Liefert mit PCl_5 bei $190-200^\circ$ β (?)-Chlor-a.a.a-triphenyl-propan (C., Robinson, B. 40, 2164).
- β (?)-Chlor-a.a.a-triphenyl-propan $C_{21}H_{19}Cl = (C_6H_5)_3C \cdot CHCl \cdot CH_3$ (?). B. Durch kurzes Erhitzen von a-Äthyl-tritan und PCl_5 auf $190-200^{\circ}$ (Cone, Robinson, B. 40, 2164). Ol. Kp₄₇: 240°.

a.a.a-Tris-[4-nitro-phenyl]-propan, 4.4'.4"-Trinitro-a-äthyl-tritan $C_{21}H_{17}O_6N_3=(O_2N\cdot C_6H_4)_3C\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Durch Nitrieren von a-äthyl-tritan (Gomberg, Cone, B. 39, 2966). — Hellgelbe Tafeln (aus Eisessig). F: 194—195°. 25 ccm heißer Eisessig lösen ca. 3 g. — Gibt die Fuchsinreaktion.

7. Kohlenwasserstoffe $C_{22}H_{22}$.

- 1. $a.\gamma$ -Diphenyl- β -benzyl-propan, Tribenzylmethan $C_{22}H_{22} = (C_6H_5 \cdot CH_2)_3CH$. β -Chlor- $a.\gamma$ -diphenyl- β -benzyl-propan, Tribenzyl-chlormethan $C_{22}H_{21}CI = (C_6H_5 \cdot CH_2)_3CCI$. B. Aus Tribenzylcarbinol in Alkohol mit HCl (Schmerda, M. 30, 388). Nadeln (aus Ligroin).
- β-Brom-αγ-diphenyl-β-benzyl-propan, Tribenzyl-brommethan $C_{22}H_{21}Br = (C_8H_5 \cdot CH_2)_3CBr$. B. Aus Tribenzylcarbinol mit PBr_5 in Ather (Schmerda, M. 30, 387). Krystall-pulver (aus Aceton oder Ligroin). F: 157°. Löslich in Ather, Benzol, CS_2 , sehr wenig löslich in Essigester. Zersetzt sich beim Erwärmen für sich oder mit Wasser, sowie beim Aufbewahren unter Entwicklung von HBr.
- 2. Tri-m-tolyl-methan, 3.3'.3"-Trimethyl-tritan $C_{22}H_{22}=(CH_3\cdot C_6H_4)_3CH$. Zur Konstitution vgl. Rosenstiehl, Gerber, A. ch. [6] 2, 368. -B. Aus 4.4'.4"-Triamino-3.3'.3"-trimethyl-tritanol durch Entamidierung (R., G., A. ch. [6] 2, 353). Krystalle. F: 73°. Kp_{767} : 376—377,3°.
- 3. Tri-p-tolyl-methan, 4.4'.4''-Trimethyl-tritan $C_{22}H_{22}=(CH_3\cdot C_6H_4)_3CH$. B. Aus Tri-p-tolyl-chlormethan durch Reduktion mit Zink und Eisessig (Tousley, Gomberg, Am. Soc. 26, 1520). Durch Behandeln von Tri-p-tolyl-chlormethan mit Alkohol (G., B. 35, 2399). Durch Reduktion von Tri-p-tolyl-carbinol mit Zink und Jodwasserstoffsäure in alkoh. Lösung (Мотнwurf, B. 37, 3155). Prismen vom Schmelzpunkt 53—54° (M.), 63,5° (G., B. 35, 2399). Nicht erstarrendes Öl (T., G., Am. Soc. 26, 1520, 1523). Siedet *oberhalb 400° (M.). Kp₂₈: 260—262° (T., G.). Schwer löslich in kaltem Alkohol und Eisessig, ziemlich schwer in Petroläther; fast unlöslich in konz. Schwefelsäure (M.).
- Tri-p-tolyl-chlormethan, a-Chlor-4.4'.4"-trimethyl-tritan C₂₂H₂₁Cl = (CH₃·C₆H₄)₃CCl. B. Durch Kondensation von Toluol mit Tetrachlorkohlenstoff bei Gegenwart von AlCl₃ in CS₂ (Gomberg, Vordisch, Am. Soc. 23, 177; Tousley, G., Am. Soc. 26, 1516; G., B. 37, 1627; Schmidlin, Hodgson, B. 41, 436). Beim Hinzufügen von Salzsäure (D: 1,2) zu 4.4'.4"-Trimethyl-tritanol C(OH)(C₆H₄·CH₃)₃ in Essigsäure, Aceton oder Alkohol (Norris, Am. 38, 628). Beim Schütteln von 4.4'.4"-Trimethyl-tritanol in Ather mit konz. Salzsäure (Mothwurf, B. 37, 3156). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine äther. Lösung von 4.4'.4"-Trimethyl-tritanol (T., G., Am. Soc. 26, 1517). Krystalle (aus Essigsster). F: 184—185° (korr.) (Sch., H., B. 41, 436), 181° (M.), 173° (T., G.; G., B. 37, 1627). Leicht löslich in Benzol, Äther, CS₂, schwer in Essigester, Petroläther (T., G.). Elektrische Leitfähigkeit: T., G. a-Chlor-4.4'.4"-trimethyl-tritan gibt mit Metallsalzen starkgefärbte Doppel-verbindungen (G., B. 35, 1838; M.). Spaltet beim Schmelzen unter Aufschäumen HCl ab (Sch., H., B. 41, 436). Gibt beim Erhitzen bis auf 250° einen Kohlenwasserstoff C₂₂H₂₀ (3.6-Dimethyl-9-p-tolyl-fluoren ?) (Sch., H., B. 41, 436). Liefert bei der Behandlung mit molekularem Silber in Benzol oder Ather unter Ausschluß von Luft eine orangerote Lösung; eitet man gleichzeitig einen Luftstrom durch das Reaktionsgemisch, so bildet sich Bis [4.4'4"-trimethyl-trityl]-peroxyd (G., B. 37, 1628; vgl. G., B. 36, 3928). Leitet man in eine schwach siedende äther. Lösung von a-Chlor-4.4'.4"-trimethyl-tritan bei Gegenwart von Magnesium und etwas Jod Kohlendioxyd ein, so entsteht ein Produkt, das bei der Zersetzung mit verd. Salzsäure Tri-p-tolyl-essigsäure gibt (Sch., H., B. 41, 437, 446). Tri-p-tolyl-chlormethan gibt in äther. Lösung mit Brom ein rotes Perbromid, mit Jod ein in blauschwarzen Nadeln krystallisierendes Perjodid (M.). Wird beim Schütteln der Benzollösung mit Wasser, so erhält man 4.4'.4"-trimethyl-tritan (M.). Erwärmt man a-Chlor-4.4'.

 $Hg(CN)_2$ Tri-p-tolyl-acetonitril (M.). $C_{22}H_{21}Cl + ZnCl_2$. Orangefarbene Krystalle (G., B. 35, 1838). $-C_{22}H_{21}Cl + HgCl_2$. Rote Krystalle (G., B. 35, 1838). $-C_{22}H_{21}Cl + HgCl_2$. Gelbgrüne verfilzte Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Benzol, Chloroform, heißem Essigester, schwerer in $CS_2(M.)$. $-C_{22}H_{21}Cl + FeCl_3$. Gelbe Krystalle (G., B. 35, 1838).

Tri-p-tolyl-brommethan, a-Brom-4.4'.4"-trimethyl-tritan $C_{22}H_{21}Br = (CH_3 \cdot C_8H_4)_3CBr$. B. Aus 4.4'.4"-Trimethyl-tritanol durch Einleiten von HBr in eine Benzollösung

(Mothwurf, B. 37, 3156) oder Petrolätherlösung (Tousley, Gomberg, Am. Soc. 26, 1519). Aus 4.4'.4"-Trimethyl-tritanol durch Zusatz von Bromwasserstoffsäure zu einer Lösung in Essigsäure, Aceton oder Alkohol (Norris, Am. 38, 628). — Gelbe Krystalle (aus CS₂ + Ligroin). F: 165° (T., G.), 161–163° (M.). Elektrische Leitfähigkeit: T., G. — Gibt mit Brom ein Perbromid, mit Jod ein Perjodid (T., G.).

Tri-p-tolyl-methyl-trijodid $C_{22}H_{21}I_3=(CH_3\cdot C_8H_4)_sC\cdot I_3$. B. Durch Zufügen von Jodwasserstoff zu einer Benzollösung des 4.4'.4''-Trimethyl-tritanols (Мотнwurf, B. 37, 3157). — Blauschwarze Nadeln. Schwer löslich in Chloroform, kaum in Äther, Benzol. — Gibt beim Erwärmen leicht Jod ab. Liefert mit Wasser 4.4'.4''-Trimethyl-tritanol, mit Disulfit 4.4'.4''-Trimethyl-tritan- α -sulfonsäure, mit Alkohol α -Äthoxy-4.4'.4''-trimethyl-tritan.

Tri-p-tolyl-methyl-pentajodid $C_{22}H_{21}I_5 = (CH_3 \cdot C_8H_4)_3C \cdot I_5$. B. Durch Einw. von trocknem HI auf eine Lösung von 2 g 4.4'.4''-Trimethyl-tritanol und 5 g Jod in CS_2 (Tousley, Gomberg, Am. Soc. 26, 1520). — Dunkle irisierende Krystalle. F: 77°.

Tris-[x.x-dinitro-4-methyl-phenyl]-methan, Hexanitro-4.4'.4''-trimethyl-tritan $C_{22}H_{16}O_{12}N_6 = CH[C_6H_2(NO_2)_2\cdot CH_3]_3$. B. Durch 12-stdg. Einw. rauchender Salpetersäure auf 4.4'.4''-Trimethyl-tritan (MOTHWURF, B. 37, 3163). — Gelbe Prismen. Schmilzt bei 280° und verpufft bei höherem Erhitzen heftig.

4. a.a.a-Triphenyl-butan, a-Propyl-tritan $C_{22}H_{22} = (C_6H_5)_3C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Aus a-Chlor-tritan und Propylmagnesiumbromid, neben Tritan und Propylen (Gomberg, Cone, B. 39, 2963). — Tafeln (aus Alkohol), bei schneller Krystallisation feine Nadeln. F: 79°.

a.a.a-Tris-[x-nitro-phenyl]-butan, x.x'.x"-Trinitro-a-propyl-tritan $C_{22}H_{19}O_6N_3=(O_2N\cdot C_6H_4)_3C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Durch Nitrieren von Triphenylbutan (Gomberg, Cone, B. 39, 2966). — Krystalle (aus Eisessig). F: $191-192^{\circ}$. Krystallisiert aus Essigester mit 1 Mol. Essigester. — Zeigt die Fuchsinreaktion nicht.

- 5. β -Methyl-a.a.a-triphenyl-propan, a-Isopropyl-tritan $C_{22}H_{22}=(C_8H_5)_3C\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus a-Chlor-tritan und Isopropylmagnesiumbromid (Gomberg, Cone, B. 39, 2964). Öl. $Kp_{21}\colon 233-234^\circ$. Fluoresciert blau.
- β -Methyl-a.a.a-tris-[4-nitro-phenyl]-propan, 4.4'.4''-Trinitro-a-isopropyl-tritan $C_{22}H_{19}O_6N_3=(O_2N\cdot C_6H_4)_3C\cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Nitrieren von a-Isopropyl-tritan (G., C., B. 39, 2966). Krystalle (aus Eisessig). F: $262-263^\circ$. 1 g löst sich in ca. 50 ccm heißem Eisessig. Gibt die Fuchsinreaktion.

8. Kohlenwasserstoffe $C_{23}H_{24}$.

- 1. Phenyl-bis-[2.5-dimethyl-phenyl]-methan, 2.5.2'.5'-Tetramethyl-tritan $C_{23}H_{24}=(CH_3)_2C_4H_3\cdot CH(C_6H_5)\cdot C_6H_3(CH_3)_2$. B. Aus Phenyl-[2.5-dimethyl-phenyl]-carbinol, p-Xylol und P_2O_5 (ELBS, J. pr. [2] 35, 476). Aus Bis-[2.5-dimethyl-phenyl]-carbinol, Benzol und P_2O_5 (E. J. pr. [2] 35, 485). Beim Erhitzen von Phenyl-[2.5.2'.5'-tetramethyl-trityl]-keton mit Natronkalk auf 320° (E., J. pr. [2] 35, 477). Prismen (aus Ligroin). F: 92,5°. Siedet unzersetzt oberhalb 360°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln mit blauer Fluorescenz.
 - 2. **Dibenzylmesitylen** $C_{23}H_{24} = (CH_3)_3C_6H(CH_2 \cdot C_6H_5)_2$.

a) Präparat von Mills, Easterfield. B. Aus Dibenzoylmesitylen durch Reduktion mit Jodwasserstoffsäure und gelbem Phosphor (MILLS, EASTERFIELD, Soc. 81, 1323). — Krystalle (aus Alkohol). F: 89°. Kp₂₀₋₃₀: 280°. Leicht löslich in allen gebräuchlichen Lösungsmitteln, außer in kaltem Alkohol.

b) Präparat von Louise. B. Beim Eintragen von 0,5—0,7 g AlCl₃ in ein auf 155° erhitztes Gemisch von 20 g Benzylmesitylen und 60 g Benzylchlorid (Louise, A. ch. [6] 6, 197). — Krystalle (aus Alkohol). F: 131°. Kp₁₂: 355°. Sehr schwer löslich in Alkohol und Ather. Scheidet sich aus der Lösung in Alkohol + Benzol in benzolhaltigen Krystallen aus.

Die Verbindung ist nach MILLS, EASTERFIELD (Soc. 81, 1312) vielleicht Tribenzylmesitylen.

9. β -Methyl- ϵ . ϵ . ϵ -triphenyl-pentan, α -Isoamyl-tritan $C_{24}H_{26}=(C_6H_5)_3C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_(CH_3)_2$. B. Aus α -Chlor-tritan und Isoamylmagnesiumbromid (Gomberg, Cone, B. 89, 2964). — Blau fluorescierendes Öl.

β-Methyl-ε.ε.ε-tris-[4-nitro-phenyl]-pentan, 4.4'.4"-Trinitro-a-isoamyl-tritan $C_{24}H_{23}O_6N_3=(O_2N\cdot C_6H_4)_3C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2)_2$. B. Durch Nitrieren von a-Isoamyltritan (G., C., B, 39, 2967). — Prismatische Krystalle (aus Eisessig). F: 207—208°. 1 g löst sich in ca. 33 com heißem Eisessig, fast unlöslich in kaltem Eisessig. Zeigt die Fuchsinreaktion.

10. Kohlenwasserstoffe $C_{25}H_{28}$.

- 1. Phenyl-[2.5-dimethyl-phenyl]-[2-methyl-5-isopropyl-phenyl]-methan, 2.5.2'-Trimethyl-5'-isopropyl-tritan $C_{25}H_{28}=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CH(C_6H_5)\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Kochen von 30 g Phenyl-[2-methyl-5-isopropyl]-carbinol mit 30 g p-Xylol und 20 g P_2O_5 (Elbs, J.~pr.~[2] 35, 498). Dickes Öl. Siedet oberhalb 360°.
- 2. Tris-[2.5-dimethyl-phenyl]-methan, 2.5.2'.5'.2''.5''-Hexamethyl-tritan $C_{25}H_{28}=CH[C_6H_3(CH_3)_2]_3$. B. Aus Bis-[2.5-dimethyl-phenyl]-carbinol, p-Xylol und P_2O_5 (Elbs, J. pr. [2] 35, 484). Körner (aus Alkohol). F: 188°. Mäßig löslich in Alkohol, leichter in Äther und Benzol.
- 3. Kohlenwasserstoff C₂₅H₂₈ von unbekannter Konstitution. B. Entsteht in kleiner Menge neben a.a-Di-p-tolyl-äthan beim Behandeln eines Gemenges von Paraldehyd und Toluol mit konz. Schwefelsäure (O. FISCHER, B. 7, 1194). Flüssig. Kp: 350—360°.
- 11. Kohlenwasserstoff $C_{54}H_{86}$ (?) s. bei Cholesterin Syst. No. 4729 c.

N. Kohlenwasserstoff $C_n H_{2n-23}$.

Triphenylmethyl, Trityl $C_{19}H_{15}$ und sein Dimeres $C_{38}H_{30}$.

Konstitution. Diskussion über die Konstitution des Triphenylmethyls: Gomberg, B. 33, 3160; 35, 1839; 37, 1643; 40, 1880; Am. 25, 319; Am. Soc. 36, 1144; Gomberg, Cone, B. 37, 2047; 38, 2453; 39, 3274, 3297; Norris, Am. 25, 117; Norris, Culver, Am. 29, 129; Kehrmann, Wentzel, B. 34, 3818; 40, 2755 Anm. 3; Thiele, A. 319, 134; Markownikow, K. 34 II, 140; Baeyer, Villiger, B. 35, 1196; Baeyer, B. 42, 2629; Heintschel, B. 36, 320, 579; Vorländer, B. 37, 2397; Tschitschibabin, B. 37, 4709; J. pr. [2] 74, 340; B. 40, 369, 3056, 3970; K. 39, 160; Jacobson, B. 38, 196; Flürscheim, J. pr. [2] 71, 505; B. 41, 2746; Willstätter, Kale, B. 38, 1234; Hantzsch, B. 39, 2480; Schmidlin, B. 39, 4187; 40, 2321; "Das Triphenylmethyl" [Stuttgart 1914]; Auwers, B. 40, 2159; Wieland, B. 42, 3028; Schlenk, Weickel, Herzenstein, A. 372, 15.

¹) Neuere kryoskopische Bestimmungen in Naphthalin, welche GOMBERG, SCHOEPFLE (Am. Soc. 39, 1657) nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] veröffentlicht haben, sprechen für das Vorhandensein einer Dissoziation.

S. 140 ff., 211; vgl. auch: Flürscheim, J. pr. [2] 71, 505; B. 41, 2746; Hantzsch, B. 39, 2480; Gomberg, Am. Soc. 36, 1156, 1167¹)).

Die Konstitution des Triphenylmethyls ist jedoch nach Gomberg, Cone (B. 39, 3297) nicht durch die Formel (C₆H₅)₃C bezw. (C₆H₅)₃C·C(C₆H₅)₃ auszudrücken, da ein Phenyl eine andere, wahrscheinlich chinoide Funktion besitzt, wie aus dem Verhalten der p-halogenierten Triphenylmethylchloride hervorgeht. Diese spalten nämlich bei Einw. von Silber unter Luftabschluß zunächst das exo-Chlor (an den Methan-Kohlenstoff gebundenes Chlor) sh. unter Übergang in Triphenylmethyl. Analoga: bei längesen Finw. von Silber wird aber ab, unter Ubergang in Triphenylmethyl-Analoga; bei längerer Einw. von Silber wird aber auch p-ständiges eso-Halogen teilweise abgespalten, das sich in Rücksicht auf diese leichte Beweglichkeit nicht mehr in einem aromatischen, sondern in einem chinoiden Kern befinden dürfte (vgl. dazu auch Gomberg, B. 40, 1886; Am. Soc. 36, 1157). Der gleiche Schluß wird durch die Beobachtung nahegelegt, daß durch bloßes Auflösen der p-halogenierten Triphenylmethylchloride in flüssigem Schwefeldioxyd und Wiederverdunsten des Lösungsmittels teilweise ein Platztausch zwischen exo-Chlor und eso-Halogen herbeigeführt werden kann: $(C_6H_5)_2$ CCl· $(C_6H_4H)g \rightarrow (C_6H_5)_2$ CHlg· $(C_6H_4$ Cl (G., B. 42, 406). Erteilt man der dimolekularen Form des Triphenylmethyls die chinoide Formel eines 4-Triphenylmethyl-1-[diphenyl-1-[C(C₆H₅)₃ (Jacobson, B. 38, 196; vgl. methylen]-cyclohexadiens-(2.5) (C_6H_5)₂ $C = \langle$ auch G., C., B. 38, 2455; 39, 3274; 40, 1881, 1886; vgl. dagegen Tschitschibabin, B. 38, 771; Auwers, B. 40, 2159), so gelangt man nach Gomberg (Am. Soc. 36, 1162) zu einer befriedigenden Erklärung aller Eigenschaften des Triphenylmethyls, wenn man in seinen Lösungen folgendes Gleichgewicht annimmt:

$$\begin{array}{c} (C_eH_5)_3C \\ \downarrow \uparrow \\ C_eH_5 > C \\ \hline \\ C_eH_5 > C \\ \hline \end{array} \right\} \xrightarrow{C} \left\{ \begin{array}{c} (C_eH_5)_3C \cdot C(C_eH_5)_3 \\ \uparrow \downarrow \\ C_eH_5 > C \\ \hline \\ C(C_eH_5)_3 \\ \hline \end{array} \right.$$

Nach Schmidlin ("Das Triphenylmethyl", S. 211, 213) ist jedoch der endgültige Beweis für die Formel von JACOBSON durch GOMBERG nicht erbracht worden 2); vielmehr ermögliche die Annahme eines Gleichgewichts: Hexaphenyläthan

Triphenylmethyl, allen Eigenschaften des Triphenylmethyls, einschließlich der Färbung, gerecht zu werden (vgl. auch Schlenk, Weickel, HERZENSTEIN, A. 372, 17; WIELAND, B. 42, 3030). Die auffällige Leitfähigkeit der Lösung (Ph. Ch. 43, 452; vgl. auch Schmidlin, "Das Triphenylmethyl", S. 58; Schl., Wei., H., A. 372, 11) ist die Leitfähigkeit durch Salzbildung mit Schwefeldioxyd bedingt.

Bildung. Triphenylmethyl (bezw. seine Verbindungen mit Lösungsmittel) entstehen durch Behandlung von Triphenylmethylbromid oder besser Triphenylmethylchlorid mit Zink, molekularem Silber (zur Darstellung desselben vgl.: Gomberg, B. 39, 3286; Schmidlin, Zmk, molekularem Silber (zur Darstellung desselben vgl.: GOMBERG, B. 39, 3286; SCHMIDLIN, "Das Triphenylmethyl", S. 52) oder Quecksilber in Gegenwart von wasserfreien Lösungsmitteln (Gomberg, B. 33, 3150; 34, 2727; Am. Soc. 23, 496). Durch Kochen von Triphenylmethylchlorid in Benzol mit Naturkupfer (SCHLENK, WEICKEL, HERZENSTEIN, A. 372, 17). Durch Behandlung von Triphenylmethylchlorid mit pyrophorem Eisen (Wohl, zitiert von SCHMIDLIN, "Das Triphenylmethyl", S. 31). Neben Triphenylmethyljodid durch Vermischen trockner Acetonlösungen von Triphenylmethylchlorid und Natriumjodid (Albrecht, zitiert von SCHMIDLIN, "Das Triphenylmethyl", S. 32). In geringer Menge beim Behandeln von Calaiumenshid oder Acetylorsilber mit Lösungen von Triphenylmethylchlorid Behandeln von Calciumcarbid oder Acetylensilber mit Lösungen von Triphenylmethylchlorid (Thommen, zitiert von Schmidlin, "Das Triphenylmethyl", S. 35). Aus Triphenylmethylchlorid und Phenylmagnesiumbromid, neben Tetraphenylmethan (GOMBERG, CONE, B. 39, 1463; Freund, B. 39, 2237), in geringer Menge auch aus Triphenylmethylchlorid und Methylmagnesiumjodid (Gomberg, Cone, B. 39, 2964). Triphenylmethyl entsteht ferner durch Umsetzen von α- oder β-Triphenylmethyl-magnesiumchlorid mit Triphenylmethylchlorid in benzolisch-ätherischer Lösung (Schmidlin, B. 40, 2325). Es entsteht daher auch bei der Derstellung der α Mengeningenstählung Darstellung der a-Magnesiumverbindung, wenn man durch Zusatz von nur wenig Jod für

¹⁾ Auch Gomberg, Schoeffle (Am. Soc. 39, 1654, 1673) fassen neuerdings die dimolekularen Formen der Triarylmethyle als Hexaaryläthane auf.

²) Vgl. dazu aus der Literatur nach Schlußtermin: SCHLENK, MARCUS, B. 47, 1677; SCHLENK, OCHS, B. 48, 676.

langsamen Verlauf der Reaktion sorgt (s. u. unter Darst.) (Schm., B. 41, 428). Triphenylmethyl entsteht ferner aus Triphenylmethyl-magnesiumchlorid durch Einw. der berechneten Menge Brom oder von Schwefeldioxyd (Wohl, zitiert von Schmidlin, "Das Triphenylmethyl", S. 40). Neben symm. Dichlortetraphenyläthan oder Tetraphenyläthylen aus Triphenylmethylmagnesiumchlorid und Diphenyldichlormethan (Wohl). Neben Tetraphenyläthylen aus Triphenylmethyl-magnesiumchlorid und Benzotrichlorid (Wohl). Durch Einw. von Oxalsäurediäthylester oder Phthalsäurediäthylester auf Triphenylmethyl-magnesiumchlorid, im

 $C(C_6H_5)_3$ (Wieland, B. 42, 3023).

Darst. Mit Rücksicht auf die große Neigung des Triphenylmethyls zum Übergang in Bis-[triphenylmethyl]-peroxyd müssen alle zu seiner Darstellung erforderlichen Operationen unter sorgfältiger Fernhaltung der Luft ausgeführt werden. Über hierzu geeignete Apparate vgl.: Gomberg, Cone, B. 37, 2034; Schmidlin, B. 41, 423; Schlenk, Weickel, Herzenstein, A. 372, 2; Schmidlin, "Das Triphenylmethyl", S. 46 ff. Während der Darstellung ist das Licht nach Möglichkeit auszuschließen (G., Am. Soc. 36, 1146). Man schüttelt 30 g Triphenylmethylchlorid einige Stunden mit 200 ccm Benzol und 70 g durch Destillation getrocknetem Quecksilber, filtriert und engt im Kohlendioxydstrom ein (Gomberg, zitiert von Schmidlin, "Das Triphenylmethyl", S. 49, 53). Durch ½-stdg. Kochen von 30 g Triphenylmethylchlorid in 150 ccm trocknem thiophenfreiem Benzol mit 60 g Kupferbronze (Naturkupfer C) (Schlenk, Weickel, Herzenstein, A. 372, 17). Man erwärmt 20 g Triphenylmethylchlorid mit 0,2 g Jod, 4 g Magnesiumpulver und 200 ccm absol. Äther zu ganz gelindem Sieden (Schmidlin, B. 41, 423). Frei von Lösungsmittel erhält man Triphenylmethyl durch Krystallisation aus Aceton, Methylformiat oder Äthylformiat (Gomberg, Cone, B. 38, 2447).

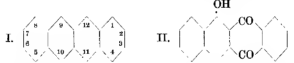
Physikalische und chemische Eigenschaften. Farblose Krystalle. Schwärzt sich unmittelbar vor dem Schmelzen und schmilzt unter Rotfärbung bei 145—147° (G., C., B. 37, 2036). Zersetzt sich bei der Destillation unter 19 mm Druck unter Bildung von Triphenylmethan (G., C., B. 37, 2037). Sehr leicht löslich in CHCl₃ und CS₂, ziemlich leicht in Äthyljodid, Äthylenbromid, warmem Tetrachlorkohlenstoff und warmem Toluol, sehr wenig in Chlorbenzol, Benzylchlorid, warmem Methylalkohol und warmem Alkohol, fast unlöslich in Petroläther, Chloressigester und Chlorameisensäureester (G., C., B. 37, 2036). Löslich in flüssigem Schwefeldioxyd (Walden, Ph. Ch. 43, 443). Mit den meisten dieser Lösungsmittel bildet Triphenylmethyl beständige Molekülverbindungen (S. 718). — Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 2377,7 Cal., bei konstantem Druck: 2380 Cal. (Schmidlin, C. r. 139, 733; A. ch. [8] 7, 251). — Elektrisches Leitvermögen in flüssigem Schwefeldioxyd: Walden, Ph. Ch. 43, 443, 451; Gomberg, Cone, B. 37, 2045; 38, 1342; vgl. Schlenk, Weickel, Herzenstein, A. 372, 11.

Triphenylmethyl kann sowohl in festem Zustande als auch in Lösung jahrelang aufbewahrt werden, ohne seine Fähigkeit einzubüßen, sich durch Absorption von Sauerstoff in das Peroxyd (s. weiter unten) zu verwandeln (Gomberg, Cone, B. 39, 3290). In trocknem Zustande überzieht es sich an der Luft sofort mit einer dünnen Schicht von Peroxyd, welche den Kohlenwasserstoff vor Oxydation schützt (SCHMIDLIN, "Das Triphenylmethyl", S. 54), und läßt sich infolgedessen monatelang an trockner Luft aufbewahren (TSCHITSCHIBABIN, B. 40, 3058). Eine Lösung von Triphenylmethyl in Benzol wird im direkten Sonnenlicht unter Bildung von Triphenylmethan und anderen Produkten rasch entfärbt; die Lösung in Tetrachlorkohlenstoff entfärbt sich noch rascher, aber ohne daß Triphenylmethan auftritt (G., C., B. 37, 3545). — Die Lösungen des Triphenylmethyls absorbieren Sauerstoff mit der größten Begierde unter Bildung von sehr wenig löslichem Bis-[triphenylmethyl]-peroxyd $(C_0H_5)_3C \cdot O \cdot O \cdot C(C_0H_6)_3$ (Syst. No. 543) (Gomberg, B. 33, 3154) und eines sauerstoffreicheren gelben Oles (G., B. 34, 2731). Die Oxydation zu Bis-[triphenylmethyl]-peroxyd erfolgt durch Luft fast quantitativ auch bei völligem Ausschluß von Wasser (G., Am. 25, 332). Über den quantitativen Verlauf der Sauerstoffabsorption vgl. Gomberg, Cone, B. 37, 3538. Wärmetönung des Oxydationsvorganges: Schmidlin, C. r. 139, 733; A. ch. [8] 7, 252.— Beim Erwärmen von Triphenylmethyl in Benzol mit Zinkpulver und Eisessig entsteht Triphenylmethan (G., B. 36, 381). - Triphenylmethyl verbindet sich leicht mit Chlor und Brom, jedoch finden sehon bei -10^6 Addition und Substitution gleichzeitig statt (G., B. 33, 3158). Läßt sich mit Jod - unter Bildung von Triphenyljodmethan - in Benzol, Schwefelkohlenstoff oder Ligroin annähernd titrieren (G., B. 33, 3158; 35, 1826). Triphenylmethyl liefert bei der Behandlung mit geringen Mengen Chlorwasserstoff in Gegenwart von Benzol oder Eisessig oder auch beim Schütteln der Benzollösung mit wäßr. Salzsäure p-Benzhydryl-tetraphenylmethan (G., B. 35, 3918; 36, 378, 382; vgl. Tschitschibabin, B. 37, 4709; 41, 2421) und geringe Mengen von Triphenylmethan und Triphenylchlormethan (Schlenk, Weickel, Herzenstein, A. 372, 8). — Triphenylmethyl vereinigt sich mit vielen Ketonen (jedoch nicht mit Aceton), Äthern und Nitrilen zu krystallisierten, jedoch ziemlich leicht wieder spaltbaren Doppelverbindungen (G., C., B. 38, 2447). Auch mit Schwefelkohlenstoff und mit Chloroform vermag Triphenylmethyl Verbindungen einzugehen (G., C., B. 38, 2451). Analoge Verbindungen entstehen auch aus Triphenylmethyl und Fettsäureestern (ausgenommen Ameisensäuremethylester und -äthylester); auch mit Kohlenwasserstoffen der aromatischen Reihe, sowie mit einigen Bestandteilen des Petroläthers, ferner mit Amylen, entstehen ähnliche Molekülverbindungen (G., C., B. 38, 1333).

O. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-24}.

1. Kohlenwasserstoffe $C_{18}H_{12}$.

1. Naphthacen, L.-R.-Name: [Benzolo-2.3-anthracen], $C_{18}H_{12}=$ Formel I (s. u.). B. Durch Destillieren von 9-Oxy-naphthacenchinon (Formel II, s. u.) über Zinkstaub (Deichler, Weizmann, B. 36, 552). Durch Destillieren von Naphthacenchinon oder von 9.10-Dioxy-naphthacenchinon über Zinkstaub, neben Naphthacen-dihydrid-(9.10) (S. 697) (Ga-



BRIEL, LEUPOLD, B. 31, 1278, 1279). — Orange- bis rötlichgelbe Blättchen. F: gegen 335°; sublimierbar; der Dampf ist grünlichgelb; löslich in konz. Schwefelsäure mit moosgrüner Farbe, unlöslich in Benzol (G., L.). — Rauchende Salpetersäure oxydiert zu Naphthacenchinon; läßt sich durch Destillation über Zinkstaub in Naphthacendihydrid überführen (G., L.).

2. Naphthanthracen, L.-R.-Name: [Benzolo-1.2-anthracen] $C_{18}H_{12} =$ Zur Konstitution vgl.: Gabriel, Colman, B. 33, 447. — B. Man kocht
Naphthanthrachinon mit Zinkstaub und Ammoniak; ist die Lösung farblos
geworden, so gießt man sie ab, kocht den Rückstand mit Alkohol aus und
versetzt die alkoh. Lösung mit Eisessig (Elbs, B. 19, 2211). — Sägenartig
ausgezackte Blätter (aus Alkohol und Eisessig). Fluoresciert intensiv gelbgrün (E.). F: 141° (E.). Sublimiert in Blättchen (E.). — Bei der Oxydation mit Natriumdichromat in Eisessig entsteht Naphthanthrachinon (Graebe, A. 340, 259). — Verbindung
mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

3. Chrysen, L.-R.-Name: [Benzolo-1.2-phenanthren] C₁₈H₁₂ = CH:CH Zur Konstitution vgl.: Graebe, B. 29, 826. Bezifferung: Graebe, Hönigsberger, A: 311, 257.

B. Entsteht bei der Destillation der Steinkohle und findet sich in den am höchsten siedenden Anteilen des Steinkohlenteers (LAURENT, A.ch. [2] 66, 137; WILLIAMS, J. pr. [1] 67, 248; J. 1855, 633; GALLETLY, Chem. N. 10, 243). Entsteht auch bei der Destillation der Braunkohle und findet sich daher im Braunkohlenteer (ADLER, B. 12, 1891; SCHULTZ, WÜRTH, C. 1905 I, 1444). Entsteht in kleiner Menge bei der Destillation des Bernsteins (PELLETIER, WALTER, A. ch. [3] 9, 95; A. 48, 345). In geringen Mengen bei der Destillation

des Torbanits; findet sich im daraus gewonnenen Mineralöl (Petree, C. 1905 II, 1510). Entsteht auch bei der Destillation von Fetten und Ölen; findet sich in daraus gewonnenem Teer (L., A.ch. [2] 66, 137). In geringer Menge neben anderen Kohlenwasserstoffen bei der Verhüttung (Destillation) der Quecksilbererze von Idria; findet sich daher im "Stuppfett" (GOLDSCHMIEDT, M. V. SCHMIDT, M. 2, 4). [Über die Zusammensetzung des Stuppfettss. Go., v. Sch.] Chrysen entsteht ferner beim Durchleiten der Dämpfe von Inden durch ein rotglühendes Rohr (Spilker, B. 26, 1644). Beim Durchleiten der Dämpfe von Benzylanaphthyl-methan C₅H₅·CH₂·CH₂·C₁₀H₇ durch ein rotglühendes Rohr (Bungener, Graebe, B. 12, 1079. Beim Durchleiten eines Gemisches der Dämpfe von Cumaron (Syst. No. 2367) und Naphthalin durch ein rotglühendes Rohr (Kraemer, Spilker, B. 23, 84).

Darst. Die zuletzt übergehenden Anteile des Steinkohlenteers bestehen aus Pyren und Chrysen, die man durch Waschen mit kaltem Schwefelkohlenstoff trennt; das Chrysen bleibt ungelöst und wird durch Umkrystallisieren aus Xylol gereinigt; um den hartnäckig anhängenden gelben Farbstoff zu entfernen, kocht man das Chrysen mit Alkohol und etwas Salpetersäure (D: 1,4), wodurch der Farbstoff zerstört wird, kocht dann kurz mit Kalilauge, um Spuren von Nitrochrysen zu zerstören, und krystallisiert um (Liebermann, A. 158, 299, 307). Schmidt (J. pr. [2] 9, 250, 271) stellte durch Erhitzen von chrysenhaltigem Anthracen in alkoh. Lösung mit Salpetersäure (D: 1,4) das schwer lösliche Dinitroanthrachinon-Chrysen (s. bei 2.7-Dinitro-anthrachinon, Syst. No. 679) dar und zerlegte dann dieses mit Zinn und Salzsäure; das Chrysen wurde, nach dem Umkrystallisieren aus Benzol, sofort farblos erhalten.

Farblose Tafeln (aus Benzol oder Eisessig) mit rotvioletter Fluorescenz (SCH.). Rhombisch bipyramidal (HAHN, J. pr. [2] 9, 273; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 437). F: 250° (L.; SCH.). Sublimiert im Vakuum des Kathodenlichts bei 169° (KRAFFT, Wellandt, B. 29, 2241). Über die Flüchtigkeit im Vakuum vgl. HANSEN, B. 42, 214. Kp₇₆₀: 448° (K., W.). Sehr wenig löslich in kaltem Äther, CS₂, Eisessig, Benzol, ziemlich in kochendem Benzol oder kochendem Eisessig (SCH.). 100 Tle. absol. Alkohol lösen bei 16° 0,097 Tle. und bei Siedehitze 0,17 Tle; 100 Tle. Toluol lösen bei 18° 0,24 Tle. und bei 100° 5,39 Tle. (BECHI, B. 12, 1978). Absorptionsspektrum: Bally, Tuck, Soc. 93, 1908. — Chrysen wird von CrO₃ in Essigsäure zu Chrysochinon C₁₈H₁₀O₂ oxydiert (L.; Gr., Hö., A. 311, 262). Natriumamalgam ist ohne Wirkung (SCH.). Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor in geschlossenem Rohr auf 200° findet keine Reduktion statt (SCH.), bei 260° entstehen jedoch Chrysen-hexadekahydrid C₁₈H₂₈ und Chrysen-oktadekahydrid C₁₈H₃₀ (LIEBERMANN, SPIECEL, B. 22, 135). Durch Überleiten von Chlor über Chrysen bei 100° entsteht Dichlorchrysen, bei 160—170° Trichlorchrysen (SCH.). Durch Behandlung mit Chlor und dann mit überschüssigem SbCl₅ in der Wärme und Erhitzen der Reaktionsmasse auf 350° bis zum Aufhören aller Reaktion wird Chrysen zersetzt unter Bildung vor CCl₄, C₂Cl₅ und Perchlorbenzol (MERZ, WEITH, B. 16, 2881). Bei der Einw. von Brom auf in CS₂ gelöstes Chrysen erhält man Dibromchrysen; bei der direkten Einw. von Brom auf Chrysen scheinen Tetra- und Pentabromchrysen zu entstehen (ScH.). Beim Erwärmen von Chrysen mit Salpetersäure (D: 1,415) und Eisessig entsteht Nitrochrysen (Bamberger, Burgdorf, B. 23, 2444). Beim Kochen von Chrysen mit Salpetersäure (D: 1,3) erhält man ein Gemisch von Nitrochrysen, Dinitrochrysen (L.; SCH.). Charakteristisch für Chrysen sind seine Verbindungen mit 27-Dinitro-anthrachinon (Syst. No. 679) (ScH., J. pr. [2] 9, 274).

Dichlorchrysen $C_{18}H_{10}Cl_2$. B. Beim Überleiten von Chlor über Chrysen bei 100° (Schmidt, J. pr. [2] 9, 278). — Nadeln (aus Benzol). F: 267°. Sublimiert in Nadeln. Kaum löslich in kochendem Alkohol, CS_2 , Äther. — Wird von alkoh. Kalilauge nur beim Erhitzen im geschlossenen Rohr angegriffen.

Trichlorchrysen $C_{18}H_9Cl_3$. B. Durch Überleiten von Chlor über Chrysen bei 160° bis 170° (Schmidt, J. pr. [2] 9, 279). — Nadeln (aus Benzol). Schmidt oberhalb 300° . Löst sich nur in siedendem Benzol in erheblicher Menge.

Dekachlorchrysen $C_{18}H_2Cl_{10}$. B. Entsteht neben Dichlorchrysochinon, beim Erhitzen von Chrysochinon mit PCl_5 und $POCl_3$ auf 200° (LIEBERMANN, A. 158, 313). — Gelbrotes Harz; sehr schwer löslich.

Dibromchrysen $C_{18}H_{10}Br_2$. B. Durch Versetzen einer Lösung von Chrysen in CS_2 mit Brom (Schmidt, J. pr. [2] 9, 275). — Nadeln (aus Benzol). F: 273°. Sublimiert unzersetzt. Sehr schwer löslich in Lösungsmitteln. — Gibt bei der Oxydation mit CrO_3 in Essigsäure Chrysochinon. Alkoh. Kali scheidet erst bei $170-180^\circ$ Bromkalium ab und erzeugt zugleich Chrysen. Auch beim Glühen mit Kalk wird Chrysen regeneriert (SCH.).

Nitrochrysen $C_{18}H_{11}O_2N=C_{18}H_{11}\cdot NO_2$. B. Man erwärmt 10 g möglichst fein verteiltes Chrysen mit 100 g Eisessig und 4,5 g Salpetersäure (D: 1,415) einige Stunden auf dem

Wasserbade (Bamberger, Burgdorf, B. 23, 2444; vgl.: Liebermann, A. 158, 306; Schmidt, J. pr. [2] 9, 281; Abegg, B. 23, 792). — Chromrote, dicke, prismatische Krystalle, F: 209° (Sch.), 205,5° (B., B.). Sublimiert unzersetzt (Sch.). Wenig löslich in kaltem Alkohol, Äther, CS₂, leichter in Benzol und Eisessig (Sch.), leicht in heißem Nitrobenzol (A.).

Dinitrochrysen $C_{18}H_{10}O_4N_2=C_{18}H_{10}(NO_2)_2$. B. Man erhitzt fein zerteiltes Chrysen mit Salpetersäure (D: 1,3), sublimiert das Produkt und krystallisiert das Sublimat aus Benzol um (SCHMIDT, J. pr. [2] 9, 282). — Gelbe Nadeln. Schmilzt oberhalb 300°. Kaum löslich in Alkohol, Ather, Benzol, wenig in siedendem Eisessig.

Tribromdinitrochrysen $C_{18}H_7O_4N_2Br_3=C_{18}H_7Br_3(NO_2)_2$. B. Durch Übergießen von Tetranitrochrysen mit Brom (ADLER, B. 12, 1894). — Gelbrote Nadeln (aus Alkohol). Ziemlich leicht löslich in kochendem Alkohol, schwerer in Benzol und Äther.

Tetranitrochrysen $C_{18}H_9O_8N_4 = C_{18}H_8(NO_2)_4$. B. Durch Auflösen von Chrysen in rauchender Salpetersäure (Liebermann, A. 158, 307; Schmidt, J. pr. [2] 9, 283). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln; wenig löslich in siedendem Eisessig (Sch.). Nicht sublimierbar; verpufft heftig bei starkem Erhitzen (Sch.).

- 4. Triphenylen, L.-R.-Name: [Benzolo-9.10-phenanthren] $C_{18}H_{12} = B$. Entsteht neben Diphenyl und anderen Produkten beim Durchleiten von Benzoldämpfen durch ein glühendes Rohr (SCHMIDT, SCHULTZ, A. 203, 135). Beim Überleiten der Dämpfe von Triphenylendodekahydrid (S. 576) im Kohlendioxydstrom über auf $450-500^{\circ}$ erhitztes Kupfer (Mannich, B. 40, 160). Nadeln (aus Benzol). F: 196° (SCHM., SCHU.), 198—198,5° (korr.) (M.). Sublimierbar (M.). Leicht löslich in Chloroform und Benzol, ziemlich in Alkohol und Eisessig (M.). Die Lösungen fluorescieren schwach blau (M.). Liefert mit rauchender Salpetersäure in geschlossenem Rohr bei 150° Mellitsäure $C_6(CO_2H)_6$; mit CrO_3 in Eisessig entstehen chinonartige Körper (M.). Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- x.x.x-Trinitro-triphenylen $C_{18}H_9O_6N_3=C_{18}H_9(NO_2)_3$. B. Durch Einw. von rauchender Salpetersäure auf Triphenylen in der Wärme (Mannich, B. 40, 162). Schwach gelbe Nadeln (aus viel siedendem Nitrobenzol). Bräunt sich gegen 335°, ohne zu schmelzen. Sehr wenig löslich.
- 5. Kohlenwasserstoff $C_{18}H_{12}$ von unbekannter Konstitution. B. Entsteht bei der Darstellung von Diphenyl durch Behandeln von Brombenzol mit Natrium als Nebenprodukt (Schultz, A. 174, 229). Nadeln (aus Alkohol). F: 196°. Verbindet sich nicht mit Pikrinsäure.
- 6. Kohlenwasserstoff C₁₈H₁₂ (?). B. Entsteht in sehr kleiner Menge bei Behandeln eines Gemenges von Phthalsäureanhydrid und Naphthalin mit AlCl₃ (Ador, Crafts, Bl. [2] 34, 532). Gelbliche Blättchen. F: 181—186⁵. Nicht sublimierbar und nicht destillierbar. Verbindet sich nicht mit Pikrinsäure.
- 7. Kohlenwasserstoff $C_{18}H_{12}$ (?). Darst. Die hochsiedenden Öle des Braunkohlenteers werden mit Benzol und Pikrinsäure versetzt und das ausgefällte Pikrat durch NH₂ zerlegt. Es resultiert ein Öl, das, in CS_2 gelöst und anhaltend mit Chlor oder Brom behandelt, krystallisierte Verbindungen $C_{18}H_8Cl_4$, resp. $C_{18}H_8Br_4$ liefert. Diese erhitzt man mit Zinkstaub, wodurch man die Stammsubstanz (?) $C_{18}H_{12}$ erhält (BURG, B. 9, 1207). Blätter, grüngelb fluorescierend. F: 122°. Löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, CHCl₃, CS_2 . Brom, in die Chloroformlösung des Kohlenwasserstoffes eingetragen, erzeugt ein (aus kochendem Benzol) in kleinen Nadeln krystallisierendes Tribromderivat $C_{18}H_9Br_3$.

2. 9-Phenyl-fluoren, Phenyl-diphenylen-methan $C_{19}H_{14}=\frac{C_6H_4}{C_6H_5}CH\cdot C_6H_5$.

B. Entsteht in kleiner Menge bei der Destillation von benzoesaurem Calcium (Kekulé, Franchimont, B. 5, 910), von benzoesaurem Barium (Behr, B. 5, 971) oder von phthalsaurem Calcium (Miller, Ж. 11, 259; B. 12, 1489). Aus 9-Chlor-fluoren und Benzol bei Gegenwart von AlCl₃ (Werner, Grob, B. 37, 2897). Beim Erhitzen von Triphenylmethan mit Kalium auf 300° (Hanriot, Saint-Pierre, Bl. [3] 1, 775; vgl. We., Gr., B. 37, 2897). Neben Triphenylmethan beim Erhitzen von Triphenyl-chlor-methan über 200° (Hemilian, B. 7, 1208; 11, 837; E. Fischer, O. Fischer, A. 194, 256). Neben Triphenylmethan durch Destillation von Triphenyl-brom-methan (Schwarz, B. 14, 1522; Nef, A. 309, 168). Durch Erhitzen von Triphenyl-chlor-methan mit Phosphoroxychlorid und nachfolgende Destillation

(Gomberg, Cone, B. 37, 3545). Aus Triphenylcarbinol beim Erhitzen mit krystallisierter Phosphorsäure (Kliegl, B. 38, 287). In geringer Menge aus Bis-[triphenylmethyl]-peroxyd (Syst. No. 543) und PCl₅ bei 125—135° (Gomberg, Cone, B. 37, 3544). Bei der Reduktion des 9-Chlor-9-phenyl-fluorens in Äther mit amalgamierten Zinkspänen (Staudinger, B. 39, 3060). Beim Erhitzen von 10 Tln. 9-Oxy-fluoren mit 12 Tln. P₂O₅ und Benzol auf 140—150° (Hemilian, B. 11, 202). Bei der Destillation von Hydrofluoransäure (Syst. No. 2584) mit Baryt oder Natronkalk oder von 20 g Fluoran (Syst. No. 2751) mit 120 g Natronkalk und 129 g Zinkstaub (R. Meyer, Hoffmeyer, B. 26, 2121; M., Saul, B. 25, 3586). Durch Reduktion von 9-Oxy-9-phenyl-fluoren mit Zink und Eisessig bei Gegenwart von Salzsäure (Ulimann, v. Wurstemberger, B. 37, 74). — Darst. Man erhitzt in einer Retorte 40 g Triphenylcarbinol mit 80 g krystallisierter Phosphorsäure vorsichtig unter beständigem Bewegen zum Schmelzen und erhitzt dann stärker; das abdestillierte Phenylfluoren krystallisiert man aus Benzol um (Kliegl, B. 38, 287). — Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol oder Benzol). F: 145° (U., Wu.; Stau.), 145.5° (He., B. 11, 838), 146—148° (We., Gr.), 148,5° (Ha., S.-P.). Siedet unzersetzt (He., B. 7, 1208). Schwer löslich in kaltem Alkohol und Ather, leicht in siedendem Alkohol, Eisessig und Benzol (He., B. 7, 1208; 11, 203), in Chloroform und Petroläther (We., Gr.). Die Lösungen in Alkohol und Benzol zeigen blaue Fluorescenz (U., Wu.). — Gibt mit Natriumdichromat und Eisessig 9-Oxy-9-phenyl-fluoren (Kliegl., B. 38, 288). Liefert beim Behandeln mit Chromsäuremischung o-Benzoyl-benzoesäure und Benzoesäure und Phosphor auf 220° (He., B. 11, 840). Gibt mit Brom in CS₂ 9-Brom-9-phenyl-fluoren (Kliegl.). Mit rauchender Salpetersäure entstehen je nach den Bedingungen 2-Nitro-9-phenyl-fluoren und x.x.x.x-Tetranitro-9-phenyl-fluoren (Kliegl.). 9-Phenyl-fluoren reagiert mit Benzylchlorid und Atzkali unter Bildung von 9-Phenyl-9-benzoyl-fluoren (Kliegl.). 9-Phenyl-fluoren k

9-Chlor-9-phenyl-fluoren, Phenyl-diphenylen-chlormethan $C_{18}H_{13}Cl=C_6H_4$ CCl·C₆H₅. B. Aus 9-Oxy-9-phenyl-fluoren mit Phosphorpentachlorid in Benzol C₆H₄ CCl·C₆H₅. B. Aus 9-Oxy-9-phenyl-fluoren mit Phosphorpentachlorid in Benzol (Kliegr, B. 38, 292), oder mit HCl in Eisessig (Staudinger, B. 39, 3060), oder mit HCl in Benzol bei Gegenwart von CaCl₂ (Gomer, Cone, B. 39, 2967). — Krystalle (aus Gasolin). F: 78—79° (K.). — Die Einw. von molekularem Silber führt bei Luftzutritt zu Bis-[phenyl-diphenylen-methyl]-peroxyd C_6H_4 CC₆H₄ CC₆H₅ CC₆H₄ (Syst. No. 544) (G., C., B. 39, 1469, 2969). Dieses entsteht auch bei der Einw. von Na₂O₂ auf 9-Chlor-9-phenyl-fluoren (G., C.). Die Reduktion in äther. Lösung durch amalgamierte Zinkspäne führt zu 9-Phenyl-fluoren; bei der Einw. von amalgamierten Zinkspänen in Ather, unter Luftzutritt bei Ausschluß von Feuchtigkeit entsteht Bis-[phenyl-diphenylen-methyl]-peroxyd (St.). 9-Chlor-9-phenyl-fluoren gibt mit AgNO₃ sofort AgCl, ist aber gegen Natronlauge ziemlich beständig (G., C.). Liefert mit Benzylmagnesiumchlorid 9-Phenyl-9-benzyl-fluoren (G., C.). Reagiert mit Anilin unter Bildung von 9-Anilino-9-phenyl-fluoren (K.).

9-Brom-9-phenyl-fluoren, Phenyl-diphenylen-brommethan $C_{19}H_{13}Br = C_6H_4 CBr \cdot C_6H_5$. B. Aus 9-Phenyl-fluoren und Brom in Schwefelkohlenstoff im direkten Sonnenlicht (Kliegl, B. 38, 289). Aus 9 Oxy-9-phenyl-fluoren und HBr in Eisessig (Staudinger, B. 39, 3060). — Schwach gelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 99° (K.). — Zersetzt sich spurweise bei öfterem Umkrystallisieren; aus der Lösung in heißen Alkoholen scheiden sich die betreffenden Äther des 9-Oxy-9-phenyl-fluorens ab (K.). Ist sehr beständig gegen Wasser und Alkalien (K.). Beim Kochen der eisessigsauren Lösung mit krystallwasserhaltigem Natriumacetat entsteht 9-Oxy-9-phenyl-fluoren, bei Anwendung von frisch geschmolzenem Kaliumacetat läßt sich das Äcetat des 9-Oxy-9-phenyl-fluorens isolieren (K.).

x-Brom-9-phenyl-fluoren $C_{19}H_{13}Br.$ B. Durch Bromieren von 9-Phenyl-fluoren (Hanriot, Saint-Pierre, Bl. [3] 1, 777). — F: 110°.

x.x-Dibrom-9-phenyl-fluoren $C_{19}H_{12}Br_2$. B. Durch Eintragen von Brom in eine heiße eisessigsaure Lösung von 9-Phenyl-fluoren (Behr, B. 5, 971). — Federförmige Krystalle. F: $181-182^{\circ}$.

x.x.x-Tribrom-9-phenyl-fluoren $C_{19}H_{11}Br_3$. B. Durch direktes Bromieren von 9-Phenyl-fluoren (Behr, B. 5, 971). — Glänzende Körner. F: $167-171^{\circ}$.

2-Nitro-9-phenyl-fluoren $C_{19}H_{13}O_2N=\frac{O_2N\cdot C_6H_3}{C_6H_4}CH\cdot C_6H_5$. B. Aus 9-Phenyl-fluoren in Eisessig-Suspension durch rauchender Salpetersäure (D: 1,52) unter Kühlung (Kliegr, B. 38, 293). — Gelbe rautenförmige Krystalle oder Blättchen (aus Eisessig). F: 135°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Äther. Gibt mit alkoh, Kali eine unbeständige grüne Färbung. — Liefert mit $K_2Cr_2O_7$ und Schwefelsäure 5-Nitro-benzophenon-carbonsäure-(2).

x.x-Dinitro-9-phenyl-fluoren $C_{19}H_{12}O_4N_2=C_{19}H_{12}(NO_2)_2$. B. Beim Auflösen des 9-Phenyl-fluorens in rauchender Salpetersäure (Hanriot, Saint-Pierre, Bl. [3] 1, 777). — Krystalle. Schmilzt unter Zersetzung gegen 240°. Fast unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.

x.x.x.x-Tetranitro-9-phenyl-fluoren $C_{10}H_{10}O_8N_4=C_{10}H_{10}(NO_2)_4$. B. Aus 9-Phenyl-fluoren und rauchender Salpetersäure (D: 1,52) unter Kühlung (KLIEGL, B. 38, 294). — Krystalle (aus Eisessig). F: 235° (Zers.). Gibt mit alkoh. Kali dunkelviolette Färbung.

3. Kohlenwasserstoffe $C_{20}H_{16}$.

1. $a.a.\beta$ -Triphenyl-äthylen, a-Phenyl-stilben $C_{20}H_{16} = C_6H_5 \cdot CH : C(C_6H_5)_2$. B. Aus Benzylmagnesiumchlorid und Benzophenon in Ather, neben Diphenyl-benzyl-carbinol (Hell, Wiegandt, B. 37, 1431). Bei 5-stdg. Kochen des Diphenyl-benzyl-chlormethans mit der 4-fachen Menge Pyridin (Klages, Hellmann, B. 37, 1455). — Schmale Blättchen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 67—68° (Hell, W.), 62° (K., Hell). Kp₁₄: 220—221° (K., Hell). — Gibt mit Brom das Dibromid $C_6H_5 \cdot CHBr \cdot CBr(C_6H_5)_2$ (Hell, W.; K., Hell).

β-Chlor-a.a.β-triphenyl-äthylen $C_{20}H_{15}Cl = C_6H_5 \cdot CCl : C(C_6H_5)_2$. B. Aus ω.ω-Diphenyl-acetophenon und PCl_5 (GARDEUR, C. 1897 II, 662). — Stäbchen (aus Alkohol). F: 117°.

 β -Brom- α - α - β -triphenyl-äthylen $C_{20}H_{15}Br=C_{6}H_{5}\cdot CBr:C(C_{6}H_{5})_{2}$. B. Bei der Einw. von Brom auf in Eisessig gelöstes β -Oxy- α - α - β -triphenyl-äthan oder dessen Benzoat (G., C. 1897 II, 662). — Nadeln (aus Eisessig). F: 115°. Vereinigt sich in Eisessiglösung mit HBr zu einer Verbindung vom Schmelzpunkt $106-110^{\circ}$.

- 2. 9-Phenyl-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{20}H_{16} = C_{6}H_{4} \underbrace{CH(C_{8}H_{5})}_{CH_{2}} C_{6}H_{4}$. B. Beim Erhitzen von Phenyl-anthron $C_{6}H_{4} \underbrace{CH(C_{8}H_{5})}_{CO} C_{6}H_{4}$ oder Phenyloxanthranol $C_{6}H_{4} \underbrace{C(C_{6}H_{5})(OH)}_{CO} C_{6}H_{4}$ oder von Triphenylmethancarbonsäure-(2) $(C_{8}H_{5})_{2}CH \cdot C_{8}H_{4} \cdot CO_{2}H$ mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor auf 150–170° bezw. 180–200° (BAEYER, A. 202, 56, 63). Krystalle. F: 120–120,5°. Destilliert unzersetzt. Leicht löslich in der Wärme in Alkohol, Äther, Eisessig, CHCl₃, Benzol. Die Lösungen haben eine blaue Fluorescenz. Wird von CrO₃ und Eisessig zu Phenyloxanthranol oxydiert. Liefert beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor einen krystallisierten Kohlenwasserstoff, der bei 86–88° schmilzt. Gibt mit Pikrinsäure eine bräunlichrote krystallisierte Verbindung.
- 3. 2-Benzyl-fluoren $C_{20}H_{16}= {C_6H_5\cdot CH_2\cdot C_6H_3 \over C_6H_4}$ CH₂. Zur Konstitution vgl. Fortner, M. 25, 450. B. Beim Erhitzen eines Gemenges von Fluoren und Benzylchlorid mit Zinkstaub (Goldschmedt, M. 2, 443). Durch Destillation von 2-Benzoyl-fluoren mit Zinkstaub im Wasserstoffstrom (Fortner, M. 23, 925). Bei der Destillation des 2-[o-Carboxy-benzoyl]- $HO_2C\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_3$ CH₂ mit Zinkstaub im Wasserstoffstrom (G., Lipschütz, B. 36, 4037). Blättchen (aus Alkohol). F: 102^o (G.), $104-106^o$ (F.).
- 4. **4-Benzyl-fluoren** $C_{20}H_{16}=\frac{C_6H_5\cdot CH_2\cdot C_6H_3}{C_6H_4}CH_2$. B. Aus 4-Benzoyl-fluorenon durch Zinkstaubdestillation im Wasserstoffstrom (Götz, M. 23, 37). Weiße Blättchen (aus Alkobol). F: 77°.
- 5. 9-Benzyl-fluoren, Benzyl-diphenylen-methan $C_{20}H_{16} = \overset{C_6H_4}{\overset{C_6H_4}{\overset{C_6H_4}{\overset{C_6H_5}{\overset{C_6H_6}}{\overset{C_6H_6}{\overset{C_6H_6}{\overset{C_6H_6}{\overset{C_6H_6}{\overset{C_6H_6}}{\overset{C_6H_6}{\overset$

Schwefelsäure eine violette Färbung, die mit wenig Wasser blau wird und mit viel Wasser verschwindet. — Gibt mit Benzylchlorid und Kali bei 230° 9.9-Dibenzyl-fluoren.

- 9-Brom-9-[a-brom-benzyl]-fluoren, Benzalfluoren-dibromid $C_{20}H_{14}Br_2=C_6H_4$ CBr·CHBr·C $_6H_5$. B. Aus 9-Benzal-fluoren in Chloroform durch Brom (Thiele, Henle, A. 347, 298). Prismen (aus Alkohol). F: 112°. Sehr wenig löslich in Äther und Petroläther, sehr leicht in Eisessig und Chloroform. Gibt mit Zinkstaub und Eisessig 9-Benzal-fluoren.
- 6. 9-Tolyl-fluoren, Tolyl-diphenylen-methan $C_{20}H_{16} = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$.

 B. Beim Erhitzen von 9-Oxy-fluoren mit Toluol und P_2O_5 auf 140° (Hemilian, B. 11, 203).

 Nadeln. F: 128°. Verbindet sich nicht mit Pikrinsäure.

4. Kohlenwasserstoffe $C_{21}H_{18}$

- 1. a.a. γ -Triphenyl-a-propylen $C_{21}H_{13} = (C_6H_5)_2C:CH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ oder a.a. β -Triphenyl-a-propylen $C_{21}H_{13} = (C_6H_5)_2C:C(C_6H_5) \cdot CH_3$. B. Aus dem Diphenyl-phenäthyl-carbinol $(C_6H_5)_2C(OH) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ oder $(C_6H_5)_2C(OH) \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH_3$ in Benzollösung bei 1-stdg. Erhitzen mit überschüssigem P_2O_5 (PATERNO, CHIEFFI, G. 39 II, 425). F: 87° bis 89°.
- 2. $a.\beta.\gamma-Triphenyl-a-propylen$ $C_{21}H_{18}=C_6H_5\cdot CH:C(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot C_6H_5.$ $a-Chlor-a.\beta.\gamma-triphenyl-a-propylen$ $C_{21}H_{17}Cl=C_6H_5\cdot CCl:C(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot C_6H_5.$ B. Aus ms-Benzyl-desoxybenzoin $C_6H_5\cdot CO\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot C_6H_5$ und PCl_5 (Sudborough, B. 25, 2237). Krystalle. F: 80°.
- 3. α.γ.γ-Triphenyl-α-propylen $C_{21}H_{18} = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH(C_6H_5)_2$.

 α-Chlor-α.γ.γ-triphenyl-α-propylen $C_{21}H_{17}Cl = C_6H_5 \cdot CCl \cdot CH \cdot CH(C_6H_5)_2$. Zur Konstitution vgl. Kohler, Am. 31, 644. B. Durch Einw. von PCl₅ auf Diphenylpropiophenon $C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_5)_2$ (Syst. No. 657) (Kohler, Am. 29, 359). Prismen (aus Eisessig). F: 91°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Eisessig, schwer in heißem Ligroin und kaltem Alkohol; unlöslich in Ligroin.
- 4. 9-Benzyl-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{21}H_{18} = C_6H_4 < CH(CH_2 \cdot C_6H_5) > C_6H_4$.

 B. Beim Erhitzen von 9-Benzyl-anthracen, gelöst in Alkohol, mit Natriumamalgam (BACH, B. 23, 2530). Aus Benzyloxanthranol (Syst. No. 757) mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor (B.). Nadeln (aus Alkohol). F: 110—111°. Die Lösung in Schwefelsäure ist dunkelgrün.
- 5. 4-p-Xylyl-fluoren $C_{21}H_{18} = \begin{array}{c} CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3 \\ C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3 \cdot CH_2 \end{array}$ B. Bei der Destillation von 4-p-Toluyl-fluorenon (Syst. No. 685) mit Zinkstaub im Wasserstoffstrom bei schwacher Rotglut (Pick, M. 25, 984). Nadeln (aus Methylalkohol). F: 72°.
- 6. Kohlenwasserstoff $C_{21}H_{18}$ von unbekannter Konstitution. B. Beim Eintragen von Natrium in eine kochende, alkoh. Lösung der Verbindung $C_{21}H_{16}O$, welche aus $a.\beta$ -Dibenzoyl-styrol (Syst. No. 685) durch Destillation im Vakuum entsteht (Japp, Klingemann, Soc. 57, 687). Kleine Nadeln (aus Ligroin). F: 86—92°. Kp₃₀: 270°.

5. Kohlenwasserstoffe $C_{22}H_{20}$.

 $1. \quad \textbf{9-fy-Phenyl-propylJ-fluoren} \quad C_{22}H_{20} = \frac{C_8H_4}{C_6H_4} \times CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5.$

9-[$a\beta$ -Dibrom- γ -phenyl-propyl]-fluoren $C_{22}H_{18}Br_2=\frac{C_8H_4}{C_6H_4}$ CH·CHBr·CHBr·CHBr·CH $_2$ ·C $_6H_5$. B. Aus 9-[γ -Phenyl-propenyl]-fluoren (S. 730) in Chloroform mit Brom im direkten Sonnenlicht (Thiele, Henle, A. 347, 309). — Nadeln (aus Ligroin). F: 133°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, schwerer in Petroläther, Ligroin und Eisessig. — Gibt mit Zinkstaub und Eisessig 9-[γ -Phenyl-propenyl]-fluoren und mit 25 % gigm methylalkoholischem Kali 9-Cinnamal-fluoren.

 θ -Brom- θ -[α -brom- γ -phenyl-propyl]-fluoren $C_{22}H_{18}Br_2 =$

 $\begin{array}{c} \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \\ \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{2} \\ \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{2} \\ \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{3} \\ \textbf{C}_{6}\textbf{C}_{2}\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{3} \\ \textbf{C}_{6}\textbf{C}_{2}\textbf{C}_{6}\textbf{C}_{3} \\ \textbf{C}_{6}\textbf{C}_{4} \\ \textbf{C}_{6}\textbf{C}_{4} \\ \textbf{C}_{6}\textbf{C}_{6}\textbf{C}_{6}\textbf{C}_{6} \\ \textbf{C}_{6}\textbf{C}_{6}\textbf{C}_{6} \\ \textbf{C}_{6}\textbf{C}_{6}\textbf{C}_{6} \\ \textbf{C}_{6}\textbf{C}_{6} \\ \textbf{C}_{6}\textbf{C}_{6} \\ \textbf{C}_{6}\textbf{C}_{6} \\ \textbf{C}_{6}\textbf{C}_{6} \\ \textbf{C}_{6}\textbf{C}_{6} \\ \textbf{C}_{6}\textbf{C}_{6} \\ \textbf{C}_{6} \\ \textbf{C}_{6}\textbf{C}_{6} \\ \textbf{C}_{6} \\ \textbf{C}_{6$ Kohlenwasserstoff $(C_6H_4)_2C$: CH· CH_2 · CH_2 · C_6H_5 oder $(C_6H_4)_2CH$ · CH_2 · CH: CH· CH- C_6H_5 (S. 730) und Brom in Chloroform (Thiele, Henle, A. 347, 311). — Krystalle (aus Ligroin + Petroläther). Schmilzt bei $94-96^\circ$, wird aber erst bei 100° ganz klar. Ziemlich leicht löslich in Petroläther, sehr leicht in Chloroform, Aceton, Benzol, heißem Ligroin. — Liefert mit Zinkstaub und Eisessig den Kohlenwasserstoff $C_{22}H_{18}$ vom Schmelzpunkt $81-82^\circ$ zurück.

9-Brom-9- $[\alpha\beta.\gamma$ -tribrom- γ -phenyl-propyl]-fluoren, [9-Cinnamal-fluoren]-tetrabromid $C_{22}H_{16}Br_4 = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}CBr\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot C_6H_5$. B. Aus 9-Cinnamal-fluoren in alkoholfreiem Chloroform mit Brom in grellem Sonnenlicht (THIELE, HENLE, A. 347, 307). - Weißes Pulver oder Krystallbüschel (aus warmem Chloroform + Petroläther). F: ca. 160° (Zers.). — Mit Zinkstaub und Eisessig entsteht 9-Cinnamal-fluoren.

2. 3.6-Dimethyl-9-p-tolyl-fluoren (?) $C_{22}H_{20} = \frac{CH_3 \cdot C_6H_3}{CH_3 \cdot C_6H_3} CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ (?). B. Durch Erhitzen von Tri-p-tolyl-chlor-methan $CCl(C_6H_4 \cdot CH_3)_3$ bis 250 6 (Schmidlin, Hodgson, B. 41, 437). — Pulver (aus Benzol durch Ligroin). F: 224—235 6 . Nicht flüchtig. Beim Schlitzen tritt golletändige Zenstenna und Weilen 1988. Erhitzen tritt vollständige Zersetzung unter Verkohlung ein.

6. Kohlenwasserstoffe $C_{23}H_{22}$.

1. 1.2.4-Triphenyl-cyclopentan $C_{23}H_{22} = \frac{C_6H_5 \cdot CH \cdot CH_2}{C_6H_5 \cdot CH \cdot CH_2} \cdot CH \cdot C_6H_5$. B. Man erhitzt 1.2.4-Triphenyl-cyclopentandiol-(1.2) (Syst. No. 568) oder 1.2.4-Triphenyl-cyclopentadien-(2.5) (S. 733) 12 Stdn. mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im geschlossenen Rohr auf 170°, versetzt mit Wasser und entfärbt mit SO₂ (Newmann, A. 302, 239). — Hellgelbliches Öl. Kp₅₀: 285°. Bei langem Stehen scheiden sich zuweilen geringe Mengen zarter Nadeln ab, die wahrscheinlich ein Stereoisomeres sind. Leicht löslich in heißem Alkohol, Athor. Patrolither und Brund. Äther, Petroläther und Benzol.

 $\textbf{2.} \quad \textbf{1.3-Dibenzyl-indan} \;\; \textbf{C}_{23}\textbf{H}_{22} = \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \underbrace{ \begin{matrix} \textbf{CH} \cdot \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5} \\ \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5} \\ \textbf{CH} \cdot \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5} \end{matrix} }_{\textbf{CH} \cdot \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5}}.$

1.2-Dibrom-1.3-dibenzyl-indan, 1.3-Dibenzyl-inden-dibromid $C_{23}H_{20}Br_2 =$ $CH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ C_6H_4 $CBr \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus 1.3-Dibenzyl-inden und Brom in Chloroform (THIELE, BÜHNER, A. 347, 262). — Farblose Krystalle (aus Petroläther). F: 103—104° (Zers.). Zersetzt sich beim Aufbewahren unter Bräunung. — Verliert mit Pyridin 2 HBr unter Bildung von 1-Benzyl-3-benzal-inden (S. 733).

7. 1-Methyl-2.3.5-triphenyl-cyclopentan $C_{24}H_{24} =$

oder 1-Methyl-2.3.5-triphenyl-cyclopentadien-(1.3) durch Reduktion mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor (Abell, Soc. 83, 373). — Entsteht in zwei Formen: Nadeln (aus Alkohol), F: 121—122°, und strohgelbes Öl, Kp₂₈: 260—262°. Letztere Form geht langsam in die beständigere erstere über.

8. Kohlenwasserstoffe $C_{25}H_{26}$.

1. 1.3-Dimethyl-2.4.5-triphenyl-cyclopentan $C_{25}H_{26} =$ $C_6H_5 \cdot CH - CH(CH_3)$ CH $\cdot C_6H_5$. B. Aus 1.3-Dimethyl-2.4.5-triphenyl-cyclopentandiol-(4.5) bei Reduktion mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor; ebenso aus 1.3-Dimethyl-2.4.5triphenyl-cyclopentadien-(3.5) (ABELL, Soc. 83, 371). — Wird in zwei Formen erhalten: Nadeln (aus Alkohol), F: 80-81°, und strohgelbes Öl, Kp₂₅: 246-248°. Letztere Form geht allmählich in erstere über.

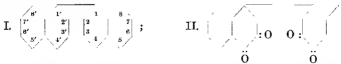
2. 9-Isoamyl-9-phenyl-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{25}H_{26} = C_6H_4 < C_{(C_5H_{11})}(C_9H_5) > C_6H_4$. B. Beim Kochen von 9-Isoamyl-9-phenyl-anthron (Syst. No. 658) mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor (JÜNGERMANN, B. 38, 2871). — Krystalle (aus Alkohol. F. 85°. Leicht löslich.

 $\begin{array}{lll} \textbf{10-Brom-9-isoamyl-9-phenyl-anthracen-dihydrid-(9.10)} & C_{28}H_{25}Br = \\ C_6H_4 < & C(C_6H_{11})(C_6H_5) > C_6H_4. & B. & Durch & Bromieren & von & 9-Isoamyl-9-phenyl-anthracendihydrid-(9.10) & in CS_2 (JÜNGERMANN, B. 38, 2871). — Farblose & Krystalle. & F: 134—137°. Leicht löslich in Benzol, schwerer in Ligroin. Gibt leicht Brom ab. \\ \end{array}$

P. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-26}.

1. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C}_{20}\mathrm{H}_{14}$.

- 1. **9-Phenyl-anthracen** $C_{20}H_{14} = C_6H_4 \begin{Bmatrix} C(C_6H_5) \\ CH \end{Bmatrix} C_6H_4$. B. Entsteht neben anderen Kohlenwasserstoffen bei der Einwikung von Aluminiumchlorid auf ein Gemenge von Chloroform und Benzol (Friedel, Crafts, A. ch. [6] 1, 495). Beim Eintragen von 40 g AlCl₃ in ein Gemisch aus 50 g Triphenylmethan und 600 g Chloroform (Linebarger, Am. 13, 554). Bei der Einw. von konz. Schwefelsäure auf o-Bis-[a-oxy-benzyl]-benzol C_6H_4 [CH(OH)· C_6H_5] oder auf a.a'-Diphenyl-benzofurandihydrid C_6H_4 $CH(C_6H_5)$ (Syst. No. 2374) (Guyot, Catel, C. r. 140, 1462; Bl. [3] 35, 1133, 1135). Bei der Einw. von konz. Schwefelsäure auf 2-Oxymethyl-triphenylcarbinol (C_6H_5)2C(OH)· C_6H_4 ·CH₂·OH oder auf a.a-Diphenylbenzofurandihydrid C_6H_4 CH_2 O(Gu., Ca., C. r. 140, 1462; Bl. [3] 35, 569). In sehr geringer Menge beim Glühen von Triphenylmethancarbonsäure-(2) (C_6H_5)2C· C_6H_4 ·CO₂H oder von Diphenylphthalid C_6H_4 CH_2 O mit Zinkstaub (Baeyer, A. 202, 63). Beim Glühen von Phenylanthron C_6H_4 $CH(C_6H_5)$ O mit Zinkstaub (Baeyer, A. 202, 61). Blättchen (aus Alkohol). F: 152—153° (B.). Kp: 417° (F., Cr.). Leicht löslich in der Wärme in Alkohol, Äther, CS₂, CHCl₃, Benzol (B.). Die Lösungen besitzen eine blaue Fluorescenz (B.). Gibt beim Kochen mit CrO₃ und Eiscssig Phenyloxanthranol C_6H_4 CC_6H_5 (OH) C_6H_4 (B.). Gibt mit Pikrinsäure eine rote krystallisierte Verbindung (B.).
- 2. 9-Benzyliden-fluoren, 9-Benzal-fluoren $C_{20}H_{14} = {C_6H_4 \choose C_6H_4} C: CH \cdot C_8H_5$. B. Aus Fluoren, Benzaldehyd und Natriumäthylatlösung (Thiele, B. 33, 852; T., Henle, A. 347, 296). Aus 9-Oxy-9-benzyl-fluoren in siedendem Eisessig durch rauchende Salzsäure (Ullmann, v. Wurstemberger, B. 38, 4108). Krystalle (aus Alkohol). Rhombisch bipyramidal (Stevanović, Z. Kr. 37, 266; A. 347, 296). F: 76° (T.; U., v. W.). Ist in Lösung oder geschmolzen gelb gefärbt (T.). Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig mit schwach gelber Farbe (U., v. W.). Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 3. 1-[Naphthyl-(1)]-naphthalin, Dinaphthyl-(1.1'), a.a-Dinaphthyl $C_{20}H_{14}={
 m Formel}\ {
 m I}$



B. Entsteht neben Dinaphthyl-(2.2') und Dinaphthyl-(2.1') beim Durchleiten der Dämpfe von Naphthalin für sich oder mit SbCl₃ (oder SnCl₄) durch ein glühendes Rohr (Sмгтн, Soc. 32, 559; 35, 225; B. 10, 1272, 1603; J. 1877, 392). Neben Phthalsäure und anderen Produkten beim Kochen von Naphthalin mit Braunstein und Schwefelsäure (Lossen, A. 144,

77). In kleiner Menge beim Erhitzen einer Benzollösung von a-Brom-naphthalin mit Natrium (Lo., A. 144, 88). Durch Erhitzen von 5 g a-Jod-naphthalin mit 2.5 g Kupferbronze auf 285° (ULIMANN, BIELECKI, B. 34, 2184). Durch 10-stdg. Kochen von 4.4'-Dijod-dinaphthyl-(1.1') mit Natriumamalgam in absol. Alkohol (WILLGERODT, SCHLÖSSER, B. 33, 698). Beim Glühen von Dinaphthyl-(1.1')-dichinon-(3.4; 3'.4') (Formel II, S. 725) (Syst. No. 726) mit Zinkstaub (Korn, B. 17, 3020). Beim Destillieren von 2.2'-Dioxy-dinaphthyl-(1.1') mit 10 Tln. Zinkstaub (WALDER, B. 15, 2170). — Darst. Man kocht Naphthalin mit Braunstein und Schwefelsäure, die mit etwas mehr als dem gleichen Volumen Wasser verdünnt ist, verdünnt dann mit kochendem Wasser, kocht den filtrierten Niederschlag wiederholt mit Alkohol aus, verdunstet den Alkohol und destilliert den Rückstand; was über 360° übergeht, wird gesondert aufgefangen und wiederholt aus Alkohol und Ligroin (unter Zusatz von Tierkohle) umkrystallisiert (SMITH, Soc. 35, 225). Man erhitzt ein inniges Gemisch aus 2.2'-Dioxy-dinaphthyl-(1.1') und der 10—15-fachen Menge Zinkstaub, destilliert das Überdestillierte nochmals im Vakuum und krystallisiert das Produkt aus Eisessig um (Julius, B. 19, 2549). — Tafeln (aus Ligroin); Blättchen (aus Alkohol). F: 154° (Lo.), 155° (korr.) (U., B.), 160,5° (korr.) (WI., SCH.). Destilliert unzersetzt oberhalb 360° (Sm., Soc. 35, 225). Ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol, eichter in heißem, noch leichter in Äther, sehr leicht in CS₂ und Benzol (WI., SCH.). — Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

Hexachlor-dinaphthyl-(1.1') C₂₀H₈Cl₆. B. Durch anhaltendes Durchleiten von Chlor durch eine Lösung von Dinaphthyl-(1.1') in CS₂ (Lossen, A. 144, 82). — Gelbes Harzpulver. — Wird von Natriumamalgam in Dinaphthyl zurückverwandelt.

Dibrom-dinaphthyl-(1.1') C₂₀H₁₂Br₂. B. Aus Dinaphthyl-(1.1') und der berechneten Menge Brom (Lossen, A. 144, 79). — Prismen (aus Benzol). F: 215°. Unzersetzt flüchtig. Fast unlöslich in Alkohol, etwas leichter in Äther, leicht in Benzol, äußerst leicht in CS₂. Sehr beständig.

Hexabrom-dinaphthyl-(1.1') $C_{20}H_8Br_6$. B. Aus Dinaphthyl-(1.1') und überschüssigem Brom (L., A. 144, 82). — Gelbes Harz. Leicht löslich in Äther, weniger in Alkohol.

4.4'-Dijod-dinaphthyl-(1.1') $C_{20}H_{12}I_2 = C_{10}H_6I \cdot C_{10}H_6I$. B. Durch Erwärmen von basisch schwefelsaurem a-Jodoso-naphthalin $[C_{10}H_7 \cdot I(OH)]_2SO_4$ (S. 551) mit Eisessig auf 37° (WILLGEBODT, SCHLÖSSER, B. 33, 697). Durch Einw. von konz. Schwefelsäure oder P_2O_5 auf a-Jodoso-naphthalin (WI., SCH.). — Schüppehen. F: 238,6° (korr.). — Durch Kochen mit Natriumamalgam in Alkohol entsteht Dinaphthyl-(1.1').

Dichlorid des 4.4'-Dijod-dinaphthyls-(1.1') $C_{20}H_{12}Cl_2I_2 = C_{10}H_6I \cdot C_{10}H_6 \cdot ICl_2$. B. Durch kurze Einw. von Chlor auf das in wenig Chloroform gelöste 4.4'-Dijod-dinaphthyl-(1.1') (WI., Sch., B. 33, 699). — Hellgelbes amorphes Pulver (aus Chloroform + Ligroin). Beginnt bei 130° weiß zu werden und zersetzt sich völlig bei 188–190°.

Tetrachlorid des 4.4'-Dijod-dinaphthyls-(1.1') $C_{20}H_{12}Cl_4I_2 = Cl_2I \cdot C_{10}H_6 \cdot Cl_{10}H_6 \cdot Cl_{10}$. B. Man leitet Chlor in eine Chloroformlösung des 4.4'-Dijod-dinaphthyls-(1.1'), bis keine Ausfällung mehr eintritt (WI., Sch., B. 33, 700). — Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei ca. 124°.

Nitro-dinaphthyl-(1.1') $C_{20}H_{13}O_2N=C_{20}H_{13}\cdot NO_2$. B. Man versetzt eine Lösung von 10 g Dinaphthyl-(1.1') in 150 ccm Eisessig mit 20 g Salpetersäure (D: 1,3) (JULIUS, B. 19, 2550). — Orangegelbe Blättchen (aus Benzol). F: 188°. Leicht löslich in heißem Benzol und Eisessig, schwerer in Alkohol und Äther.

Dinitro-dinaphthyl-(1.1') $C_{20}H_{12}O_4N_2=C_{20}H_{12}(NO_2)_2$. B. Man versetzt die Lösung von 10 g Dinaphthyl-(1.1') in 150 ccm Eisessig mit 80 g Salpetersäure (D: 1,3) und erwärmt auf 60° (J., B. 19, 2550). — Hellgelbe Nädelchen (aus Benzol). F: 280°. Sehr schwer löslich in kochendem Benzol oder Eisessig, unlöslich in den übrigen Lösungsmitteln.

Tetranitro-dinaphthyl-(1.1') $C_{20}H_{10}O_8N_4=C_{20}H_{10}(NO_2)_4$. B. Durch Eintragen von Dinaphthyl-(1.1') in rauchender Salpetersäure (Lossen, A. 144, 83). — Orangegelbes amorphes Pulver. Löslich in Alkohol.

4. 2-[Naphthyl-(1)]-naphthalin, Dinaphthyl-(2.1'), a.β-Dinaphthyl

B. Entsteht neben Dinaphthyl-(2.2') und Dinaphthyl-(1.1')
beim Durchleiten der Dämpfe von Naphthalin für sich oder
mit SnCl₄ durch eine rotglühende Röhre; man zieht das
Produkt mit kaltem Ligroin aus und trennt die in Lösung
gegangenen Dinaphthyle — Dinaphthyl-(2.1') und Dinaphthyl-(1.1') — durch fraktioniertes
Krystallisieren aus Ligroin (Smith, Soc. 32, 560; J. 1877, 392). — Kleine sechsseitige Tafeln.
F: 76° (Smith, Soc. 35, 227), 79—80° (Wegscheider, B. 23, 3199). In Alkohol, Äther und
Benzol leichter löslich als Dinaphthyl-(1.1'), leicht löslich in Ligroin (Sm., Soc. 32, 560; J.
1877, 393). — Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

5. 2-[Naphthyl-(2)]-naphthalin, Dinaphthyl-(2.2), $\beta.\beta$ -Dinaphthyl, "Isodinaphthyl" $C_{20}H_{14}=$ Formel I

B. Neben Dinaphthyl-(1.1') und Dinaphthyl-(2.1') beim Durchleiten der Dämpfe von Naphthalin für sich oder mit SbCl₃ oder SnCl₄ durch ein glühendes Rohr (SMITH, Chem. N. 22, 296; J. 1870, 568; Soc. 32, 551, 553; B. 10, 1272, 1603). Beim Eintropfen einer Lösung 290; J. 1870, 505; Soc. 32, 551, 553; B. 10, 1272, 1003). Bellin Einströpfen einer Lösung von Naphthalin in CHCl₂ oder CCl₄ in eine glühende Röhre (SM., Soc. 35, 229). Aus Naphthalin durch Einw. von AlCl₃ bei 100°, neben den Kohlenwasserstoffen $C_{14}H_{16}$ (S. 574), $C_{26}H_{22}$ (S. 741) und $C_{40}H_{26}$ (S. 764) (Homer, Soc. 91, 1110; vgl. Friedell, Crafts, C. 7. 100, 694; Bl. [2] 39, 195). Neben anderen Produkten beim Einleiten von CH₃Cl in ein geschmolzenes Gemenge von 130 g Naphthalin und 26 g AlCl₃ (Roux, A. ch. [6] 12, 296; Bischoff, B. 23, 1905; vgl. Wegscheider, B. 23, 3200; Homer, Soc. 91, 1105) oder bei der Einw von AlCl auf Gemische aus Naphthalin und Mothylenchlorid (Round). der Einw. von AlCla auf Gemische aus Naphthalin und Methylenchlorid (Bodroux, Bl. [3] 25, 496; H., Soc. 97, 1144), aus Naphthalin und Chloroform (H., Soc. 97, 1146), oder aus Naphthalin und Nickelcarbonyl (Dewar, Jones, Soc. 85, 219; vgl. H., Soc. 91, 1104; 97, Naphthalin und Nickelcarbonyl (Dewar, Jones, Soc. 85, 219; vgl. H., Soc. 91, 1104; 97, 1151). Durch Kochen von β-Chlor-naphthalin in Xylol mit Natrium und trocknem Essigester (5% vom Gewicht des β-Chlor-naphthalins) (Chattaway, Lewis, Soc. 65, 879; Ch., Soc. 67, 657). Beim Überleiten eines Gemisches von Naphthalin und α-Brom-naphthalin über glühenden Natronkalk (Smith, Soc. 35, 230). Aus β-Jod-naphthalin und Kupfer bei 230—260° (Ullmann, Gilli, A. 332, 50). Beim Erhitzen des Aluminiumsalzes des α-Naphthols (Gladstone, Tribe, Soc. 41, 17). Beim Überleiten von Quecksilber-di-β-naphthyl Hg(C₁₀H₂)₂ (Syst. No. 2340) über rotglühenden Bimsstein (Ch., L., Soc. 65, 879). Bei der Destillation von Dinaphthyl-(2.2')-dichinon-(1.4; 1'.4') (Formel II, s. o.) (Syst. No. 726) mit Zinkstaub (Witt, Dedichen, B. 30, 2663). Beim Erhitzen von Dinaphthyl-(2.2')-carbon-säure-(1) mit Kalkhydrat im Vakuum (Bamberger, Ch., A. 284, 75). Durch Diazotieren von β-Naphthylamin in alkoholisch-schwefelsaurer Lösung und Einw. von Zinkstaub auf das entstandene Diazoniumsulfat in Alkohol bei Gegenwart von etwas Kupfersulfat (Ch., das entstandene Diazoniumsulfat in Alkohol bei Gegenwart von etwas Kupfersulfat (CH., Soc. 67, 656). — Schwach blau fluorescierende Tafeln. F: 187,86 (korr.) (Ch., Soc. 67, 657), 180—181° (Ďæw., J.), 181° (Н.). Sublimierbar (Sмітн, Chem. N. 22, 297; Сн., Soc. 67, 657). Кр₇₅₃: 452° (Сн., Soc. 67, 657). Nicht mit Wasserdämpfen flüchtig (Сн., Soc. 67, 657). Fast unlöslich in kaltem Petroläther oder kaltem Xylol (H.), schwer löslich in kaltem Alkohol, Benzol, Eisessig und Äther, leicht in kochendem Benzol, leicht in CS2 und Äthylenbromid (Sm., Chem. N. 22, 296; Dew., J.). Gibt fluorescierende Lösungen (Dew., J.). Absorptionsspektrum im Ultraviolett: Homer, Purvis, Soc. 93, 1322. — Mit Chromsäure und Eisessig entstehen 2-[Naphthyl-(2)]-naphthochinon-(1.4) (Syst. No. 685) und wenig Dinaphthyl-(2.2')-dichinon-(1.4; 1'.4') (Ch., Soc. 67, 657; vgl. auch Staub, Smith, Soc. 47, 105). Mit KMnO₄ oder mit verd. Salpetersäure (bei 160°) entsteht Phthalsäure (St., Sm., Soc. 47, 103). But Rhino₄ oder mit verd. Salpetersäure (bei 160°) entsteht Phthalsäure (St., Sm., Soc. 47, 104). Durch anhaltendes Erhitzen mit $8bCl_5$ in geschlossenem Rohr, zuletzt bis auf 350° , zerfällt $\beta\beta$ Dinaphthyl in Perchlorbenzol und Perchloräthan, ohne dabei Perchlordiphenyl zu liefern (Sm., B. 12, 2132). Verwendung zur Herstellung celluloidartiger Massen: Rheinische Gummiu. Celluloid-Fabr., D. R. P. 140480; C. 1903 I, 906. — Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

Tetrachlor-dinaphthyl-(2.2') $C_{20}H_{10}Cl_4$. B. Beim Einleiten von Chlor in die Lösung von Dinaphthyl-(2.2') in CS_2 (Smith, Poynting, Soc. 27, 855; J. 1874, 446). — Amorph. Leicht löslich in Äther, weniger in Alkohol, unlöslich in Wasser.

Heptabrom-dinaphthyl-(2.2') C₂₀H₇Br₇. B. Durch überschüssiges Brom aus Dinaphthyl-(2.2') (Sm., P., Soc. 27, 855; J. 1874, 446). — Gleicht dem Tetrachlor-dinaphthyl.

1.1'-Dinitro-dinaphthyl-(2.2') $C_{20}H_{12}O_4N_2 = O_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot C_{10}H_6 \cdot NO_2$. B. Durch 1-stdg. Kochen von 2-Jod-1-nitro-naphthalin mit Kupferbronze in Nitrobenzol (Veself, B. 38, 138). — Schuppen (aus Nitrobenzol). Färbt sich bei 265° schwarz, schmilzt bei 276°. Unlöslich außer in Toluol und Nitrobenzol. — Wird durch Zinkstaub und Eisessig in Dinaphthocarbazol (Syst. No. 3093) übergeführt.

Tetranitro-dinaphthyl-(2.2') $C_{20}H_{10}O_8N_4=C_{20}H_{10}(NO_2)_4$. B. Bei allmählichem Eintragen von 1 Tl. Dinaphthyl-(2.2') in 12 Tle. Salpetersäure (D: 1,50); man erwärmt schließlich, gießt dann die Lösung in viel Wasser und löst den Niederschlag in absol. Alkohol (Staub, Smith, Soc. 47, 105). — Braungelbes amorphes Pulver. Schmilzt unter Zersetzung bei 150°. Wenig löslich in Lösungsmitteln.

2. Kohlenwasserstoffe $C_{21}H_{16}$.

- 1. 9-Benzyl-anthracen $C_{21}H_{16}=C_6H_4{C(CH_2\cdot C_6H_5)\choose CH}C_6H_4$. Bei $1^1/_4$ -stdg. Erhitzen am Kühler von 1 Tl. Benzyloxanthranol C_6H_4 $C(OH)(CH_2\cdot C_6H_5)$ C_6H_4 . (Syst. No. 757) mit 7 Tln. Jodwasserstoffsäure und 0,5-1 Tl. rotem Phosphor (BACH, B. 23, 1570). Nadeln (aus Alkohol). F: 119°. Die Lösungen fluorescieren bläulich. Die grüne Lösung in konz. Schwefelsäure fluoresciert rot.
- x-Brom-9-benzyl-anthracen $\mathrm{C}_{21}\mathrm{H}_{15}\mathrm{Br}$. B. Aus 9-Benzyl-anthracen, gelöst in CS_{21} , und Brom (BaoH, B. 23, 1570). Gelbliche Prismen (aus Benzol). Zersetzt sich bei $113-114^\circ$. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Eisessig und Benzol. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe. Die Lösung in Benzol fluoresciert bläulich.
- 2. **2-Methyl-9-phenyl-anthracen** $C_{21}H_{16} = C_6H_4 {C(C_6H_5) \choose CH} C_6H_3 \cdot CH_3$. B. Beim Glühen von 2-Methyl-9-phenyl-anthron $C_6H_4 \subset CO \subset CO$ $C_6H_5 \cdot CH_3 \cdot$
- 3. x-Benzyl-phenanthren $C_{21}H_{16}=C_{14}H_{9}\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{5}$. B. Beim Erhitzen eines Gemenges von Phenanthren und Benzylchlorid mit Zinkstaub; das Produkt wird destilliert, das Destillat abgepreßt, mit Alkohol extrahiert und dann aus Benzol umkrystallisiert (Goldscemmedt, M. 2, 444). Nadeln (aus Benzol). F: 155—156°. Sehr schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol. Liefert mit Chromsäure in Eisessig Phenanthrenchinon und Benzoesäure.
- 4. Di-α-naphthylmethan C₂₁H₁₆ = Lösung von 5 Tln. Naphthalin und 1 Tl.
 Methylal in 20 Tln. Chloroform allmählich 10 Tle. konz. Schwefelsäure, läßt
 unter häufigem Schütteln 12 Stdn. stehen, gibt dann 30 Tle. Wasser hinzu, destilliert das
 Chloroform ab, filtriert den Rückstand ab, kocht ihn mit Äther aus; man verdunstet die
 äther. Lösung, destilliert den Rückstand, fängt das über 300° Siedende für sich auf und
 krystallisiert aus Alkohol um (Grahowski, B. 7, 1605). Man erwärmt 23 g Essigsäure-chlormethylester, 60 g Naphthalin und 15 g geschmolzenes und pulversiertes ZnCl₂ auf dem Wasserbade, bis kein HCl mehr entweicht, zieht das Produkt mit Äther aus, verjagt den Äther und
 fängt das über 300° Destillierende auf (Wheeler, Jamieson, Am. Soc. 24, 752). Kurze
 Prismen (aus Alkohol). F: 109° (G.). Destilliert unzersetzt oberhalb 360° (G.). Kp₁₄: 270—272°
 (W., J.). Löslich in 15 Tln. siedendem und 120 Tln. kaltem Alkohol; sehr löslich in Äther,
 Chloroform und Benzol (G.). Wird von Chromsäuregemisch sehr schwer angegriffen (G.).
 Verwendung zur Herstellung von celluloidartigen Massen: Rheinische Gummi- u. Celluloid-Fabrik, D. R. P. 140 480; Ĉ. 1903 I, 906. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst.
 No. 523.

Di-α-naphthyl-chlormethan $C_{21}H_{15}Cl = C_{10}H_{7}\cdot CHCl\cdot C_{10}H_{7}\cdot B$. Beim Einleiten von HCl in die Benzollösung des Di-α-naphthyl-carbinols (SCHMIDLIN, MASSINI, B. 42, 2383). — Nadeln (aus Benzol). F: 188—189° (korr.) (Zers.). Unlöslich in Petroläther und Ligroin; ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol und Eisessig, ziemlich leicht in Benzol, Aceton, heißem Alkohol, heißem Eisessig, sehr leicht in Chloroform. — Wird von konz. Schwefelsäuro allmählich, von rauchender Schwefelsäure sofort in Di-α-naphthyl-carbinol übergeführt. Kaltes Wasser bewirkt langsam, siedendes Wasser schnell die Bildung des Di-α-naphthyl-carbinols. Gibt beim Schütteln mit molekularem Silber in Benzol oder bei der Einw. von α-Naphthylmagnesiumbromid oder Phenylmagnesiumjodid in Äther das $\alpha.\alpha.\beta.\beta$ -Tetra-[naphthyl-(1)]-äthan. Liefert bei der Einw. von Magnesium in Gegenwart von etwas Jod und CO₂ in Benzol und Ather neben dem $\alpha.\alpha.\beta.\beta$ -Tetra-[naphthyl-(1)]-äthan die Di-α-naphthylessigsäure.

¹) Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Auflage dieses Handbuches [1. I. 1910] bewiesen Schmidlin, Huber (B. 43, 2824) und Tschitschibabin (B. 44, 443) die Konstitution dieser Verbindung.

Di-a-naphthyl-brommethan $C_{21}H_{15}Br = C_{10}H_7 \cdot CHBr \cdot C_{10}H_7$. B. Durch Bromieren von Di-a-naphthyl-methan bei 135–145° (Wheeler, Jamieson, Am. Soc. 24, 752). — Prismen (aus Benzol). F: 181–182°. Leicht löslich in Chloroform, schwer in Ligroin. — Liefert beim Kochen mit Kaliumthiocyanat in Benzol [Di-a-naphthyl-methyl]-isothiocyanat ($C_{10}H_2$)₃CH·N·CS</sub> (Syst. No. 1739) (W., J.).

x.x-Dibrom-[di- α -naphthyl-methan] $C_{21}H_{14}Br_2$. B. Durch Versetzen einer äther. Lösung von Di- α -naphthyl-methan mit Brom unter Kühlung (Grabowski, B. 7, 1608). — Nadeln (aus Alkohol-Benzol). F: 193°. Siedet unter geringer Zersetzung. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, viel leichter in CHCl₃, Äther, Benzol. — Wird von alkoh. Kali nicht verändert.

x.x.x.x-Tetranitro-[di-a-naphthyl-methan] $C_{21}H_{12}O_9N_4 = C_{21}H_{12}(NO_2)_4$. B. Durch Auflösen von 1 Tl. Di-a-naphthyl-methan in 10 Tln. rauchender Salpetersäure (Grabowski, B. 7, 1607). — Scheidet sich aus der salpetersauren Lösung in Blättchen ab. Zersetzt sich bei 260–270°, ohne zu schmelzen. Fast unlöslich in Alkohol, Äther, CHCl₃, Benzol, Eisessig; ziemlich leicht löslich in Anilin.

5.
$$Di$$
- β - $naphthyl$ -
 $methan$ $C_{21}H_{16} =$

B. Beim Erhitzen des Di-β-naphthylketons (C₁₀H₂)₂CO mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 180^o (RICHTER, B. 13, 1728). Entsteht

(RICHTER, B. 13, 1728). Entsteht neben anderen Produkten, wenn man das aus Naphthalin, asymm. Dichlorāthan und AlCl₃ entstehende Reaktionsprodukt unter vermindertem Druck destilliert (Homer, Soc. 97, 1143). — Nadeln (aus Alkohol). F: 92° (R.), 90,5° (H.). Leicht löslich in Alkohol und Benzol (R.). — Verwendung zur Herstellung von celluloidartigen Massen: Rheinische Gummi-u. Celluloid-Fabr., D. R. P. 140480; C. 1903 I, 906.

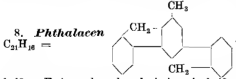
x.x-Dibrom-[di- β -naphthyl-methan] $C_{21}H_{14}Br_2$. F: 164° (Richter, B. 13, 1728). **x.x.x-Tetranitro-**[di- β -naphthyl-methan] $C_{21}H_{12}O_8N_4 = C_{21}H_{12}(NO_2)_4$. F: 150° bis 160° (Richter, B. 13, 1728).

6. 9-o-Xylylen-fluoren $C_{21}H_{16} = \frac{C_6H_4}{C_6H_4} \times C_6H_2 \times C_6H_4$. B. Durch 8-stdg. Erhitzen von Fluoren, o-Xylylendibromid und Ätzkali auf 230° (Front, B. 40, 3890). — Nadeln (aus Äther). F: 220°. — Gegen Alkalien und Säuren auch bei höheren Temperaturen beständig.

7.
$$Isophthalacen$$
 CH_2 CH_2 CH_2 CH_2

B. Neben Isophthalacencarbonsäure (Syst. No. 958) bei der Reduktion von Isophthalacencarbonsäureäthylester (Syst. No. 1328) mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor bei 170—175° (ERRERA, G. 38 II, 594). Bei der Trockendestillation von Isophthalacencarbonsäure mit

der mehrfachen Menge Zinkpulver (E., G. 38 II, 596). — Gelbliche Blättchen (aus Essigsäure oder Benzol). F: 222° (korr.). Schwer löslich in Alkohol, mäßig in Essigsäure, leichter in Benzol. — Liefert bei der Oxydation mit K₂Cr₂O₇ in Essigsäure Isophthalacenoxyd C₂₁H₁₄O (Syst. No. 659) und Isophthalacen C₂₁H₁₂O₂ (Syst. No. 686).



Zur Konstitution vgl.: Errera, G. 37 II, 626. — B. Bei 3-stdg. Erhitzen von 1 Tl. Phthalaconcarbonsäureester (Syst. No. 1328) mit 7 Tln. Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und 1 Tl. rotem Phosphor auf 170–175° (Gabriel, B. 17, 1390). — Krystalle (aus Eisessig). F: 173° (G.). Mäßig löslich im

CH₂

(GABRIEL, B. 17, 1390). — Krystalle (aus Eisessig). F: 173° (G.). Mäßig löslich in heißem Essig und noch schwieriger in heißem Alkohol (G.). — Wird von K₂Cr₂O₇ in Eisessig je nach den Mengenverhältnissen zu Phthalacenoxyd C₂₁H₁₄O (Syst. No. 659) oder zu Phthalacon C₂₁H₁₂O₂ (Syst. No. 686) oxydiert (G., B. 17, 1397; E., G. 37 II, 627).

Bromphthalacen C₂₁H₁₅Br. B. Beim Vermischen der eisessigsauren Lösungen gleicher Gewichtsteile Phthalacen und Brom (G., B. 17, 1397). — Nadeln (aus Eisessig). F: 184° bis 184,5°. — Wird von Kaliumdichromat und Eisessig zu Bromphthalacenoxyd oxydiert.

Dinitrophthalacen $C_{21}H_{14}O_4N_2=C_{21}H_{14}(NO_2)_2$. B. Man trägt allmählich 1 Tl. Phthalacen in ein kalt gehaltenes Gemisch aus 20 Tln. rauchender Salpetersäure und 20 Tln. Eisessig ein, läßt einige Stunden stehen, fällt dann mit Wasser und krystallisiert den Niederschlag aus Nitrobenzol um (Gabriel, B. 17, 1398). — Kleine bräunlichgelbe Nadeln. Sintert unter Bräunung gegen 270—280° zusammen und verkohlt bei stärkerem Erhitzen.

9. Kohlenwasserstoff $C_{21}H_{16}$ von unbekannter Konstitution. B. Beim Erhitzen der durch Oxydation von Methyldinaphthoxanthen $CH_3 \cdot CH < C_{10}H_6 > O$ (Syst. No. 2376) entstehenden Verbindung $C_{21}H_{12}O_2$ mit konz. Jodwasserstoffsäure auf 180° (CLAUS, RUPPEL, J. pr. [2] 41, 53). — F. 137° (unkorr.). Leicht löslich in Benzol, Aceton, heißem Alkohol und Äther.

3. Kohlenwasserstoffe $C_{22}H_{18}$.

- 1. $a.a.\delta$ -Triphenyl- $a.\gamma$ -butadien $C_{22}H_{18} = (C_6H_5)_2C:CH\cdot CH:CH\cdot C_6H_5$. B. Aus Diphenylketen-Chinolin $2(C_6H_5)_2C:CO+C_9H_7N$ (s. bei Additionsprodukten des Chinolins, Syst. No. 3077) und Zimtaldehyd im Wasserstoffstrome bei $140-150^{\circ}$ (Staudinger, B. 42, 4258). Nadeln (aus Alkohol). F: $101.5-102^{\circ}$.
- γ- oder δ-Brom-α.α.δ-triphenyl-α.γ-butadien $C_{22}H_{17}Br = (C_6H_5)_2C:CH \cdot CBr:CH \cdot C_6H_5$ oder $(C_6H_5)_2C:CH \cdot CBr:CBr \cdot C_6H_5$. B. Aus α.α.δ-Triphenyl-α.γ-butadien und Brom in Chloroform (Staudinger, B. 42, 4259). Weiße Krystalle. F: $146-148^\circ$.
- 2. **2-Methyl-10-p-tolyl-anthracen** $C_{22}H_{16} = C_6H_4\begin{cases} CH\\ C(C_6H_4\cdot CH_3) \end{cases}$ $C_6H_3\cdot CH_3\cdot B$. Durch Destillation des Methyl-p-tolyl-oxanthranols (Syst. No. 757) über Zinkstaub im Wasserstoffstrome (Limpricht, A. 299, 291). Gelbe Nadeln. F: 191°. In Eisessig gelöst, liefert der Kohlenwasserstoff durch Chromsäure wieder beim Erwärmen das Methyl-p-tolyl-oxanthranol.
- 3. 3-[y-Phenyl- α -propenyl]-fluoren $C_{22}H_{18} = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}$ CH·CH·CH·CH· CH_2 · C_6H_5 . B. Neben anderen Produkten aus 9-Cinnamal-fluoren (S. 732) in Åther mit Aluminiumamalgam und Wasser (Thiele, Henle, A. 347, 308). Fast farblose, grünlich schimmernde Nadeln (aus Alkohol oder Aceton + absol. Alkohol). F: 88°. Sehr leicht löslich in Aceton, Äther, Benzol, Toluol, Chloroform, Eisessig, leicht in Gasolin, Ligroin, schwer in kaltem Alkohol. Reduziert in alkoh. Lösung ammoniakalisch-alkalische Silberlösung. Gibt mit Benzaldehyd und viel konz. Schwefelsäure Rotfärbung, die durch Wasser zerstört wird. Geht beim Kochen mit Athylatlösung oder mit alkoholischer Piperidinlösung in das Dihydrocinnamyliden-fluoren vom Schmelzpunkt 81—82° (s. u.) über.
- 4. 9-[y-Phenyl-propyliden]-fluoren $C_{22}H_{16} = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}C: CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ (vgl. auch No. 4).
- 9-[β , γ -Dibrom- γ -phenyl-propyliden]-fluoren, [9-Cinnamal-fluoren]-dibromid $C_{22}H_{16}Br_2=\frac{C_6H_4}{C_6H_4}$ C: CH·CHBr·CHBr·C $_6H_5$. B. Aus 9-Cinnamal-fluoren mit Brom in Chloroform oder heißem Eisessig (THIELE, HENLE, A. 347, 306). Gelbliche Prismen (aus Eisessig), Nadeln (aus Aceton + Eisessig). F: 127° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol und Petroläther, leichter in Ligroin und Eisessig, leicht in Ather und Essigester, sehr leicht in Aceton, Benzol und Chloroform. Wird durch hochsiedende Lösungsmittel zersetzt. Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure und Eisessig Zimtsäuredibromid und Fluorenon. Mit Zinkstaub und Eisessig entsteht 9-Cinnamal-fluoren.
- 5. Dihydro-cinnamylidenfluoren, [9-Cinnamal-fluoren]-dihydrid $C_{22}H_{16}=C_6H_4$ C: CH·CH₂·CH₂·CG₆H₅ oder C_6H_4 CH·CH₂·CH·CH₂·CH·CH₃ (vgl. auch No. 3). B. Aus C_6H_4 C: Phenyl-propenyl]-fluoren (s. o.) beim Kochen mit einer alkoh. Piperidinlösung (THIELE, HENLE, A. 347, 310). Weiße Blättchen (aus Alkohol). F: 81-82°. Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform, weniger in Petroläther, Eisessig, Ligroin, Alkohol. Wird von Aluminiumamalgam nicht reduziert. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 6. $a.\beta$ -Di-[naphthyl-(1)]-äthan $C_{22}H_{18} = C_{10}H_7 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_{10}H_7$. B. Man trägt abwechselnd Zinkstaub und Salzsäure in eine $30-40^{\circ}$ warme, alkoholische Lösung von $a\cdot$ Thionaphthoesäureamid $C_{10}H_7 \cdot CS \cdot NH_2$ ein, versetzt das Produkt mit überschüssiger Natronlauge und schüttelt mit Ather aus; die äther. Lösung wird verdunstet und der Rückstand destilliert, wobei zuerst 1¹-Amino-I-methyl-naphthalin und oberhalb 360° der Kohlenwasserstoff übergeht (Bamberger, Lodter, B. 21, 54). Grüngelbe, sechsseitige Tafeln (aus alkoholhaltigem

Benzol). F: 160°. Leicht löslich in CHCl₃ und Benzol, weniger in Äther. Löst sich schwer in Alkohol; die Lösung fluoresciert grünblau.

a. β -Dibrom-a. β -di-[naphthyl-(1)]-äthan $C_{22}H_{13}Br_2=C_{10}H_7$ CHBr CHBr $C_{10}H_7$. B. Beim Versetzen (an der Sonne) einer Lösung von 10,5 g a. β -Di-[naphthyl-(1)]-äthylen in CS₂ mit 2 ccm Brom, gelöst in 30 ccm CS₂ (ELBs, J. pr. [2] 47, 58). — Nadeln oder Blättchen. F: 211°. Fast unlöslich in Alkohol und Ligroin, sehr schwer löslich in Äther und CS₂, leicht in Benzol. — Beim Kochen mit alkoh. Kali entsteht a. β -Di-[naphthyl-(1)]-äthylen.

7. a.a-Di-[naphthyl-(1)]-athan $C_{22}H_{13}=(C_{10}H_{7})_{2}CH\cdot CH_{3}$. B. Beim Kochen von $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-a.a-di-[naphthyl-(1)]-athan mit Alkohol und Zinkstaub (Elbs, $J.\ pr.\ [2]$ 47, 59). — Blättchen. F: 136°. 100 Tle. 90-volumprozentigen Alkohols lösen in der Kälte 1.30 Tle., bei Siedehitze 2,04 Tle. (E., $J.\ pr.\ [2]$ 47, 79). Die Lösungen fluorescieren violett.

β.β.β-Trichlor-a.a-di-[naphthyl-(1)]-äthan $C_{22}H_{15}Cl_3 = (C_{10}H_7)_2CH \cdot CCl_3$. Zur Konstitution vgl. Elbs, J.pr. [2] 47, 56. — B. Entsteht neben dem isomeren Dinaphthyltrichloräthan (s. u., No. 9) beim Vermischen von Chloral, Chloroform, Naphthalin und Schwefelsäure (Grabowski, B. 11, 298). — Darst. Man übergießt eine Mischung von 300 g Chloralhydrat und 800 g Naphthalin mit 300—400 g Chloroform, versetzt allmählich unter Schütteln mit 1 Liter rauchender Schwefelsäure (von 10 % Anhydridgehalt), gibt nach 2—3 Stunden Eis zu, gießt die verdünnte Schwefelsäure ab, wäscht mit Wasser und Alkohol, läßt unter Alkohol 1 Tag stehen, gießt den Alkohol ab, trocknet und krystallisiert aus Xylol um (Elbs, J.pr. [2] 47, 55). — Glänzende Prismen (aus Aceton). F: 156° (G.). Unlöslich in kaltem Alkohol, wenig löslich in siedendem und in Äther, sehr leicht in Benzol, CHCl₃ und Anilin (G.). — Zerfällt bei der Destillation oder beim Kochen mit alkoh. Kalilauge in HCl und β.β-Dichlora.a-di-[naphthyl-(1)]-äthylen (G.). Wird von Chromsäuregemisch nicht angegriffen (G.). Brom und Salpetersäure wirken substituierend (G.). Beim Glühen mit Zinkstaub entstehen Naphthalin, Di-[naphthyl-(1)]-äthylen (G.).

x.x-Dibrom- $\{a.a$ -di-[naphthyl-(1)]-äthan $\}$ C₂₂H₁₆Br₂. B. Aus a.a-Di-[naphthyl-(1)]-äthan und Brom, gelöst in CS₂, an der Sonne (Elbs, J. pr. [2] 47, 59). — Nadeln (aus CS₂). F: 215°. Schwer löslich.

ж.ж.ж-Теtranitro- $\{\beta,\beta,\beta$ -trichlor-a.a-di-[naphthyl-(l)]-äthan $\}$ $C_{22}H_{11}O_{8}N_{4}Cl_{3}=C_{22}H_{11}Cl_{3}(NO_{2})_{4}$. B. Durch Auflösen von l Tl. β,β,β -Trichlor-a.a-di-[naphthyl-(l)]-äthan in 10 Tln. kalter, rauchender Salpetersäure (Grabowski, B. 11, 300). — Krystallpulver. F: 258°. Unlöslich in Alkohol, Äther und Eisessig.

- 8. $\alpha.\beta-Di-[naphthyl-(2)]-\ddot{a}than$ $C_{22}H_{18}=C_{10}H_7\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_{10}H_7\cdot B$. Entsteht neben 2¹-Amino-2-methyl-naphthalin beim Behandeln einer alkoh. Lösung von β -Thionaphthoesäure-amid $C_{10}H_7\cdot CS\cdot NH_2$ mit Zinkstaub und Salzsäure (Bambeeger, Lodter, B. 21, 55). Tafeln (aus Benzol). F: 253°. Schwer löslich, selbst in kochendem Alkohol oder Äther, leichter in kochendem CHCl3 oder Benzol. Die Lösungen fluorescieren blauviolett.
- 9. Derivat eines a.a-Dinaphthyl-āthans $C_{22}H_{18}=(C_{10}H_7)_2CH\cdot CH_3$ von ungewisser Konstitution.

β, β-Trichlor-α.a-di-[naphthyl-(2)]-äthan oder β, β, β-Trichlor-α-[naphthyl-(1)]-a-[naphthyl-(2)]-äthan $C_{22}H_{15}Cl_3 = (C_{10}H_{7})_2CH \cdot CCl_3$. Zur Konstitution vgl.: Elbs, J. pr. [2] 47, 52. — B. Entsteht neben β, β, β-Trichlor-α.a-di-[naphthyl-(1)]-äthan beim Vermischen von Chloral, Chloroform, Naphthalin und Schwefelsäure (Grabowski, B. 11, 299). — Konnte bis jetzt nicht frei von β, β-Trichlor-α.a-di-[naphthyl-(1)]-äthan erhalten werden. Es ist in Alkohol bedeutend löslicher als letzteres. Zerfällt bei der Destillation in HCl und ein β, β-Di-chlor-α.a-dinaphthyl-äthylen (S. 733 unter No. 5).

CH—CH₂·C₆H₅ $\begin{array}{c} \text{CH-CH}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_5\\ \text{CH}\\ \text{C-CH}_2\cdot\text{C}_6\text{H}_5\\ \end{array} \begin{array}{c} \text{B. Aus 1-Benzyl-3-benzal-inden und Aluminium amalgam in feuchtem Ather (Thile,E, B\"uh)}\\ \text{Nebs. } \text{A. 347, 262}). \text{ Neben 1-Benzyl-inden aus Inden, Benzyl-hlorid und festem Kali bei 160° (Th., B., A. 347, 263). — Prismen (aus Petroläther); Blättehen (aus Methylalkohol). F: 62—63°. Leicht löslich in den meisten anderen Solvenzien. — Gibt mit der berechneten$

Menge Brom in Chloroform 1.2-Dibrom-1.3-dibenzyl-indan (S. 724).

5. Kohlenwasserstoffe $C_{25}H_{24}$.

1. Kohlenwasserstoff $C_{25}H_{24}$ von unbekannter Konstitution. B. Aus a-Dypnopinalkolen $C_{25}H_{22}$ (S. 734) durch Reduktion mit Natriumamalgam in Alkohol, neben einem Isomeren (S. 732) (Delacre, Gesché, Bull. Acad. roy. Belgique 1903, 741; C. 1903 II, 1373;

- vgl. D., Bull. Acad. roy. Belgique [3] 22, 497). Aus α -Dypnopinakolin $C_{32}H_{26}O$ (Syst. No. 654) (D., Bull. Acad. roy. Belgique [3] 22, 496) oder aus α -Isodypnopinakolin $C_{32}H_{26}O$ (Syst. No. 654) (D., Bull. Acad. roy. Belgique [3] 29, 861) und überschüssigem, konz. alkoh. Kali bei 210°. Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 145°; Kp₂₈: 275—280°; löslich zu ca. 2,7°/0 in kaltem Ather, zu 1,5°/0 in siedendem Alkohol, zu 0,13°/0 in kaltem Alkohol (D., G.). Bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck entstehen 1.3.5-Triphenyl-benzol und flüchtige Produkte; wird durch Jodwasserstoffsäure zu einem Gemisch von zwei Isomeren $C_{25}H_{26}$ reduziert (D., G.).
- 2. Kohlenwasserstoff $C_{25}H_{24}$ von unbekannter Konstitution. B. Aus α -Dypnopinalkolen durch Reduktion mit Natriumamalgam und Alkohol, neben einem Isomeren (s. o.) (Delacre, Gesché, Bull. Acad. roy. Belgique, 1903, 741; C. 1903 II, 1373). Krystalle (aus Alkohol). F. ca. 115°. Kp₂₃: 275—280°. Löslich zu ca. 3,7°/ $_0$ in kaltem Ather, zu 2,5°/ $_0$ in siedendem Alkohol, zu 0,22°/ $_0$ in kaltem Alkohol. Bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck entstehen 1.3.5-Triphenyl-benzol und flüchtige Produkte. Wird durch Jodwasserstoffsäure zu einem Gemisch zweier isomerer Kohlenwasserstoffe $C_{25}H_{26}$ reduziert.

Q. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-28} .

1. Kohlenwasserstoffe $C_{21}H_{14}$.

I. Dinaphthofluoren C₂₁H₁₄ = (?) Verschieden von Picylenmethan, vgl. unten Nr. 2. Das Mol.-Gew. ist ebullioskopisch in Benzol bestimmt (Schmidlin, Massini, B. 42, 2388). — B. Beim Eintragen von granuliertem Zink in die siedende, mit konz. Salzsäure ver-

setzte Eisessiglösung von Di-a-naphthyl-carbinol (Schmidlin, Massini, B. 42, 2387). — Blättehen (aus Benzol). F: 242,5° (korr.). Unlöslich in Petroläther, Ligroin, sehwer löslich in Alkohol, Äther, siedendem Eisessig, Chloroform, Benzol. Die Lösung in Benzol fluoresciert violettrot.

2. Picylenmethan C₃₁H₁₄ = (?)

Verschieden von Dinaphthofluoren, vgl. oben Nr. 1. Zur Konstitution vgl.: HIRN, B. 32, 3341; SCHMIDLIN, MASSINI, B. 42, 2379. — B. Bei 4-stdg. Erhitzen von 1 Tl. Picylenketon C₂₁H₁₂O (Syst. No. 660) mit 10 Tln. Jodwasser-

C₂₁H₁₂O (Syst. No. 660) mit 10 Tln. Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und 0,5 Tln. rotem Phosphor auf 170° (Bamberger, Chattaway, A. 284, 70). — Mikroskopische Tafeln (aus Benzol). F: 306°; fast unlöslich in kaltem Alkohol, ziemlich löslich in warmem Benzol und Chloroform; heiße konz. Schwefelsäure erzeugt eine grüne Lösung (B., Ch.).

2. Kohlenwasserstoffe $C_{22}H_{16}$.

 $_{
m 0.1.}$ 9-Cinnamyliden-fluoren, 9-Cinnamal-fluoren $m C_{22}H_{16}=1$

(s. u.). — Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. 523.

Kohlenwasserstoff (C₂₂H₁₇)x. B. Bei der Reduktion des Cinnamalfluorens in Äther mit Aluminiumamalgam und Wasser (THIELE, HENLE, A. 347, 294, 308, 314). — Krystalle (aus Nitrobenzol). F: 257° (korr.). Löslich in Xylol und Nitrobenzol, sonst unlöslich.

2. $a.\beta$ -Di-[naphthyl-(1)]-dthylen, Di-a-naphthostilben $C_{22}H_{16}=C_{10}H_7\cdot CH: CH: CH: C_{10}H_7.$ B. Bei 15—18-stdg, Kochen von $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-a.a-di-[naphthyl-(1)]-äthan $(C_{10}H_7)_2CH\cdot CCl_3$ mit Alkohol und Zinkstaub, neben a.a-Di-[naphthyl-(1)]-äthan (ELBS, J. pr. [2] 47, 56). Durch Erhitzen der Natriumverbindung des a-Naphthyl-nitro-methans mit $10^9/_0$ iger Natronlauge auf 150—160° (W. WISLICENUS, WREN, B. 38, 509). — Gelbliche Nädelehen (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Bullows, Z. Kr. 41, 275; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 427). F: 158,5—159° (WI., WR.), 161° (E.; B.). 100 Tle, Alkohol von 90 Vol.- $^9/_0$ lösen in der Kälte 0,26 Tle., bei Siedehitze 0,67 Tle. (E.). Leicht löslich in Chloroform und Benzol,

schwerer in Eisessig und Äther (E.). Die Lösungen fluorescieren violett (E.). — Geht durch Destillieren über zur Rotglut erhitzte Glasscherben in Picen über (Hirn, B. 32, 3342). Bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch entsteht a-Naphthoesäure (E.). - Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

3. $a.\beta$ -Di-[naphthyl-(2)]-äthylen, Di- β -naphthostilben $C_{22}H_{16}=C_{10}H_7\cdot CH: CH\cdot C_{10}H_7$. B. Durch Erhitzen der Natriumverbindung des β -Naphthyl-nitromethans mit $10^{9}/_{0}$ iger Natronlauge auf $180-200^{9}$ (W. WISLICENUS, WREN, B. 38, 510). — Rhombenförmige Blättchen (aus Benzol). F: $254-255^{9}$. Die Benzollösung fluoresciert veilchenblau.

4. $a.a-Di-[naphthyl-(1)]-\ddot{a}thylen C_{22}H_{16}=(C_{10}H_7)_2C:CH_2.$

 $\beta.\beta$ -Dichlor-aa-di-[naphthyl-(1)]-äthylen $C_{22}H_{14}Cl_2=(C_{10}H_{7})_2C$:CCl₂. Zur Konstitution vgl. Elbs, $J.\ pr.\ [2]\ 47,\ 56.\ -B$. Durch Destillation von $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-a.a-di-[naphthyl-(1)]-äthan (Grabowski, $B.\ 11,\ 300)$. — Säulen (aus Benzol). F: 219°; siedet oberhalb 360°; schwer löslich in Alkohol, leichter in Äther und Chloroform, sehr leicht in Benzol (G.).

х.х.х.х-Теtranitro-{ $\beta.\beta$ -dichlor-a.a-di-[naphthyl-(1)]-äthylen) $C_{22}H_{10}O_8N_4Cl_2 = C_{22}H_{10}Cl_2(NO_2)_4$. B. Durch Nitrieren von $\beta.\beta$ -Dichlor-a.a-di-[naphthyl-(1)]-äthylen (Grabowski, B. 11, 301). — F: 292—293°.

5. Derivat eines a.a-Dinaphthyl-äthylens $C_{22}H_{16} = (C_{10}H_7)_2C: CH_2$ von ungewisser Konstitution.

 β -Dichlor-a-[naphthyl-(1)]-a-[naphthyl-(2)]-äthylen oder β - β -Dichlor-a-a-di-[naphthyl-(2)]-äthylen $C_{22}H_{14}Cl_2=(C_{10}H_{7})_2C:CCl_2$. B. Bei der Destillation des ent-sprechenden (unreinen) Dinaphthyltrichlorathans (S. 731 unter No. 9) mit $^1/_5$ Tl. Kalk (Grabowski, B. 11, 299). — Seideglänzende Nadeln. F: 149—150°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol, leichter in siedendem, sehr leicht in Äther, Benzol, Chloroform. — Liefert ein bei 213-2140 schmelzendes Tetranitroderivat (?).

3. Kohlenwasserstoffe $C_{23}H_{18}$.

1.2.4-Triphenyl-cyclopentadien-(2.5) $C_{23}H_{18} = C_6H_5 \cdot CH \cdot \frac{CH:C \cdot C_6H_5}{CH:C \cdot C_6H_5}$

Man kocht 1.2.4-Triphenyl-cyclopentandiol-(1.2) mit Alkohol und konz. Salzsäure oder man erhitzt es mit entwässerter Öxalsäure (J. WISLICENUS, NEWMANN, A. 302, 237). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 149°. Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, leicht in Äther und Schwefelkohlenstoff; löslich in Schwefelsäure mit gelbgrüner Fluorescenz.

- 3.5-Dibrom-1.2.4-triphenyl-cyclopentadien-(2.5) $C_{23}H_{16}Br_2 =$
- $CBr: C \cdot C_6H_5$ B. Aus 1.2.4-Triphenyl-cyclopentadien-(2.5) und 2 Mol.-Gew. Brom $CBr: C \cdot C_6H_5$ in CS₂ (J. Wislicenus, Newmann, A. 302, 238). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 157°. Leicht löslich in Äther, CS, und heißem Alkohol.
- 2. Diphenyl-a-naphthyl-methan, a-Benzhydryl-naphthalin $C_{23}H_{18} = (C_6H_5)_2CH \cdot C_{10}H_7$. B. Durch 4—5-stdg. Erhitzen von 10 Tln. Benzhydrol mit 15 Tln. Naphthalin und 15 Tln. P_2O_5 auf $140-145^\circ$ (Lehne, B. 13, 358). Durch Kondensation von Benzhydrol mit Naphthalin mittels konz. Schwefelsäure (Hemilian, B. 13, 678). Bei der Reduktion des Diphenyl-a-naphthyl-carbinols mit Zinn und Salzsäure (ACREE, B. 37, 617). Krystallisiert, je nach dem Lösungsmittel, in zwei Modifikationen, die bei 134° und bei 149° schwelzen und sich ineinander überführen lassen (L.) Sehr schwer löslich in absol. Alkohol und schmelzen und sich ineinander überführen lassen (L.). Sehr schwer löslich in absol. Alkohol und Ligroin, leichter in Äther und Eisessig, sehr leicht in Benzol (L.). Sublimiert unzersetzt (L.).

Diphenyl-a-naphthyl-chlormethan $C_{23}H_{17}Cl = (C_6H_5)_2CCl \cdot C_{10}H_7$. B. Aus Benzophenonchlorid und Naphthalin in CS_2 bei Gegenwart von AlCl $_3$ (Gomberg, B. 37, 1637). — Weiße Krystalle. F: 169°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blaugrüner Farbe unter Entwicklung von HCl. — Gibt in Benzollösung bei der Einw. von molekularem Silber eine tief braungelbe Lösung mit grüner Fluorescenz, bei Zutritt von Luft unter Entfärbung unlösliches Bis-[diphenyl-a-naphthyl-methyl]-peroxyd $[(C_{10}H_7)(C_6H_5)_2C]_2O_2$

1-Benzyl-3-benzyliden-inden, 1-Benzyl-3-benzal-inden $C_{22}H_{18} =$ C₆H₄C₆H₅
C₆H₄
C₆H₅
C₆H₄
C₆H₅
C₆H₅
C₆H₆
C₆H₆
C₆H₇
C₆H₇
C₆H₇
C₆H₇
C₆H₈
C₆H₈
C₆H₉
C₇
C₇
C₇
C₈H₉

545) und alkoh. Kali (Th., B., A. 347, 273). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 137—137,5°. Schwer löslich in Äther, Ligroin, Methylalkohol und Äthylalkohol, ziemlich schwer in Eisessig, sonst leicht löslich. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine violette Färbung.

1-[a-Chlor-benzyl]-3-benzal-inden $C_{23}H_{17}Cl=C_6H_4$ $C=CHCl\cdot C_6H_5$ Zur Kon-

stitution vgl. Thiele, Bühner, A. 347, 257 Anm. — B. Aus 5 g 1-[a-Oxy-benzyl]-3-benzalinden (Syst. No. 546) und 12 ccm Acetylchlorid (Thiele, B. 33, 3397; vgl. Marchwald, B. 28, 1504). Durch Eintragen von 1,6 g PCl₅ in eine stark gekühlte Lösung von 2 g 1-[a-Oxybenzyl]-3-benzal-inden in 40 ccm alkoholfreiem Chloroform (Th.). — Gelbe Krystalle (aus Essigester). F: 110—111° (M.). Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Ather, heißem Ligroin und Eisessig (M.). — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig oder mit Aluminiumamalgam in Ather und Wasser ein Gemisch chlorfreier Produkte, darunter den Kohlenwasserstoff $C_{23}H_{18}$ (s. u.) (Th.).

4. Kohlenwasserstoff C₂₃H₁₈ von unbekannter Konstitution. Das Molekulargewicht ist ebullioskopisch bestimmt (Тніеле, Вйннев, А. 347, 360). — В. Neben anderen Produkten durch Reduktion von 1-[a-Chlor-benzyl]-3-benzal-inden (s. o.) mit Zinkstaub in Eisessig oder Aluminiumamalgam in Ather und Wasser (Тніеле, В. 33, 3398). Entsteht neben 1-Benzyl-3-[a-oxy-benzyl]-inden (Syst. No. 545) bei der Reduktion von 1-[a-Oxy-benzyl]-3-benzal-inden (Syst. No. 546) in wäßr. Äther mit Aluminiumamalgam (Тніеле, Вйннев, А. 347, 272). — Farblose Nadeln (aus Xylol). F: 212—213° (Тн.). Sehr wenig löslich in kalten Solvenzien (Тн.). Die Lösungen fluorescieren blau und nehmen auf Zusatz von viel konz. Schwefelsäure eine violette Farbe an (Тн.). — Gibt bei der Vakuumdestillation (Кр₁₂: 250—260°) 1-Benzyl-3-benzal-inden (S. 733) (Тн., В.).

4. Kohlenwasserstoffe $C_{24}H_{20}$.

- 1. 1.3.5-Triphenyl-cyclohexadien-(1.3) $C_{24}H_{20} = C_6H_5 \cdot C \times CH \cdot CH(C_6H_5) \rightarrow CH_2$.

 B. Man gibt 1.3-Diphenyl-cyclohexen-(3)-on-(5) zu überschüssigem äther. Phenylmagnesiumbromid zu und zersetzt das Reaktionsprodukt mit eiskalter Salzsäure (Kohler, Am. 37, 387). Nadeln (aus Alkohol). F: 111°. Leicht löslich in Aceton, Chloroform, löslich in Alkohol, Äther. KMnO₄ oxydiert zu 1.3.5-Triphenyl-benzol.
- 2. 1-Methyl-2.3.5-triphenyl-cyclopentadien-(1.3) $C_{24}H_{20} = C_6H_5 \cdot CH \xrightarrow{C(CH_3): C \cdot C_6H_5} B$. Aus 1-Methyl-2.3.5-triphenyl-cyclopentandiol-(2.3) beim Schmelzen mit wasserfreier Oxalsäure (ABELL, Soc. 83, 373). Gelbe Nadeln (aus Aceton). F: $162-163^{\circ}$. Sehr wenig löslich in Alkohol, leicht in Aceton. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe und eosinähnlicher Fluorescenz. Bei der Reduktion mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor entsteht 1-Methyl-2.3.5-triphenyl-cyclopentan in zwei stereoisomeren Formen.
- 3. **Dibenzylnaphthalin** $C_{24}H_{20}=C_{10}H_6(CH_2\cdot C_6H_5)_2$. B. In geringer Menge neben 1- und 2-Benzyl-naphthalin durch Erhitzen von Naphthalin und Benzylchlorid mit wenig Aluminiumpulver (Boguski, B. 39, 2867; \mathcal{H} . 38, 1111; C. 1907 I, 817). Nadeln (aus heißem Alkohol). F: 146,5°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Äther und siedendem Alkohol, löslich in kaltem Alkohol.

5. Kohlenwasserstoffe $C_{25}H_{22}$.

- 1. 1.3-Dimethyl-2.4.5-triphenyl-cyclopentadien-(3.5) $C_{25}H_{22} = C_6H_5 \cdot CH \subset C_6H_5$. B. Aus 1.3-Dimethyl-2.4.5-triphenyl-cyclopentandiol-(4.5) beim Schmelzen mit Oxalsäure (ABELL, Soc. 83, 370). Weiße Nadeln (aus Alkohol). F: $127-128^{\circ}$. Bei der Reduktion mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor entstehen zwei stereoisomere Dimethyltriphenylcyclopentane.
- 2. a-Dypnopinalkolen $C_{25}H_{22}$. Zur Zusammensetzung vgl. Delacre, Gesché, Bull. Acad. roy. Belgique 1903, 735; C. 1903 II, 1373. B. Aus a-Dypnopinakolinalkohol $C_{32}H_{28}O$ (s. bei Dypnon, Syst. No. 654) und Acetylchlorid (Delacre, Bull. Acad. roy. Belgique [3] 22, 487; Delacre, Gesché). Bei 3-tägigem Kochen von Dypnopinakon $C_{32}H_{28}O_2$ oder a-Isodypnopinakolin $C_{32}H_{28}O$ (s. bei Dypnon) mit überschüssigem alkoh. Kali (D., Bull.

Acad. roy. Belgique [3] 29, 859). Aus a-Dypnopinakolin C₃₂H₂₆O (s. bei Dypnon) und überschüssigem, konz. alkoh. Kali bei 180° (D., Bull. Acad. roy. Belgique [3] 22, 495). Bei mehrtägigem Kochen von 2 Tln. Dypnon CH₃· C(C₆H₅): CH·CO·C₆H₅ mit 1 Tl. Zinkdiäthyl und Äther (D., Bull. Acad. roy. Belgique [3] 22, 487; D., Gesché, Bull. Acad. roy. Belgique 1903, 738). Beim Erhitzen von Dypnon mit höchst konz. alkoh. Kali auf 180° (Gesché, Bull. Acad. roy. Belgique 1900, 298; C. 1900 II, 256; Delacre, Gesché, Bull. Acad. roy. Belgique 1903, 739). — Darst. Man erhitzt 100 g Acetophenon mit 400 g pulverisiertem Kali 10 Stdn. auf 110—160°, zieht das Reaktionsprodukt mit Wasser aus und zersetzt den Rückstand mit heißer verd. Schwefelsäure (Terlinck, Bull. Acad. roy. Belgique 1904, 1053; C. 1905 I, 367). — Weiße Blättchen (aus Eisessig + Methylalkohol). F: 98° (Delacre, Gesché, Bull. Acad. roy. Belgique 1903, 740; C. 1903 II, 1373), 99° (Terlinck). Kp40: 292—295°; Kp₈₀: 320°; löslich in der halben Gewichtsmenge Benzol, löslich zu 5—7°/₀ in siedendem 94°/₀igem Alkohol, zu 3—5°/₀₀ in kaltem 94°/₀igem Alkohol, zu 50°/₀ in siedendem Eisessig, zu 7°/₀ in kaltem Eisessig (D., G.). — Verändert sich am Licht allmählich und entwickelt einen benzaldehydartigen Geruch (D., G.). Bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck entstehen 1.3.5-Triphenyl-benzol und andere Produkte (D., Bull. Acad. roy. Belgique [3] 22, 488; D., G.). Wird durch Natriumamalgam zu zwei isomeren Kohlenwasserstoffen C₂₅H₂₆ (D., G.). Brom liefert ein Bromid C₂₃H₁₉Br (D., G.). G.)

R. Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-30}$.

1. Kohlenwasserstoffe $C_{22}H_{14}$.

1. Di-[naphthyl-(1)]-acetylen $C_{22}H_{14}=C_{10}H_7\cdot C:C\cdot C_{10}H_7\cdot B$. Beim Erhitzen von $\beta.\beta.\beta$ -Triehlor- $\alpha.a$ -di-[naphthyl-(1)]-äthan oder $\beta.\beta$ -Diehlor- $\alpha.a$ -di-[naphthyl-(1)]-äthylen mit Zinkstaub oder besser mit Natronkalk (Grabowski, B. 11, 301). — Seideglänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 225°. Destilliert, anscheinend unter Zersetzung, oberhalb 360°. Löslich in Alkohol und Äther.

2. Dinaphthanthracen, L.-R.-Name: [Dibenzolo-1.2,7.8-anthracen] C₂₂H₁₄ =

B. Man setzt Naphthalin mit symm. Tetrabrom-äthan und AlCl₃ um und destilliert das Reaktionsprodukt unter vermindertem Druck (Homer, Soc. 97, 1148). Aus Naphthalin, Nickelearbonyl und AlCl₃ (H.). — Orangefarbene Tafeln (aus Benzol). F: 267,5° (H.). Unlöslich in Ather, Alkohol, Eisessig, Petroläther, sehr wenig löslich in kaltem Benzol (H.). Absorptionsspektrum: Homer, Purvis, Soc. 97, 1156. —

Bei der Reduktion mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor entsteht ein Kohlenwasserstoffs C₂₂H₂₀ oder C₂₂H₂₂ (weiße Krystalle, F: 178,5°) (H.). — Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

3. Picen, L.-R.-Name: [Dibenzolo-1.2,7.8-phenanthren] C₂₂H₁₄ =
CH:CH

B. Bei der trocknen Destillation der pechartigen Rückstände, die bei der Destillation des Braunkohlenteers (Burg, B. 18, 1834) und des Petroleums (Graebe, Walter, B. 14, 175) zurückbleiben. Bei der Destillation der höchst siedenden neutralen Braunkohlenteeröle oder beim Erhitzen derselben mit Schwefel (Boyen, J. 1889, 744). Durch Destillieren von αβ-Di-[naphthyl-(1)]-äthylen über zur Rotglut erhitzte Glasscherben (Hirr, B. 32, 3341). Neben anderen Produkten bei der Einw. von AlCl₃ auf ein Gemenge von Naphthalin und Äthylenbromid (Lespieau, Bl. [3] 6, 238; Homer, Soc. 97, 1144). — Darst. Die zuletzt überdestillierenden Anteile des Braunkohlenteers werden auf 0° abgekühlt, abgepreßt, mit Petroläther ausgekocht, wiederholt aus kochendem Cumol umkrystallisiert und bei möglichst niedriger Temperatur sublimiert; die zuletzt übersublimierenden Anteile sind nach ein- bis zweimaliger Krystallisation aus Xylol reines Picen (Bamberger, Chattaway, A. 284, 61). Kleine Mengen reinen Picens gewinnt man am besten durch Destillation von Picenchinon C₂₂H₁₂O₂ mit Zinkstaub (Bamb., Ch., A. 284, 61, 65). — Farblose, blau fluorescierende Blätter. F: 350° (unkorr.), 364° (korr.) (Bamb., Ch., B. 26, 1751; A. 284, 61). Kp: 518-520° (Luftthermometer) (Gr., W.). Fast unlöslich in den meisten Lösungsmitteln; wenig löslich in kochendem Benzol, Chloroform, Eisessig, leichter in kochendem Teercumol (Kp: 150-170°) (Burg.). Die Xylollösung des ganz reinen Kohlenwasserstoffs fluoresciert nicht (Hirb.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe (Burg; Hi.), Absorptionsspektrum: Homer, Purvis, Soc. 93, 1325; 97, 1156. — Picen liefert beim Kochen mit CrO₃ und Eisessig Picenchinon (Burg), Picenchinoncarbonsäure

 $C_{23}H_{12}O_4$ und wenig Phthalsäure (Bamb., Ch., A. 284, 76). Wird von Jodwasserstoffsäure und Phosphor bei 250° in die Hydride $C_{22}H_{34}$ und besonders $C_{22}H_{36}$ übergeführt (Liebermann, Spiegel, B. 22, 780; vgl. Bamb., Ch., A. 284, 63).

Dibrompicen $C_{22}H_{12}Br_2 = \frac{C_{10}H_6 \cdot CBr}{C_{10}H_6 \cdot CBr}$. B. Aus Picen und Brom in Chloroform (Burg, B. 13, 1837). — Nadeln (aus Xylol). F: 294—296° (Graebe, Walter, B. 14, 176), 293° bis 294° (unkorr.) (Hirn, B. 32, 3343). Unlöslich in Alkohol, Benzol, Chloroform, Eisessig; leicht löslich in kochendem Xylol (B.). — Wird von rauchender Salpetersäure sehr schwer angegriffen (B.). Liefert beim Erhitzen mit Kalk Picen (B.). Durch Kalischmelze und nachfolgende Destillation über PbO erhält man Picylenketon $C_{21}H_{12}O$ (Bamb., Ch., A. 284, 62).

2. Kohlenwasserstoffe $C_{23}H_{16}$.

1. 9-Phenyl-1.2-benzo-fluoren, L.-R.-Name: Phenyl-9-[benzolo-1.2-fluo-

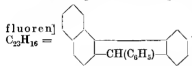


B. Aus Diphenyl-a-naphthyl-carbinol in essigsaurer Lösung beim Erwärmen mit rauchender Salzsäure (ULLMANN, MURAWIEWA-WINOGRA-DOWA, B. 38, 2213). Aus Phenylchrysofluorenol C₆H₄ C(OH)·C₆H₅, rauchender Salzsäure und

 $C_{23}H_{16} = CH - C_{6}H_{4}$ $C_{6}H_{4}$ $C_{6}H_{5}$, rauchender Salzsäure und Zinkstaub in Eisessig (U., M.-W.). — Nadeln (aus Eisessig). F: 195,5°. Leicht löslich in Ather, Benzol und siedendem Eisessig, löslich in 1000 Tln. kaltem Alkohol, in 200 Tln. siedendem Alkohol. — Gibt mit Eisessig und Natriumdichromat eine Verbindung $C_{23}H_{14}O_{3}$ (s. u.) und o-Benzoyl-benzoesäure.

Verbindung C₂₃H₁₄O₃. B. Aus Phenylchrysofluoren, Eisessig und Natriumdichromat in der Siedehitze (ULIMANN, MURAWIEWA-WINOGRADOWA, B. 38, 2216). — Gelbe Prismen (aus Eisessig). F: 151°. Schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht in Benzol und Eisessig. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe; die essigsaure Lösung gibt mit rauchender Salzsäure ebenfalls eine rote Färbung.

2. 9-Phenyl-3.4-benzo-fluoren, L.-R.-Name: Phenyl-9-[benzolo-3.4-



B. Aus Diphenyl-β-naphthyl-carbinol beim Kochen mit Eisessig und konz. Salzsäure (Ullmann, Murawiewa-Winogradowa, B. 38, 2219). — Blättchen (aus Eisessig). F: 137°. Leicht löslich in Äther und Benzol, schwer in Alkohol und Ligroin.

3. a-Naphthyl-diphenylen-methan, 9-a-Naphthyl-fluoren $C_{23}H_{16}=C_{6}H_{4}$ $CH \cdot C_{10}H_{7}$. B. Beim Kochen der Eisessiglösung des a-Naphthyl-diphenylen-carbinols mit Zink und wenig Salzsäure (Ullmann, v. Wurstemberger, B. 38, 4109). — Nadeln (aus Alkohol). F: 103,5°. Leicht löslich in Benzol und Äther, in der Siedehitze in Alkohol und Ligroin. Unlöslich in konz. Schwefelsäure.

3. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C}_{24}\mathrm{H}_{18}$

- 1. 4.4'-Diphenyl-diphenyl, p.p-Bis-diphenylyl, p.p-Dixenyl, Benzerythren $C_{24}H_{18} = C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot C_8H_5 \cdot Vgl.$ auch Cracken, S. 738. B. Entsteht neben Diphenyl und anderen Produkten beim Durchleiten von Benzoldampf durch ein glühendes Rohr (Schmidt, Schultz, A. 203, 134). Beim Behandeln einer äther. Lösung von 4-Brom-diphenyl mit Natrium (Noyes, Ellis, Am. 17, 620). Beim Erhitzen von 4-Jod-diphenyl mit Kupfer auf 250—270° (Ullmann, Meyer, A. 332, 52). Blättchen (aus Benzol oder Nitrobenzol). F: 317° (korr.) (N., E.), 320° (U., M.). Kp₁₈: ca. 428° (N., E.). Unlöslich in Alkohol, Äther, Chloroform (N., E.), Ligroin, leicht löslich in siedendem Anlien und Nitrobenzol (U., M.), schwer in heißem Eisessig (Schm., Schu.); löslich in über 100 Tln, siedenden Benzols (N., E.). Unlöslich in konz. Schwefelsäure (U., M.).
- 2. 1.2.3-Triphenyl-benzol $C_{24}H_{18}=C_6H_3(C_6H_5)_3$. B. Beim Destillieren des 1.2.3-Triphenyl-cyclohexen-(3)-ons-(5) (F: 138°) oder des aus diesem durch alkoh. Kalilauge erhältlichen isomeren Ketons vom Schmelzpunkt 186° mit $ZnCl_2$ (Knoevenagel, Vieth, A. 281, 72). F: 150-155°.

3. 1.3.5-Triphenyl-benzol $C_{24}H_{18}=C_6H_3(C_6H_5)_3$. Das Molekulargewicht wurde ebullioskopisch in Benzol bestimmt (Manthey, B. 33, 3085). — B. 1.3.5-Triphenyl-benzol entsteht, wenn man mit Chlorwasserstoff gesättigtes Acetophenon mehrere Tage bei schwach erhöhter Temperatur stehen läßt (Engler, Berthold, B. 7, 1123). Beim Erhitzen von Acetophenon auf 300°, neben anderen Produkten (Engler, Dengler, B. 26, 1445). Als Nebenprodukt bei der Einw. von AlBr₃ auf ein Gemisch von Acetophenon und Äthylbromid, neben Dypnon (Syst. No. 654) (M. Konowalow, Finogejew, Ж. 34, 946; C. 1903 I, 521). Beim Erhitzen von Acetophenon mit Formamid und Zinkchlorid auf 170—180°, neben anderen Produkten (Reich, M. 25, 975). Aus Acetophenondiäthylacetal und Acetylchlorid unter stürmischem Aufleghen (Crivery R. 31, 1020). Die Bildung von Triphopylborgel aug Acetylchorad Aufkochen (Claisen, B. 31, 1020). Die Bildung von Triphenylbenzol aus Acetophenon verläuft nach Delacre über verschiedene isolierbare Zwischenprodukte (s. Umwandlungsprodukte von Dypnon, Syst. No. 654). Diese Verbindungen bezw. ihnen nahestehende Produkte lassen sich ebenfalls in 1.3.5-Triphenyl-benzol überführen; so entsteht Triphenyl-Produkte lassen sich ebenfalls in 1.3.5-Triphenyl-benzol überführen; so entsteht Triphenyl-benzol durch Destillation der Kohlenwasserstoffe $C_{25}H_{24}$ (S. 731—732), oder des α -Dypnopinalkolens $C_{25}H_{32}$ (S. 734) unter gewöhnlichem Druck (Driacre, Gesché, Bull. Acad. roy. Belgique 1903, 750); beim Kochen von γ -Dypnopinalkolen $C_{32}H_{26}$ (S. 756) mit Acetyl-chlorid (D., Bull. Acad. roy. Belgique [3] 27, 45); bei der Einw. von Acetylchlorid auf γ -Dypnopinakolinalkohol $C_{32}H_{26}$ 0 (s. bei Dypnon) (D., Bull. Acad. roy. Belg. [3] 27, 45); bei der Destillation von β -Isodypnopinakolinalkohol $C_{32}H_{26}$ 0 (s. bei Dypnon) im Vakuum (D., Bull. Acad. roy. Belg. [3] 32, 103); aus Pyrodypnopinakolinakohol $C_{32}H_{24}$ 0 (s. bei Dypnon) und Jodwasserstoffsäure bei 200 $^{\circ}$ (D., Bull. Acad. roy. Belg. 1902, 287); bei der Destillation von α - oder β - oder γ -Dypnopinakolin $C_{32}H_{26}$ 0 (s. bei Dypnon) im Vakuum (D., Bull. Acad. roy. Belg. [3] 22, 483, 494; 27, 42); bei der Einw. von Zinkdiäthyl auf α - oder γ -Dypnopinakolin (D., Bull. Ac. roy. Belg. [3] 22, 486; 27, 47); bei energischer Einw. von Zinkdiäthyl auf α - Homodypnopinakolin $C_{32}H_{26}$ 0 (s. bei Dypnon) (D., Bull. Ac. roy. Belg. [3] 32, 460); bei der Einw. von konz. Jodwasserstoffsäure auf Pyrodypnopinakolin $C_{32}H_{26}$ 0 (s. bei Dypnon) bei 200 $^{\circ}$ 0 (D., Bull. Ac. roy. Belg. 1802, 286); bei der Destillation von Dypnon unter gewöhnlichem Druck, neben anderen Produkten (D., Bull. Destillation von Dypnon unter gewöhnlichem Druck, neben anderen Produkten (D., Bull. Ac. roy. Belg. [3] 20, 472; 26, 538). Untersuchungen über den Verlauf der Bildung von 1.3.5-Triphenyl-berzol aus Acetophenon (bezw. aus dessen Umwandlungsprodukten Dypnon, 1.3.5-Imphenyl-berzol aus Acetophenon (bezw. aus dessen Umwandlungsprodukten Dypnon, Dypnopinakon usw.): D., Bull. Ac. roy. Belg. [3] 20, 463; 22, 470; 26, 534; 27, 36; 29, 849; 32, 95, 446; Bull. Ac. roy. Belg. 1900, 64, 68; Gesché, Bull. Ac. roy. Belg. 1900, 293; D., Bull. Ac. roy. Belg. 1902, 251; G., Bull. Ac. roy. Belg. 1903, 136; D., G., Bull. Ac. roy. Belg. 1903, 735. — Triphenylbenzol entsteht ferner durch 36-stdg. Erhitzen von Phenylacetaldehyd mit alkoh. Kalilauge auf 190°, neben 1.3-Diphenyl-cyclobutan und anderen Produkten (Stoermer, Biesenbach, B. 38, 1965). Beim Erwärmen von a-Chlorstyrol (S. 476) mit Chlorwasserstoff auf 40° (Béhal, Bl. [2] 50, 637). Beim Erhitzen von a-B-Dijod-zimtsäure mit verd. Salzsäure auf 120° (Peratroner, G. 22 II, 77). Beim Erhitzen von Arthranilsäure mit Rengenlessiersäureäthylester, pohen anderen Vorhindungen. hitzen von Anthranilsäure mit Benzoylessigsäureäthylester, neben anderen Verbindungen (NIEMENTOWSKI, B. 38, 2048).

Tafeln (aus Äther). Rhombisch bipyramidal (Arzeuni, J. 1877, 393; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 341). F: 169–170° (En., Ber.), 170–171° (Stoe., Bie.), 171° (Niementowski, B. 38, 2048). Destilliert unzersetzt (En., Ber.). D: 1,205 (Schröder, B. 14, 2516). Schwer löslich in wäßr. Alkohol, leichter in absol. Alkohol, Äther und Schwefelkohlenstoff, leicht in Benzol (En., Ber.). — Wird durch Kochen mit Chromsäuregemisch nicht angegriffen; Chromsäure in Eisessig oxydiert zu Benzoesäure (Mellin, B. 23, 2534). Mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor bei 270–280° entstehen die Kohlenwasserstoffe C₂₄H₃₀ und C₂₄H₃₈ (Me.).

Perchlor-[I.3.5-triphenyl-benzol] $C_{24}Cl_{18} = C_6Cl_3(C_6Cl_5)_3$. B. Beim Erhitzen von 1.3.5-Triphenyl-benzol mit viel SbCl₅, zuletzt auf 360° (Merz, Weith, B. 16, 2883). — Nadeln. Sublimiert beim Erhitzen unter Luftabschluß. Wenig löslich in Alkohol, Äther und Benzol, reichlich in siedendem Nitrobenzol.

Brom-[1.3.5-triphenyl-benzol] $\mathrm{C}_{24}\mathrm{H}_{17}\mathrm{Br}$. B. Durch Eintragen von Brom in eine Lösung von 1.3.5-Triphenyl-benzol in Schwefelkohlenstoff (Engler, Berthold, B. 7, 1125). — Nadeln (aus Alkohol). F: 104°.

Trinitro-[1.3.5-triphenyl-benzol] $C_{24}H_{15}O_6N_3=C_{24}H_{15}(NO_2)_3$. B. Durch Behandeln von 1.3.5-Triphenyl-benzol mit rauchender Salpetersäure (ENGLER, BERTHOLD, B. 7, 1125). — Sublimiert in gelben Blättchen.

Höher schmelzendes Tetranitro-[1.3.5-triphenyl-benzol] $C_{24}H_{14}O_8N_4=C_{24}H_{14}(NO_2)_4$. B. Neben dem in Eisessig leichter löslichen niedriger schmelzenden Isomeren beim Behandeln von 1.3.5-Triphenyl-benzol, gelöst in Eisessig, mit Salpetersäure (Mellin, B. 23, 2534). — Nädelchen (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 370°. Unlöslich in Alkohol, äußerst schwer löslich in siedendem Eisessig und Isoamylalkohol.

Niedriger schmelzendes Tetranitro-[1.3.5-triphenyl-benzol] $C_{21}H_{14}O_8N_4 = C_{24}H_{14}(NO_2)_4$. B. siehe bei dem höher schmelzenden Isomeren. — Kleine Nädelchen (aus Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei 108° ; löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Benzol (Mellin, B. 23, 2535).

4. Cracken C₂₄H₁₈. B. Bei der Crackdestillation der Rückstände von der Petroleumdestillation; findet sich in dem "roten Pech" der hocherhitzten Crackkessel der Mineralölraffinerien (KLAUDY, FINK, M. 21, 118). Wurde auch in einem aus mageren Steinkohlen gewonnenen Teer gefunden (BÖRNSTEIN, B. 39, 1241). — Darst. Das nach einigen Monaten von selbst erhärtende Pech der Crackkessel wird in Benzol gelöst und liefert dann grün fluorescierende Blätter von Cracken (K., F.). — Gelbe rhombenförmige Blättchen. F: 308° (K., F.), 309—310° (B.). Kp₇₈₀: ca. 500° (Zers.) (K., F.). Bei vorsichtigem Erhitzen sublimierbar (K., F.). Sehr wenig löslich in Alkohol, löslich in siedendem Benzol, Petroläther, Eisessig und heißem Cumol, leicht in Chloroform und Aceton (K., F.). Schwefelsäure löst reines Cracken mit tiefblauer Farbe, unreines mit grüner (K., F.). — Durch Oxydation mit CrO₃ in Eisessig entsteht Crackenchinon C₂₄H₁₆O₂ (Syst. No. 687) (K., F.).

in Eisessig entsteht Crackenchinon C₂₄H₁₆O₂ (Syst. No. 687) (K., F.). Nach Klaudy, Fink, M. 21, 135, ist Cracken vielleicht identisch mit Benzerythren

(S. 736)

Über einen mit Cracken vielleicht identischen Kohlenwasserstoff aus japanischem Petroleum s. bei diesem, Syst. No. 4723.

Dibromeracken $C_{24}H_{16}Br_2$. B. Aus Cracken und Brom in Chloroform (KLAUDY, FINK, M. 21, 130). — Dunkelgelbe Blättehen. F: 141° .

Dinitrocracken $C_{24}H_{16}O_4N_2 = C_{24}H_{16}(NO_2)_2$. B. Durch Einw. verd. Salpetersäure auf Cracken bei 100° (K., F., M. 21, 131). — Gelbes Pulver (aus Aceton). Verpufft beim Erhitzen. — In Alkalien mit brauner Farbe löslich unter Bildung von Dioxycracken $C_{24}H_{18}O_2$.

Tetranitrocracken $C_{24}H_{14}O_8N_4 = C_{24}H_{14}(NO_2)_4$. B. Aus Cracken mit konz. Salpetersäure (K., F., M. 21, 132). — Hellgelbes Pulver. Schmilzt unter 100° ; verpufft bei weiterem Erhitzen. Leicht löslich in Chloroform, löslich in Eisessig, Schwefelsäure und siedender Salpetersäure.

4. Kohlenwasserstoffe $C_{25}H_{20}$.

- l. Bis-p-diphenylyl-methan, Di-p-xenyl-methan, 4.4'-Diphenyl-ditan $C_{25}H_{20}=C_6H_5\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Man läßt eine Lösung von 15 g Diphenyl in 250 g Eisessig mit 5 g Methylal und etwas Schwefelsäure 24 Stdn. stehen, versetzt innerhalb eines Tages mit einem Gemisch aus 100 g Eisessig und 100 g Schwefelsäure und gibt nach weiteren 12 Stdn. nochmals 200 g Schwefelsäure zu (Weiler, B. 7, 1188). Entsteht in sehr geringer Menge aus Dichlormethan, Diphenyl und AlCl3 in Schwefelkohlenstoff am Sonnenlicht (ADAM, A. ch. [6] 15, 254). Krystalle (aus Benzol). Monoklin (HINTZE, B. 7, 1188). F: 162° (W.). Kp: 360° (W.; A.). Leicht löslich in Benzol, CHCl3, Aceton, schwerer in Eisessig, sehr schwer in absol. Alkohol (W.). Löst sich mit blauer Farbe in konz. Schwefelsäure (W.). Gibt bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch 4.4'-Diphenyl-benzophenon $C_{25}H_{18}O$ (W.). Verbindet sich nicht mit Pikrinsäure (W.).
- 2. p-Benzhydryl-diphenyl, Diphenyl-p-xenyl-methan, 4-Phenyl-tritan $C_{25}H_{20}=(C_6H_5)_2CH\cdot C_6H_4\cdot C_6H_5$. B. Aus Diphenyl-p-xenyl-carbinol in Eisessig beim Kochen mit Zinkstaub (Schlenk, Weickel, Herzenstein, A. 372, 18). Nadeln (aus heißem Alkohol). F: $112-113^{\circ}$. Leicht löslich in Benzol, ziemlich schwer in kaltem Alkohol.

Diphenyl-p-xenyl-chlormethan, a-Chlor-4-phenyl-tritan $C_{25}H_{19}Cl = (C_6H_5)_2CCl \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_5$. B. Aus Diphenyl-p-xenyl-carbinol beim Kochen mit 10 Tln. Acetylchlorid (Schlenk, A. 368, 300). Durch Kochen von Diphenyl und Benzophenonchlorid in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von AlCl $_3$ (Schlenk, Weickel, Herzenstein, A. 372, 18). — Quadratische Tafeln oder Würfel. F: 147,5 0 (Sch.). Liefert mit flüssigem Schwefeldioxyd cinc orangerote Lösung, die beim Verdunsten wieder die farblose Verbindung hinterläßt (Sch., W., H., A. 372, 10, 25). Färbt sich bei der Bestrahlung mit Kathodenstrahlen intensiv orangerot; die Färbung verschwindet beim Liegen am Licht wieder (Sch., W., H., A. 372, 14). — Beim Erhitzen der Benzollösung mit Kupferbronze im CO $_2$ -Strom entsteht Diphenyl-p-xenyl-methyl (C_6H_5) $_2$ C· C_6H_4 · C_6H_5 (S. 742) (Sch., W., H., A. 372, 7).

3. Tetraphenylmethan $C_{25}H_{20}=C(C_6H_5)_4$. B. Beim Erhitzen von Triphenylmethan-azobenzol $(C_6H_5)_3C\cdot N:N\cdot C_6H_5$ über seinen Schmelzpunkt oder mit Kupferbronze gemischt auf etwa 110^0 (Gomberg, B. 30, 2045; Am. Soc. 20, 776; Gomberg, Berger, B. 36, 1090). Durch Eintragen von festem Tetraphenylmethandiazoniumsulfat in siedenden Alkohol (Ullmann, Münzhuber, B. 36, 409). — Darst. Man versetzt eine äther. Lösung von Phenylmagnesiumbromid mit einer Benzollösung von Triphenylchlormethan und erwärmt unter

Luftabschluß auf dem Wasserbade; man entzieht dem in üblicher Weise zersetzten Reaktionsgemisch Triphenylmethan und Triphenylcarbinol mit Äther und behandelt den aus aktionsgemisch Triphenymethan und Triphenylcarolnol mit Anter und behanden den aus Bis-[triphenylmethyl]-peroxyd und Tetraphenylmethan bestehenden Rückstand mit warmem Benzol, wodurch nur Tetraphenylmethan in Lösung geht; Ausbeute 5–10% (GOMBERG, CONE, B. 39, 1463; FREUND, B. 39, 2237). — Farblose Krystalle (aus heißem Benzol). F: 282% (U., M.), 285% (korr.) (G., B.). Kp₇₈₀: 431% (U., M.). Sublimiert in irisierenden Nadeln (U., M.). Leicht löslich in Athylenbromid (U., M.); löslich in heißem Benzol, unlöslich in Ather, Ligroin und Eisessig (G.). Unlöslich in konz. Schwefelsäure (U., M.). Molekulare Verbrennungswärme: 3101,2 Cal. (konst. Vol.), 3104,1 Cal. (konst. Druck) (SCHMIDLIN, C. r. 136, 1560; A. ch. [8] 7, 250).

4.4'.4"-Trinitro-tetraphenylmethan $C_{25}H_{17}O_6N_3=(O_2N\cdot C_6H_4)_3C\cdot C_6H_5$. *B.* Durch Behandeln von Tetraphenylmethan mit kalter rauchender Salpetersäure (GOMBERG, BERGER, *B.* **36**, 1091). — Schwach gelbe Krystalle (aus Benzol und Essigester). F: ca. 330°. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub eine fuchsinähnliche Farbstofflösung.

Derivat eines Kohlenwasserstoffes C25H20 von unbekannter Konstitution.

Verbindung C₂₅H₁₉Br. B. Aus a-Dypnopinalkolen C₂₅H₂₂ (S. 734) und Brom in Schwefelkohlenstoff (Delace, Gesché, Bull. Acad. roy. Belgique 1903, 745; C. 1903 II, 1373). — Krystalle (aus Eisessig oder Alkohol). F: 140°. Siedet oberhalb 360° ohne Zersetzung. Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, ziemlich schwer (zu ca. 1,5%) in heißem Alkohol, löslich in kaltem Schwefelkohlenstoff und Chloroform. - Bleibt bei der Einw. von konz. alkoh. Kalilauge bei 150° und von Natriumamalgam und Alkohol fast unverändert.

5. Kohlenwasserstoffe $C_{26}H_{22}$.

1. $a.a.\beta.\beta-Tetraphenyt-\ddot{a}than$ $C_{26}H_{22}=(C_6H_5)_2CH\cdot CH(C_6H_5)_2$. B. Durch Reduktion einer Lösung von Tetraphenyläthylen in feuchtem Toluol (FRIEDEL, Balsohn, Bl. [2] 33, 338) oder in einem Gemisch von Benzol und Alkohol (Anschütz, A. 235, 223) mit Natrium. Bei der Einw. von Benzol auf Methylchloroform in Gegenwart von AlCl₃, neben anderen Produkten (Kuntze-Fechner, B. 36, 475). Aus 1.2.2.2-Tetrabrom-äthan CH₂Br·CBr₃ oder Acetylentetrabromid mit Benzol und AlCl₃ (A., A. 235, 196, 200). Beim Kochen von Diphenylchlormethan mit Natrium und Benzol (Engler, B. 11, 927) oder beim Destillieren desselben für sich (A., A. 235, 220). Bei der Einw. von Magnesium oder Silber auf Diphenylbrommethan in Ather (GOMBERG, CONE, B. 39, 1466). Neben viel Triphenylmethan bei der Einw. von Benzylidenchlorid auf eine äther. Lösung von Phenylmagnesiumbromid (wahrscheinlich durch Einw. von unverändertem Magnesium auf intermediär entstandenes Discheinlich durch Elinw. Von unverandertem Magnesium auf intermediar einstandenes Diphenylchlormethan) (Reychler, Bl. [3] 35, 739). Aus Benzol und Stilbendibromid, α.β.β. Tribrom-α-phenyl-āthan C₆H₅·CHBr·CHBr₂, Tolandibromid C₆H₅·CBr·C₆H₅ (Anschütz, A. 235, 204, 205, 209) oder Chloral (Combes, A. ch. [6] 12, 272; Biltz, B. 26, 1952) in Gegenwart von AlCl₃. Aus Benzhydrol oder Dibenzhydryläther durch Erhitzen auf 300°, neben Benzophenon und etwas Diphenylmethan (Nef, A. 298, 236). Beim Kochen einer Lösung von Benzhydrol in Eisessig mit Zink und Salzsaure (Sagumenny, A. 184, 176; Ж. 8, 65). Durch Reduktion von Dibenzhydryläther in Eisessig mit Zinn und konz. Salzsäure (SAGUMENNY, Ж. 12, 431; J. 1880, 467). Beim Erhitzen von Benzhydrol auf 290° in Gegenwart von Kupferpulver oder beim Erhitzen von Dibenzhydryläther unter gleichzeitigem Einleiten von Wasserstoff in Gegenwart von Kupferpulver (Knoevenagel, Heckel, B. 36, Emichel von Wasserstoff in Gegenwart von Kuplerphiver (KNDVENAGEL, HEGEL, B. 36, 2825). Beim wiederholten Destillieren von Benzhydrol mit Bernsteinsäure (LINNEMANN, A. 183, 24; Sagumenny, A. 184, 178; \mathbb{K} . 8, 65). Bei 6–8 stdg. Erhitzen von Benzpinakon (C_6H_5)₂C(OH)·C(OH)(C_6H_5)₂ mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 170 0 (Graebe, B. 8, 1055). Aus Benzaldehyd und Phenylmagnesiumbromid oder dessen Pyridin-Äther-Verbindung 2 $C_5H_5N + C_6H_5$ ·MgBr + O(C_2H_5)₂, neben anderen Produkten (Oddo, G. 37 II, 362, 364, 366). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Benzophenon mit Zinkstaub

(STAEDEL, A. 194, 310). Bei der Reduktion von a-Benzpinakolin $(C_6H_5)_2$ $\dot{C} \cdot \dot{O} \cdot \dot{C}(C_6H_5)_2$ (Syst. No. 2377) mit Natrium und Amylalkohol (KLINGER, LONNES, B. 29, 2159). Beim Behandeln von β -Benzpinakolin $(C_6H_5)_3C \cdot \dot{C}O \cdot \dot{C}_6H_5$ mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor (Thörner, Zincke, B. 11, 67). In geringer Menge beim Erhitzen von Benzoin mit 80 6 /eiger Kalilauge auf 1950 oder von Benzoin (1 Mol.) mit Benzylalkohol (1 Mol.) und 45% iger Kalilauge auf 1000 (Knoevenagel, Arndts, B. 35, 1988). Beim Kochen von Dibenzhydryldisulfid [(C₆H₅)₂CH]₂S₂ (Syst. No. 539) mit Alkohol und Kupferpulver (ENGLER, B. 11, 926). Beim Erhitzen von symm. Dibenzhydryl-hydrazin auf 150-160° oder bei der Oxydation dieser Verbindung mit Quecksilberoxyd oder Amylnitrit (DARAPSKY, J. pr. [2] 67, 183). Aus der Verbindung $(C_6H_6)_2CH \cdot C(CH_3) - C(OH) \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 2703) beim Erhitzen oder beim Erwärmen mit

47*

konz. Kalilauge (Kohler, Am. 36, 536). — Darst. Man trägt allmählich 60 g AlCl₃ in ein 60° warmes Gemisch aus 1000 g Benzol, 300 g Schwefelkohlenstoff und 60 g Chloral ein und zerlegt das Produkt durch Wasser (Biltz, B. 26, 1953; A. 296, 220). Durch mehrtägiges Kochen einer Benzollösung von Diphenylchlormethan mit Natrium (Montagne, R. 25, 407).

Rhombische (Deecke, A. 296, 222) Nadeln (aus Eisessig). Krystallisiert aus Benzol mit 1 Mol. Benzol (Goldmann, zițiert von Engler, B. 11, 928; Sagumenny, A. 184, 177; Ж. 8, 65). F: 209° (Sa.), 211° (korr.) (Biltz, A. 296, 221). Kp: 358—362° (unkorr.); 379° bis 383° (korr.) (Biltz). Sublimierbar (Anschütz, A. 235, 196). D: 1,182 (Schröder, B. 14, 2516). Löslich bei Siedetemperatur in 7 Th. Benzol, 21 Th. Eisessig und 128 Th. 95°/gigem Alkohol (Sa.). — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumdichromat in Eisessig-Schwefelsäure 2 Mol.-Gew. Benzophenon (Anschütz, A. 235, 225). Verbindet sich nicht mit Pikrinsäure (Linnemann, A. 133, 25).

Verbindung mit Benzol $C_{32}H_{28} = C_{26}H_{22} + C_6H_6$. Krystallisiert aus der Lösung von Tetraphenyläthan in Benzol in monoklin-prismatischen Tafeln (HINTZE, A. 235, 212; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 345), die an der Luft verwittern (Sagumenny, A. 184, 177; \Re . 8, 65; Goldmann, zitiert von Engler, B. 11, 928).

a.a. β . β -Tetrakis-[4-chlor-phenyl]-äthan $C_{28}H_{18}Cl_4 = (C_6H_4Cl)_2CH \cdot CH(C_8H_4Cl)_2$. B. Bei der Reduktion von 4.4′.4″.-Tetrachlor-benzpinakolin mit Phosphor und Jodwasserstoffsäure bei 236—240° (Montagne, R. 25, 394). Aus Bis-[4-chlor-phenyl]-chlormethan beim Kochen mit molekularem Silber und Toluol (M.). — Weiße Krystalle, die sich bei 335° färben, bei 360° Gas entwickeln und bei 370° zu schmelzen beginnen. — Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig 4.4′-Dichlor-benzophenon.

a.a.β.β-Tetrakis-[4-brom-phenyl]-äthan $C_{28}H_{18}Br_4 = (C_8H_4Br)_2CH \cdot CH(C_8H_4Br)_2$. B. Beim Erhitzen von 4.4'-Dibrom-benzhydrol auf 300° (Goldthwafte, Am. 30, 458). — Krystalle (aus Nitrobenzol). F: ca. 300° . Unlöslich in den meisten Lösungsmitteln, löslich in heißem Nitrobenzol.

- a.a.β.β-Tetrakis-[4-nitro-phenyl]-äthan $C_{26}H_{18}O_8N_4=(O_2N\cdot C_6H_4)\cdot 2CH\cdot CH(C_6H_4\cdot NO_2)\cdot B.$ Aus a.a.β.β-Tetraphenyl-äthan mit rauchender Salpetersäure (Engler, B. 11, 930), vorteilhaft bei 30–40 6 (Biltz, A. 296, 223), oder mit absol. Salpetersäure (Montagne, R. 25, 408). Trikline (Deecke, A. 296, 225) Säulen (aus Nitrobenzol). Krystallisiert aus der nicht zu konz. Lösung in Anilin mit 4 Mol.-Gew, Krystall-Anilin in stark lichtbrechenden, rhomboedrischen (Deecke) Krystallen, die das Krystall-Anilin beim Waschen mit Alkohol und Äther teilweise, beim Erhitzen auf 120 6 völlig verlieren (B.). Aus rasch abgekühlter konz. Lösung in Anilin erhält man monokline (Deecke) Nadeln, die kein Anilin enthalten (B.). F: 300 6 (unkorr.), 337,5–338,5 6 (korr.) (B.), 306 6 (unkorr.), 312 6 (korr.) (Zers.). (M.). Unlöslich in Alkohol (B.). Ist gegen konz. Schwefelsäure und rauchende Salpetersäure sehr beständig (B.). Wird durch Chromsäure in konz. Schwefelsäure zu 4.4'-Dinitrobenzophenon oxydiert (B.). Zinn und Salzsäure reduzieren zu Tetraaminotetraphenyläthan (B.).
- 2. $a.a.a.\beta$ -Tetraphenyl-äthan, a-Benzyl-tritan, Triphenylbenzylmethan $C_{26}H_{22} = (C_6H_5)_3C \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Bei allmählichem Eintragen von Benzylchlorid in eine wäßr. Suspension von Kaliumtriphenylmethan in Benzol (Hanriot, Saint-Pierre, Bl. [3] 1, 778; vgl. Gomberg, Cone, B. 39, 2958). Bei der Einw. von Benzol auf Methylchloroform in Gegenwart von AlCl₃ unter vermindertem Druck (Kuntze-Fechner, B. 36, 475). Durch Einw. von Benzylchlorid auf β -Triphenylmethylmagnesiumchlorid (Schmidlin, Hodgson, B. 41, 435). Darst. Aus Triphenylmethylchlorid in Benzol und Benzylmagnesiumchlorid in Äther; Ausbeute quantitativ (Gomberg, Cone, B. 39, 1463). Krystalle (aus Äther + Petroläther). Monoklin prismatisch (Long, B. 39, 2960; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 346). F: 140–1420 (kort.) (Sch., H.), 1440 (G., C., B. 39, 2959). Kp₂₁: 277–2800 (G., C., B. 39, 2961). Ziemlich leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol (Ha., S.-P.) und Äther (G., C., B. 39, 1464). Bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig entsteht Triphenylcarbinol (G., C., B. 39, 1464). Beim Erhitzen mit PCl₅ auf 170–1800 wird Tetraphenyläthylen erhalten (Cone, Robinson, B. 40, 2165).
- a.a. β -Triphenyl-a-[4-chlor-phenyl]-äthan $C_{26}H_{21}Cl = (C_6H_5)_2(C_6H_4Cl)C \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus p-Chlor-triphenylmethylchlorid und Benzylmagnesiumchlorid (Gomberg, Cone, B. 39, 1464). — Krystalle (aus Alkohol, Petroläther oder Äther). F: 156°.
- $\beta\text{-Phenyl-}a\text{-}[2\text{-}chlor\text{-}phenyl]-a.a\text{-}bis\text{-}[4\text{-}chlor\text{-}phenyl]-athan} \ C_{28}H_{19}Cl_3 = (C_6H_4Cl)_3C\cdot CH_2\cdot C_6H_5. \ B. \ Aus\ [2\text{-}Chlor\text{-}phenyl]-bis\text{-}[4\text{-}chlor\text{-}phenyl]-chlormethan und Benzylmagnesium-chlorid (Gomberg, Cone, B. 39, 1465). Krystalle (aus Alkohol). F: 140°.$
- x-Brom-[a.a.a. β -tetraphenyl-äthan] $C_{2\theta}H_{2l}Br$. B. Aus Tetraphenyläthan und Brom (Hanriot, Saint-Pierre, Bl. [3] 1, 779). Krystalle (aus Alkohol). F: 177°.

 β -Phenyl-a.a.a-tris-[4-brom-phenyl]-äthan $C_{26}H_{10}Br_3=(C_6H_4Br)_3C\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Aus Tris-[4-brom-phenyl]-chlormethan und Benzylmagnesiumchlorid (GOMBERG, CONE, B. 39, 1465). — Krystalle (aus viel Äther). F: 201°. 1 g löst sich in 250 ccm Äther.

a.a.a. β -Tetrakis-[4-nitro-phenyl]-äthan (?) $C_{26}H_{18}O_8N_4 = (O_2N \cdot C_6H_4)_3C \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ (?). B. Durch Nitrierung von a.a.a. β -Tetraphenyl-äthan, neben einem bei 258° schmelzenden Isomeren (Gomberg, Cone, B. 39, 2966). — Gelbe Tafeln (aus Eisessig). F: 269°. — Gibt mit Zinkstaub in Eisessig Fuchsinfärbung.

- 3. 4.4'-Dibenzyl-diphenyl C₂₆H₂₂ = C₆H₅·CH₂·C₆H₄·C₆H₄·CH₂·C₆H₅. Zur Konstitution vgl. Ullmann, Meyer, A. 332, 78. B. Beim Erhitzen von 4.4'-Dibenzoyl-diphenyl (Syst. No. 688) mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf 160–180° (Wolf, B. 14, 2032). Blättchen (aus Alkohol). F: 113°.
- 4. Kohlenwasserstoff C₂₆H₂₂ von unbekannter Konstitution. B. Bei der Einw. von AlCl₃ auf Naphthalin bei 100°, neben anderen Produkten (Homer, Soc. 91, 1110).

 Rotes fluorescierendes Herz. Kp₁₀: oberhalb 300° (H., Soc. 91, 1107). Sehr leicht löslich in Äther, Petroläther, CS₂, Benzol, Xylol und Eisessig, weniger in Alkohol (H., Soc. 91, 1110; C. 1907 II, 814). Die konz. Lösungen besitzen rote Farbe und fluorescieren grün; die verd. Lösungen sind gelb und fluorescieren blau (H., C. 1907 II, 814). Absorptionsspektrum: H., Purvis, Soc. 93, 1325; C. 1909 II, 134. Der Dampf zeigt intensive blaue Fluorescenz, die aber bei gleichzeitiger Zersetzung schnell abnimmt (H., P., C. 1909 II, 134).

6. Kohlenwasserstoffe $C_{27}H_{24}$.

- 1. a.a.γ.γ-Tetraphenyl-propan C₂₇H₂₄ = (C₆H₅)₂CH·CH₂·CH(C₆H₅)₂. B. Aus Tetraphenylallen, durch Kochen mit Jodwasserstoff in Eisessig oder durch Behandeln mit Natrium in siedendem Alkohol (Vorländer, Siebert, B. 39, 1028). Durch Reduzieren von a.a.γ.γ-Tetraphenyl-a-propylen mit Natrium und Alkohol (V., S.). Beim Kochen von a.a.γ.γ-Tetraphenyl-propylalkohol mit Jodwasserstoff in Eisessig (V., S.). Nadeln (aus Alkohol). F: 139°. Löslich in Benzol, Chloroform und Ather. Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure in Essigsäure Benzophenon und wenig Benzoesäure.
- 2. **1.3.5-Tri-p-tolyl-benzol** $C_{27}H_{24}=C_6H_3(C_6H_4\cdot CH_3)_3$. B. Man behandelt Methylp-tolyl-keton während mehrerer Wochen mit Chlorwasserstoff (CLAUS, J. pr. [2] **41**, 405). Nadeln (aus Chloroform) oder Blättchen (aus heißem Alkohol). F: 171° (unkorr.). Kaum löslich in kaltem Alkohol. Verdünnte Salpetersäure oxydiert bei 160—180° zu Benzoltribenzoesäure $C_6H_3(C_6H_4\cdot CO_2H)_3$.

Tribrom-[1.3,5-tri-p-tolyl-benzol] $C_{27}H_{21}Br_3$. B. Aus Tri-p-tolyl-benzol und 3 Mol.-Gew. Brom in Schwefelkohlenstoff (CLAUS, J. pr. [2] 41, 406). — Nadeln (aus CS_2). F: 212° (unkorr.). Schwer löslich in Alkohol und Ather, leicht in CS_2 .

Trinitro-[1.3.5-tri-p-tolyl-benzol] $C_{27}H_{21}O_6N_3=C_{27}H_{21}(NO_2)_3$. B. Man läßt eine gekühlte Lösung von 1.3.5-Tri-p-tolyl-benzol in 4 Tln. rauchender Salpetersäure $^{1}/_{2}$ Stde. stehen (CLAUS, J. pr. [2] 41, 407). — Mikroskopische Würfel (aus Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung oberhalb 160°. Löslich in den organischen Lösungsmitteln.

3. Kohlenwasserstoff C_2 , H_{24} von unbekannter Konstitution. B. Aus Phenylaceton durch Einw, von konz. Schwefelsäure in Eisessiglösung in sehr geringer Menge (Goldschmiedt, Knöpfer, M. 18, 445). — F: 120° .

7. Kohlenwasserstoffe $C_{28}H_{26}$.

- 1. $a.a.\delta.\delta$ -Tetraphenyl-butan $C_{28}H_{25} = (C_6H_5)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_5$. B. Durch Reduktion von $a.a.\delta.\delta$ -Tetraphenyl- $a.\gamma$ -butadien mit Natrium und siedendem Amylalkohol (Valeur, Bl. [3] 29, 688). Blättehen (aus Alkohol). F: 121°.
- 2. a.β.γ.δ-Tetraphenyl-butan C₂₈H₂₆ = C₅H₅·CH₂·CH₍C₅H₅)·CH₍C₅H₅)·CH₂·C₆H₅.
 B. Beim Erhitzen von Dibenzylsulfid, neben anderen Produkten (FROMM, ACHERT, B. 36, 539; vgl. auch COHN, C. 1898 II, 284). Durch Reduktion von Tetraphenylthiophen mit Zink und Salzsäure in Alkohol-Benzollösung (F., A.). Durch Erhitzen von 2 Mol.-Gew. Benzylchlorid mit 1 Mol.-Gew. wasserfreiem Kaliumoxalat im geschlossenen Rohr auf 160⁶ bis 200⁶ (BACON, C. 1909 II, 618). F: 255⁶ (F., A.).
- 3. β -Methyl-a.a.a. β -tetraphenyl-propan, β -Phenyl- β -trityl-propan $C_{28}H_{26}=(CH_3)_2C(C_6H_5)\cdot C(C_6H_5)_3$. B. Bei 3-tägigem Kochen einer Lösung von Tetrachlorisobutan $(CH_3)_2CCl\cdot CCl_3$ in Benzol mit $AlCl_3$ (Willeerodt, Schiff, J. pr. [2] 41, 524). Öl. Kp: 272°.

- 4. $a.\beta$ -Diphenyl-a.a-di-p-tolyl- \ddot{a} than $C_{28}H_{25} = (C_6H_5)(CH_3 \cdot C_6H_4)_2C \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. Bei der Reduktion von β -Oxo-a β -diphenyl-a.a-di-p-tolyl- \ddot{a} than (Syst. No. 661) durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor bei $210-220^{\circ}$ (Thörner, A. 189, 118; vgl. Th., Zincke, B. 11, 70). Mikroskopische Krystalle (aus Alkohol). F: $213-213,5^{\circ}$ (Th.). Leicht löslich in Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Toluol, sehr wenig in kaltem Alkohol und Äther; ziemlich schwer in kochendem Alkohol und Eisessig (Th.).

Dekachlor-Derivat, Dichlordianthranyl-oktachlorid C₂₈H₁₈Cl₁₀. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von 1 Tl. Dianthranyl (S. 754) in 30 Tln. Chloroform (Sachse, B. 21, 1183). — Mikroskopische Täfelchen. Zersetzt sich gegen 80°, ohne zu schmelzen. Sehr leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol, schwer in Alkohol, Eisessig und Ligroin. — Verliert beim Aufbewahren langsam HCl. Geht durch Kochen mit alkoh. Kali in Hexachlordianthranyl C₂₈H₁₂Cl₆ über.

Dekabrom-Derivat, Dibromdianthranyl-oktabromid $C_{28}H_{16}Br_{10}$. B. Aus Dianthranyl und Brom (Sacher, B. 21, 1184). — Mikroskopische Blättehen. Schmilzt bei 156° bis 160° unter Abspaltung von Brom. Sehr leicht löslich in Benzol, schwerer in Äther, schwer in Alkohol und Eisessig.

8. Kohlenwasserstoffe $C_{30}H_{30}$.

- 1. Tribenzylmesitylen $C_{30}H_{30}=(C_8H_5\cdot CH_2)_3C_6(CH_3)_3$. Als solches ist vielleicht das "Dibenzylmesitylen" von Louise, A. ch. [6] 6, 197, aufzufassen (vgl. S. 714).
- 2. Kohlenwasserstoff $C_{30}H_{30}$ von unbekannter Konstitution. B. Durch Erhitzen von Cinnamalmalonsäure (F: 208°) oder von 2.4-Diphenyl-cyclobutan-1.3-bis-methylenmalonsäure (polymerisierter Cinnamalmalonsäure) (F: ca. 178°) (Syst. No. 1032) mit Baryt, neben anderen Produkten (Döbner, G. Schmidt, B. 40, 150). Zähflüssig, braungelb. Indifferent gegen Brom und KMnO₄.
- 9. Kohlenwasserstoff $C_{52}H_{71}$. V. Ist der rote Farbstoff der Tomaten (Montanari, C. 1905 I, 544). Tiefrote Krystallmasse. F: 170°. Liefert mit Jodkrystallen ein amorphes grünes Dijodid $C_{52}H_{74}I_2$.

S. Kohlenwasserstoff C_nH_{2n-31} .

Diphenyl-p-diphenylyl-methyl, Diphenyl-p-xenyl-methyl, 4-Phenyl-trityl $C_{25}H_{19}=(C_6H_5)_2C\cdot C_6H_4\cdot C_6H_5$. B. Durch Kochen von Diphenyl-p-xenyl-chlormethan in Benzol mit Kupferbronze unter Luftabschluß (Schlenk, Weickel, Herzenstein, A. 372, 6). — Wurde nur in Lösung dargestellt. Die Benzol-Lösung der Verbindung ist orangerot; sie enthält ein Gleichgewichtsgemisch einer farbigen und einer farblosen Form, deren gegenseitige Beziehungen aus Analogiegründen (s. den Artikel Triphenylmethyl, S. 715 f.) durch das Schema:

 $\begin{array}{c} \text{Diphenyl-xenyl-methyl} \ \ C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)_2 \ \ (\text{farbig}) \rightleftarrows \alpha.\alpha.\beta.\beta \cdot \text{Tetraphenyl-}\alpha.\beta \cdot \text{dixenyl-}\\ \text{athan} \ \ C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_5 \ \ (\text{farblos}) \end{array}$

dargestellt werden können. Durch Schütteln mit Luft wird die Lösung in Benzol unter Bildung von Bis-[diphenyl-xenyl-methyl]-peroxyd $(C_6H_5)_2(C_6H_5 \cdot C_6H_4)C \cdot O \cdot O \cdot C(C_6H_4 \cdot C_6H_5)_2$ sofort entfärbt, jedoch färbt sie sich durch Einstellung des Gleichgewichts beim Stehen wieder orangerot. Beim Behandeln der Lösung von Diphenyl-xenyl-methyl mit HCl erhält man ausschließlich Diphenyl-xenyl-methan und Diphenyl-xenyl-chlormethan.

T. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-32} .

1. Dinaphthylanthrylen $C_{22}H_{12}$. B. Beim Erhitzen von I Tl. $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-a.a-dinaphthyl-(1)]-äthan $(C_{10}H_7)_2$ CH·CCl $_3$ mit 15 Tln. Zinkoxyd bis zur dunkeln Rotglut; man

reinigt das Destillat durch Auskochen mit Äther, Umkrystallisieren aus Benzol und Sublimation (Grabowski, B. 11, 302). - Krystallblätter. F: 270%. - Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

2. Kohlenwasserstoffe $C_{25}H_{18}$.

- 1. p-Diphenylyl-diphenylen-methan, 9-p-Diphenylyl-fluoren, 9-p-Xenyl-
- 1. p-Diphenytyl-diphenyten-methan, 9-p-Diphenytyl-fluoren, 9-p-Xenyl-fluoren $C_{25}H_{18} = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}CH \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_5$.

 p-Diphenylyl-diphenylen-chlormethan, 9-Chlor-9-p-xenyl-fluoren $C_{25}H_{17}Cl = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}CCl \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_5$. B. Aus Diphenylyl-diphenylen-carbinol $\frac{C_6H_4}{C_6H_4}C(OH) \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_5$ beim $\frac{C_6H_4}{C_6H_4}C(OH) \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_5$. B. Aus Diphenylyl-diphenylen-carbinol $\frac{C_6H_4}{C_6H_4}COH \cdot C_6H_5$ beim Kochen mit Acetylchlorid (SCHLENK, HERZENSTEIN, A. 372, 28). Darst. Durch Kochen von Diphenyl und 9.9-Dichlor-fluoren in CS_2 bei Gegenwart von AlCl₃ (SCH., H.). Krystalle (aus Ligroin). F: 138-140°. Sehr leicht löslich in Benzol, ziemlich leicht in heißem Ligroin. Farblos löslich in Phenol und in flüssigem SO₃. Mit SnCl. und AlCl. entstehen dunkle. metal-Farblos löslich in Phenol und in flüssigem SO₂. Mit SnCl₄ und AlCl₃ entstehen dunkle, metallisch glänzende Doppelsalze, deren Lösungen in Acetylchlorid blau sind. — Liefert mit Alkohol Diphenylyl-diphenylen-carbinol-äthyläther. Beim Erhitzen mit Kupferbronze in Benzol im CO_2 -Strom entateht $a.\beta$ -Bis-p-diphenylyl- $a.\beta$ -bis-diphenylen-äthan (S. 765); leitet man während der Reaktion Sauerstoff durch die Lösung, so bildet sich Bis-[diphenylyl-diphenylen $methyl]-peroxyd \xrightarrow{C_6H_4} C(C_6H_4 \cdot C_6H_5) \cdot O \cdot O \cdot (C_6H_5 \cdot C_6H_4) C \xleftarrow{C_6H_4} (Syst. \ No. \ 547).$
- Diphenyl-diphenylen-methan, 9.9-Diphenyl-fluoren C25H18 = C_6H_4 $C(C_6H_5)_2$. Be i 2-stdg. Erhitzen einer Lösung von Diphenyl-o-xenyl-carbinol C_6H_5 . C_6H_4 $C(OH)(C_6H_5)_2$ (Syst. No. 547) in konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (Ullmann, v. Wurstemberger, B. 38, 4106) oder beim Erhitzen des Diphenyl-o-xenyl-carbinols mit Essigsäure (Khotinsky, Patzewitch, B. 42, 3106). Durch Diazotieren von 9-Phenyl-9-[p-amino-phenyl]-fluoren C_6H_4 $C(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ und Behandeln der Diazoniumverbindung mit Alkohol in Gegenwart von etwas Kupferoxydul (U., v. W.). - Prismen (aus Eisessig). F: 222° (korr.); Kp: oberhalb 400°; unlöslich in konz. Schwefelsäure; schwer löslich in Alkohol, Ather, Ligroin, löslich in siedendem Eisessig, leicht löslich in Benzol (U., v. W.).

3. Kohlenwasserstoffe $C_{26}H_{20}$.

1. Tetraphenyl-āthylen C₂₈H₂₀ = (C₆H₅)₂C: C(C₆H₅)₂. B. Entsteht in geringer Menge neben anderen Produkten bei der Einw. von Chloral auf Benzol in CS₂ bei Gegenwart von AlCl₈ (Biltz, A. 296, 229). — Beil0-stdg. Erhitzen äquivalenter Mengen von Diphenylmethan und Schwefel auf 240—250° (Ziegler, B. 21, 780). Beim Erhitzen von Diphenyl-chlormethan (Engler, Bether, B. 7, 1128). Bei der Destillation von Diphenyl-brommethan (Boissieu, Bl. [2] 49, 681; Nef, A. 298, 237). Bei der Einw. von fein zerteiltem Silber auf Diphenyl-dichlor-methan (C₆H₅)₂CCl₂ (Behr, B. 3, 752; 5, 277). Neben α-Benzpinakolin (Syst. No. 2377) und β-Benzpinakolin (Syst. No. 661) bei allmählichem Eintragen von Zinkstaub in ein Gemisch aus Diphenyl-dichlor-methan und viel überschüssigem Toluel (oder staub in ein Gemisch aus Diphenyl-dichlor-methan und viel überschüssigem Toluol (oder Ather) (Lohse, B. 29, 1789). Durch längeres Erhitzen von Diphenyl-dibrom-methan, neben viel verkohlter Substanz (Friedel, Balsohn, Bl. [2] 33, 338). Beim Erhitzen von N-Diphenylmethyl-pyridiniumbromid C₅H₅NBr·CH(C₆H₅)₂ (Syst. No. 3051), neben Diphenylmethan (Tschitzehlbabin, H. 34, 133; C. 1902 I. 1301). Neben Diphenylmethan und a.a.β.β-Tstraphonyl sthan beim Erhitzen von Berlinden vo Tetraphenyl-äthan beim Erhitzen von Benzophenon mit Zinkstaub (Staedel, A. 194, 310). Beim Erhitzen von Thiobenzophenon mit Kupferpulver (Gattermann, Schulze, B. 29, Beim Erhitzen von Thiobenzophenon mit Kupferpulver (Gattermann, Schulze, B. 29, 2945). — Durch Einw. von Benzaldehyd auf die β -Magnesimwerbindung aus Triphenyl-chlormethan (C₆H₅)₃C·MgCl (Syst. No. 2337) in Benzol und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit verd, Säure [aus dem primär gebildeten Tetraphenyl-äthylalkohol (C₆H₅)₃C·CH(OH)·C₆H₅ durch Wasserabspaltung unter Umlagerung] (Schmidlin, B. 40, 2328). Durch Einw. von Benzophenon auf die β -Magnesiumverbindung aus Triphenyl-chlormethan in Gegenwart von überschüssigem Magnesium bei 200—250° (Schmidlin, B. 39, 4202). — Aus a.a.a.β-Tetraphenyl-äthan und PCl₅ bei 170—180° (Cone, Robinson, B. 40, 2165). Beim Erhitzen von a.β.β.β-Tetraphenyl-äthylalkohol mit Essigsäureanhydrid oder Acetylchlorid auf 200° (unter Wasserabspaltung und Umlagerung) (Delacre, Bull, Acad. roy, Belgique [3] 20, 111). — Bei der Destillation des β-Benzpinakolins (Syst. No. 661) (D., Bl. [4] 5, 1148), oder des

a-Benzpinakolins (Syst. No. 2377), neben anderen Produkten (D., Bl. [4] 5, 1152). Durch trockne Destillation der Verbindung $C_{26}H_{22}S_2$ (s. bei Umwandlungsprodukten des Benzophenons, Syst. No. 652) bei $400-600^{\circ}$ (Макснот, Крізсне, A. 337, 192; vgl. Венв, B.

5. 970)

Spieße (aus Benzol). Tafelförmige, stark lichtbrechende Krystalle (aus Benzol + Alkohol). Triklin pinakoidal (HINTZE, A. 235, 222; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 346). Monoklin (DEECKE, A. 296, 230). F: 221° (BEHR; St.), 223—224° (SCHM.), 223,5—224,5° (korr.) (Biltz). Kp: 415—425° (DELACRE, Bull. Acad. roy. Belgique [3] 20, 108). Sehr schwer löslich in Alkohol und Ather, leicht in heißem Benzol (BEHR, B. 3, 752). — Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ in Essigsäure erst a-Benzpinakolin und dann Benzophenon (BEHR, B. 5, 277). Mit KMnO₄ und Essigsäure entsteht β-Benzpinakolin (D., Bull. Acad. roy. Belgique [3] 20, 108; Bl. [3] 4, 471). Wird beim Kochen mit AlCl₃ in Benzol zu 9.10-Diphenyl-phenanthren oxydiert; gleichzeitig entsteht etwas Diphenylmethan (Biltz, B. 38, 205). Liefert bei der Reduktion mit Natrium α.α.β.β-Tetraphenyl-āthan (Friedel, Balsohn, Bl. [2] 33, 338; Anschütz, A. 235, 223). Addiert kein Brom (Biltz, A. 296, 231; Bauer, B. 37, 3321), gibt aber ein charakteristisches Tetrabromsubstitutionsprodukt: das Tetrakis-[4-brom-phenyl]-āthylen (s. u.) (Biltz).

Tetrakis-[4-brom-phenyl]-äthylen $C_{26}H_{16}Br_4 = (C_6H_4Br)_2C:C(C_6H_4Br)_2$. B. Aus Tetraphenyl-äthylen durch Brom in Kohlenstofftetrachlorid (BILTZ, A. 296, 231) oder Chloroform (Manchot, Krische, A. 337, 194). Durch Erhitzen von Bis-[4-brom-phenyl]-brommethan $(C_6H_4Br)_2CHBr$ bei Luftabschluß auf 165° (Goldthwaite, Am. 30, 455). — Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 253—255° (korr.) (B.), 253° (M., K.), 248° (G.). Sehr leicht löslich in CCl₄ und in Benzol, schwer in Eisessig, unlöslich in Alkohol (B.). — Wird durch Chromsäure in Eisessig quantitativ zu 4.4'-Dibrom-benzophenon oxydiert (B.). Nimmt kein Brom auf und kann nicht zum entsprechenden Äthanderivat reduziert werden (G.).

Tetrakis-nitrophenyl-äthylen $C_{26}H_{16}O_8N_4 = (O_2N\cdot C_6H_4)_2C:C(C_6H_4\cdot NO_2)_2$. B. Aus Tetraphenyläthylen durch Salpetersäure (D: 1.48) bei $0-5^{\circ}$ (Billtz, A. 296, 235). — Gelbliche Flocken. F: ca. 100° Sehr leicht löslich in Benzol und Nitrobenzol, weniger in Alkohol und Eisessig, kaum in Äther und Ligroin. — Durch Chromsäure entsteht in Eisessig bei 90° Tetrakis-nitrophenyl-äthylenoxyd (Syst. No. 2377) und Tetrakis-nitrophenyl-

äthylendioxyd $(O_2N \cdot C_6H_4)_2C \cdot C(C_6H_4 \cdot NO_2)_2$ (Syst. No. 2684), bei höherer Temperatur nur das letztere (B.).

2. **9.9-Diphenyl-anthracen-dihydrid-(9.10)** $C_{26}H_{20} = C_6H_4 < \begin{array}{c} C(C_6H_5)_2 > C_6H_4. \\ CH_2 \end{array} > C_6H_4.$ B. Beim Kochen von 9.9-Diphenyl-anthron (Syst. No. 662) mit Zinkstaub in Eisessig (Liebermann, Lindenbaum, B. 38, 1803) oder mit Natrium und Amylalkohol (Padova, A. ch. [8] 19, 368). — Farblose Nadeln (aus Eisessig). F: 195–196 6 (Lie., Lin.). Leicht löslich in Benzol, Äther, CS₂, Aceton, schwer in Alkohol, Eisessig (Lie., Lin.). — Bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig entsteht 9.9-Diphenyl-anthron (Lie., Lin.).

10.10-Dichlor-9.9-bis-chlorphenyl-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{26}H_{16}Cl_4 = C_6H_4 Cl_2 Ccl_2 C_6H_4 Cl_2 C_6H_4$. B. Aus dem Diacetat des 9.9-Bis-oxyphenyl-anthrons (Syst. No. 788) und PCl_5 bei $100-110^{6}$ (Scharwin, Naumow, Gandurin, B. 37, 3617). — Prismen (aus heißem Alkohol durch verd. Natronlauge). F: 158,5°. Unlöslich in Alkalien; löslich in Aceton, Chloroform, Benzol und heißem Alkohol; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.

10-Brom-9.9-diphenyl-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{20}H_{19}Br = C_6H_4 < \frac{C(C_6H_5)_2}{CHBr} < C_6H_4$. B. Aus 9.9-Diphenyl-anthracen-dihydrid-(9.10) und überschüssigem Brom in CS_2 (Liebermann, Lindenbaum, B. 38, 1804). — Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt bei 214—216° und wird gleich darauf wieder fest unter Abgabe von HBr und Übergang in Tetraphenylheptacyclen $C_{52}H_{36}$ (S. 765). — Bei der Einw. von alkoh. Kali entsteht der Äthyläther des 10-Oxy-9,9-diphenyl-anthracen-dihydrids-(9.10) (Syst. No. 547). Bei Zusatz von Wasser zur siedenden Eisessiglösung entsteht 10-Oxy-9,9-diphenyl-anthracen-dihydrid-(9.10).

3. 9.10-Diphenyl-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{29}H_{20} = C_6H_4 < C_H(C_6H_5) > C_6H_4$ (vgl. No. 4). B. Durch längere Einw. von Natriumamalgam auf die alkoh. Suspension des 9.10-Diphenyl-anthracens bis zum Verschwinden der Fluorescenz (Haller, Guyor, C. r. 18, 1253; Bl. [3] 31, 802). — Nadeln (aus siedendem Toluol + Alkohol). Fluoresciert in unverändertem Zustande nicht. Zeigt infolge Autoxydation keinen bestimmten Schmelzpunkt. Geht durch Oxydation mittels Luftsauerstoffs in 9.10-Diphenyl-anthracen über.

- 9.10-Dichlor-9.10-diphenyl-anthracen-dihydrid-(9.10), 9.10-Diphenyl-anthracen-dichlorid-(9.10) $C_{26}H_{18}Cl_2 = C_6H_4 < \begin{array}{c} CCl(C_6H_5) \\ CCl(C_6H_5) \\ \end{array} > C_6H_4. \quad B. \quad \text{Durch Behandeln der siedenden}$ Eisessiglösung des 9.10-Dioxy-9.10-diphenyl-anthracen-dihydrids-(9.10) (Syst. No. 572) oder weniger gut dessen Monomethyläthers mit alkoh. Salzsäure (HAIJER, GUYOT, C.r. 138, 1252; Bl. [3] 31, 800). Blättehen. F: 178° (Zers.). Löslich in konz. Schwefelsäure unter HCl-Entwicklung mit blauer Farbe. Geht leicht, z. B. beim Schmelzen, in 9.10-Diphenyl-anthracen über und ist ein energisches Oxydations- und Chlorierungsmittel.
- 4. 9.10-Diphenyl-anthracen-dihydrid-(9.10) (?) $C_{26}H_{20} = C_{6}H_{4} < C_{16}(C_{6}H_{5}) > C_{6}H_{4}$ (?) (vgl. No. 3). B. Als 9.10-Diphenyl-anthracen-dihydrid-(9.10) wurde von Linebarger (Am. 13, 557) ein Kohlenwasserstoff $C_{26}H_{20}$ beschrieben, welcher in sehr geringer Menge neben Triphenylmethan beim Erwärmen von 1000 g Benzol mit 200 g Benzalchlorid und 25 g AlCl₃ entsteht. Prismen (aus Benzol). F: 164,2°; Kp: 437°.

Nach Haller, Guyot (Bl. [3] 31, 796 Anm. 5) muß aber der Kohlenwasserstoff von Linebarger eine andere Konstitution gehabt haben.

- 9.10-Dibrom-9.10-diphenyl-anthracen-dihydrid-(9.10) (?), 9.10-Diphenyl-anthracen-dibromid-(9.10) (?) $C_{26}H_{18}Br_2 = C_6H_4 < \frac{CBr(C_6H_5)}{CBr(C_6H_5)} > C_6H_4$ (?). B. Durch Kochen von 5 g 9.10-Diphenyl-anthracen-dihydrid-(9.10) (?) von Linebarger, in 200 g CHCl₃, mit 4 g Brom (Linebarger, Am. 13, 558). Täfelchen (aus Alkohol). Schmilzt bei 127° unter Zersetzung.
- 5. a.a-Diphenyl- β -diphenylen-äthan, 9-Benzhydryl-fluoren $C_{28}H_{20}=C_6H_4$ CH·CH(C_6H_5)₂. B. Bei 3-4-stdg. Kochen der heiß gesättigten Lösung von a.a-Diphenyl- β -diphenylen-äthylen C_6H_4 C:C(C_6H_5)₂ in Amylalkohol mit überschüssigem Natriumamalgam (Kaufmann, B. 29, 75; vgl. auch Klinger, Lonnes, B. 29, 739). Krystallisiert aus Benzol mit 2 Mol. C_6H_6 in Blättchen. F: 217-218°. Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.
- 6. $a.\beta$ -Diphenyl-a-diphenylen-äthan, 9-Phenyl-9-benzyl-fluoren $C_{26}H_{20}=C_6H_4$ $C(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Aus 9-Phenyl-fluoren, Benzylchlorid und Ätzkali bei 230° (Kliegl, B. 38, 293). Aus 9-Chlor-9-phenyl-fluoren und Benzylmagnesiumehlorid (Gomberg, Cone, B. 39, 2968). Prismen (aus Eisessig oder Ligroin). F: 136—137°; ziemlich schwer löslich in heißem Alkohol (K.). Die Lösungen fluorescieren blau (G., C.).

4. Kohlenwasserstoffe $C_{27}H_{22}$

- 1. a.a.y.y-Tetraphenyl-a-propylen $C_{27}H_{22}=(C_8H_5)_2CH\cdot CH\cdot C(C_8H_5)_2$. B. Aus a-Oxy-a.a.y.y-tetraphenyl-propan durch 4-stdg. Kochen mit $20\,^0/_0$ iger Salzsäure oder 6-bis 8-stdg. Kochen mit Essigsäureanhydrid (Vorländer, Siebert, B. 39, 1032). Krystallblätter (aus Alkohol). F: $127-128^o$. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Aceton, schwer in Petroläther; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb. Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol a.a.y.y-Tetraphenyl-propan.
- β oder γ-Brom-aa, γ-γ-tetraphenyl-a-propylen $C_{27}H_{21}Br = (C_8H_5)_2CH \cdot CBr : C(C_6H_5)_2$ oder $(C_8H_5)_2CBr \cdot CH : C(C_6H_5)_2$. B. Durch Einw. von Brom auf in Chloroform gelöstes aa, γ-γ-Tetraphenyl-a-propylen (Vorländer, Siebert, B. 39, 1033). Rechteckige Platten (aus Aceton-Alkohol). F: 124°. Liefert beim Kochen mit alkoh. Kali Tetraphenyl-allen.
- 2. 2-Methyl-9.10-diphenyl-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{27}H_{22} = C_6H_4 < \frac{CH(C_6H_5)}{CH(C_6H_5)} > C_6H_3 \cdot CH_3 \cdot B$. Durch Reduktion des 2-Methyl-9.10-diphenyl-anthracens mit Natriumamalgam in alkoh. Lösung (GUYOT, STAEHLING, Bl. [3] 33, 1112). Farblose, an der Luft rasch grün-dichroitisch werdende Nadeln (aus Eisessig). F: 179° (unkorr.). Leicht. löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Liefert bei der Oxydation mit Kalium-dichromat in Eisessig 9.10-Dioxy-2-methyl-9.10-diphenyl-anthracen-dihydrid-(9.10).
- 9.10-Dichlor-2-methyl-9.10-diphenyl-anthracen-dihydrid-(9.10), 2-Methyl-9.10-diphenyl-anthracen-dichlorid-(9.10) $C_{27}H_{20}Cl_2 = C_6H_4 < \begin{array}{c} CCl(C_6H_5) \\ CCl(C_6H_5) \\ \end{array} > C_6H_3 \cdot CH_3$. B. Durch Sättigen einer heißen Benzollösung des 9.10-Dioxy-2-methyl-9.10-diphenyl-anthracen-

dihydrids-(9.10) mit HCl (GUYOT, STAEHLING, Bl. [3] 33, 1109). — Farblose Blättchen (aus Benzol + Petroläther). F: 148° (HCl-Entwicklung). Sehr leicht löslich in Benzol, sehr wenig in Petroläther, löslich in konz. Schwefelsäure mit indigoblauer Farbe.

3. 9.9-Dibenzyl-fluoren, Dibenzyl-diphenylen-methan $C_{27}H_{22}=C_6H_4$ $C(CH_2\cdot C_6H_5)_2$. Zur Konstitution vgl. Thiele, Henle, A. 347, 294. — B. Aus C_6H_4 $C(CH_2\cdot C_6H_5)_2$. Zur Konstitution vgl. Thiele, Henle, A. 347, 294. — B. Aus Fluoren, Benzylchlorid und gepulvertem Kali bei 7-stdg. Erhitzen in geschlossenem Rohr auf 270° (Th., H., A. 347, 299). Durch Erwärmen von gepulvertem und mit der 4—5-fachen Menge Toluol übergossenem Fluorenkalium mit Benzylchlorid (Weissgerrein, B. 34, 1660; vgl. Th., H.). Durch Erhitzen von 9-Benzyl-fluoren mit Benzylchlorid und Kali auf 230° (Th., H.). — Prismen (aus Ligroin). F: 147—148° (Th., H.), 149—150° (W.). Leicht löslich in heißem Eisessig, Benzol und Chloroform (Th., H.), Äther, Benzol (W.), schwerer in kaltem Ligroin, Alkohol, Eisessig' (W.).

5. Kohlenwasserstoffe $C_{28}H_{24}$

- 1. $a.a.\beta.\delta$ -Tetraphenyl-a-butylen $C_{28}H_{24} = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(C_6H_5) \cdot B$. Aus $a.a.\beta.\delta$ -Tetraphenyl- $a.\gamma$ -butadien und Brom in Chloroform (Staudinger, B. 42, 4261). Gelbliche Krystalle (aus Åther). F: 144—145°.
- 2. **9.9-Dibenzyl-anthracen-dihydrid-(9.10)** $C_{28}H_{24} = C_6H_4 < \underbrace{C(CH_2 \cdot C_6H_5J_2)}_{CH_2} C_6H_4$. B. Bei der Reduktion von 9.9-Dibenzyl-anthron (Syst. No. 662) durch Jodwasserstoff und Phosphor (Hallgarten, B. 21, 2509). Krystalle. F: 115°. Leicht löslich in Äther, schwerer in Alkohol und Benzol.

6. Kohlenwasserstoffe C29H28

- 1. 1.2.3.4-Tetraphenyl-cyclopentan $C_{29}H_{26} = \frac{C_6H_5 \cdot CH \cdot CH(C_6H_5)}{C_6H_5 \cdot CH \cdot CH(C_6H_5)} \cdot CH_2$. B. Man crhitzt 1.2.3.4-Tetraphenyl-cyclopentandiol-(2.3) oder Tetraphenyl-cyclopentadien (S. 753) 6 Stdn. lang in geschlossenem Rohr mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 140—150° (CARPENTER, A. 302, 228, 231). Aus 1.2.3.4-Tetraphenyl-cyclopenten-(1)-ol-(3 oder 5) (Syst. No. 547) durch Erwärmen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im Druckrohr auf 180° (neben 1.2.3.4-Tetraphenyl-cyclopenten-(x) (Henderson, Corstorphine, Soc. 79, 1264). Radial verwachsene, farblose Nadeln (aus 90°/oigem Alkohol). F: 80,5—81° (CA.).
- 2. Kohlenwasserstoff $C_{29}H_{26}$ von unbekannter Konstitution. B. Durch Einw. von Benzaldehyd auf die Magnesiumverbindung aus Tri-p-tolyl-chlormethan (Schmidlin, Hodgson, B. 41, 437). Amorph. Schmelzpunkt der durch Ausfällen aus Äther mit Alkohol gereinigten Verbindung: $195-200^{\circ}$.

7. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C}_{30}\mathrm{H}_{28}$.

- 1. $a.a.\beta.\zeta$ -Tetraphenyl-a-hexylen $C_{30}H_{28} = (C_6H_5)_2C: C(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CH$
- $\gamma.\delta.\epsilon.\zeta$ -Tetrabrom- $a.a.\beta.\zeta$ -tetraphenyl-a-hexylen, $a.a.\beta.\zeta$ -Tetraphenyl- $a.\gamma.\epsilon$ -hexatrien-tetrabromid $C_{30}H_{24}Br_4 = (C_6H_5)_2C:C(C_6H_5)\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot C_6H_5$. B. Aus $a.a.\beta.\zeta$ -Tetraphenyl- $a.\gamma.\epsilon$ -hexatrien und Brom in Chloroform (STAUDINGER, B. 42, 4262). Krystalle. F: 148—150°.
- 2. a.s-Diphenyl- γ -diphenylmethylen-pentan (?) $C_{30}H_{28} = (C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2)_2C : C(C_6H_6)_2$ (?).
- $a.\beta.\delta.\epsilon$ -Tetrabrom- $a.\epsilon$ -diphenyl- γ -diphenylmethylen-pentan (?), $a.\epsilon$ -Diphenyl- γ -diphenylmethylen- $a.\delta$ -pentadien-tetrabromid $C_{30}H_{24}Br_4 = (C_6H_5 \cdot CHBr \cdot CHBr)_2C$: $C(C_6H_5)_2$ (?). B. Aus $a.\epsilon$ -Diphenyl- γ -diphenylmethylen- $a.\delta$ -pentadien $(C_6H_5 \cdot CH \cdot CH)_2C$: $C(C_6H_5)_2$ und Brom in Chloroform (Staudinger, B. 41, 1498). Tafeln (aus Chloroform + Ather). Färbt sich bei 165° dunkel, schmiltz bei $168,5-169^\circ$. Leicht löslich in Benzol, unlöslich in Alkohol, Ather, Eisessig. Zersetzt sich beim Kochen mit Alkohol oder Eisessig unter HBr-Abspaltung. Liefert bei der Oxydation mit feuchtem Ozon neben harzigen Produkten Benzaldehyd und HBr.

3. $a.\delta$ -Diphenyl- $\beta.\gamma$ -dibenzyl- β -butylen, Tetrabenzyl-äthylen $C_{30}H_{28} = (C_8H_5\cdot CH_2)_2C:C(CH_2\cdot C_6H_5)_2$. B. Aus der Verbindung $C_{30}H_{30}S_2$ (Syst. No. 653), die aus Dibenzylketon und alkoh. Schwefelammonium entsteht, beim Erhitzen auf 180° oder beim Erhitzen mit Kupferpulver (Manchott, Krische, A. 337, 190; vgl. Manchott, Zahn, A. 345, 332). — Schwach violett fluoreseierende, leicht bewegliche Flüssigkeit. Kp: 304° (M., K.). — Absorbiert Brom unter Bildung einer Verbindung vom Schmelzpunkt 188° unter Spaltung des Moleküls (M., K.). Gibt mit rauchender Salpetersäure eine Tetranitroverbindung (M., K.).

Tetranitro-[tetrabenzyl-äthylen] $C_{30}H_{24}O_8N_4=C_{30}H_{24}(NO_2)_4$. B. Aus Tetrabenzyläthylen und rauchender Salpetersäure von -4^0 (Manchot, Krische, A. 337, 191). — Weiße Nadeln mit grünem Anflug (aus Benzol + Alkohol). F: 156^0 . Wird bei längerem Liegen oder durch Sonnenbestrahlung zersetzt.

U. Kohlenwasserstoff C_nH_{2n-33}.

p-Diphenylyl-diphenylen-methyl, p-Xenyl-diphenylen-methyl $C_{25}H_{17}=C_6H_4$ $C \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_5$ existict nur in der dimolekularen Form . C_6H_4 $C(C_6H_4 \cdot C_6H_5) \cdot C(C_6H_4 \cdot C_6H_5) \cdot \frac{C_6H_4}{C_6H_4}$ (S. 765) (vgl. Schlenk, Herzenstein, A. 372, 23).

V. Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-34}$

1. Di- α -naphthyl-butadiin, Di- α -naphthyl-diacetylen $C_{24}H_{14}=C_{10}H_7\cdot C:C\cdot C:C\cdot C_{10}H_7$. B. Beim Schütteln der Kupferverbindung des α -Naphthyl-acetylens $C_{10}H_7\cdot C:CH$ mit alkoh. Ammoniak und Luft (Leroy, Bl. [3] 7, 644). — F: 171°. Sehr schwer löslich in Alkohol, sehr leicht in CHCl₃, CS_2 und Benzol. — Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

2. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C}_{26}H_{18}$.

- 1. 9.10-Diphenyl-anthracen $C_{28}H_{18} = C_6H_4\{C(C_6H_5)\}C_6H_4$. B. Durch Oxydation des 9.10-Diphenyl-anthracen-dihydrids (9.10) durch den Luftsauerstoff (HALLER, GUYOT, C. r. 138, 1253; Bl. [3] 31, 801). Durch Schmelzen des 9.10-Dichlor 9.10-diphenyl-anthracen-dihydrids (9.10) (H., G.). Durch Reduktion des 9.10-Dioxy-9.10-diphenyl-anthracen-dihydrids (9.10) in siedendem Eisessig mit Zinkstaub oder Kaliumjodid oder durch längeres Kochen seiner Lösung in käuflichem Nitrobenzol (H., G.). Durch Reduktion des Monomethyläthers des 9.10-Dioxy-9.10-diphenyl-anthracen-dihydrids (9.10) (H., G.). Durch Einw. von konz. Schwefelsäure auf 2-[a-Oxy-benzyl]-triphenylcarbinol C_6H_5 · CH(OH)· C_6H_4 ·C(OH)(C_6H_5)2 oder auf Triphenyldihydrobenzofurfuran C_8H_4 · $C(C_6H_5)_2$ ·CO (Guyot, Catel, C. r. 140, 1461; Bl. [3] 35, 560, 562). Ambragelbe, an oktaedrischen Schwefel erinnernde Krystalle (aus CS₂). F: 240° (unkorr.) (H., G.). Sublimiert gegen 270° unzersetzt (H., G.). Löslich in Benzol und dessen Homologen; sehr wenig löslich in Eisessig und Alkohol (H., G.). Färbt sich mit konz. Schwefelsäure nicht, wird aber von dieser leicht sulfuriert (H., G.). Mit Ausnahme der CS₂-Lösung fluorescieren sämtliche Lösungen schön violettblau (H., G.). Wird durch Kaliumdichromat in Eisessig in 9.10-Dioxy-9.10-diphenyl-anthracen-dihydrid-(9.10) zurückverwandelt (H., G.). Liefert bei längerer Einw. von Natriumamalgam in Gegenwart von Alkohol 9.10-Diphenyl-anthracen-dihydrid-(9.10) (H., G.).
- 2. **9.10-Diphenyl-phenanthren** $C_{26}H_{18} = \frac{C_6H_4 \cdot C \cdot C_6H_5}{C_6H_4 \cdot C \cdot C_6H_5}$. Zur Konstitution vgl.: Werner, Grob, B. 37, 2891, 2900. B. In kleiner Menge, neben anderen Produkten, bei der Einw. von Chloral und AlCl $_3$ auf Benzol (aus primär entstehendem Tetraphenyläthylen) (Biltz, B. 38, 203). Durch 3-stdg. Kochen von Tetraphenyläthylen mit AlCl $_3$ in Benzol, neben Diphenylmethan (B.). Beim Erhitzen von 2.2'-Dibenzoyl-diphenyl mit Zinkstaub (Werner, Grob, B. 37, 2900). Beim Erhitzen von 9-Phenyl-9-benzoyl-fluoren (Syst. No. 662) mit rauchender Jodwasserstoffsäure (Klinger, Lonnes, B. 29, 2153), oder mit Jodwasserstoff-

säure und rotem Phosphor im geschlossenen Rohr (W., G., B. 37, 2899). Beim Erhitzen des Pinakons $C_6H_4-C(OH)\cdot C_6H_5$ (Syst. No. 572) vom Schmelzpunkt $202-204^0$ mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf $200-220^0$ (W., G., B. 37, 2902). Beim Erhitzen des Diphenylphenanthrons $C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)_2$ (Syst. No. 662) mit Zinkstaub (W., G., B. 37, 2903); vgl. Acree, Am. 38, 184). — Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 235° (K., L.), 235—235,5° (R.), 232—234 (W. C.) Syshimicrhon (W. C.) Leight Eisligh in Ather Report solven (B.), 233-234 (W., G.). Sublimierbar (W., G.). Leicht löslich in Ather, Benzol, schwer in Alkohol, Eisessig (B.). — Wird durch CrO₃ in Eisessig zu 2.2'-Dibenzoyl-diphenyl oxydiert (W., G.).

3. a.a-Diphenyl-\beta-diphenylen-\aathylen, 9-Diphenylmethylen-fluoren $C_{26}H_{18} = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}C$: $C(C_6H_5)_2$. B. Bei 5—10 Minuten langem Erhitzen (auf 325°) von 1 Mol.-Gew. Diphenyl-dichlor-methan $(C_6H_5)_2CCl_2$ mit 1 Mol.-Gew. Fluoren (Kaufmann, B. 29, 75). Aus a.a-Diphenyl-β-diphenylen-propionsäure C_6H_4 CH·C(C_6H_5)₂·CO₂H (Syst. No. 961) durch Destillation mit Natronkalk (Klinger, Lonnes, B. 29, 739). — Blättchen oder krystallbenzolhaltige Nadeln (aus heißem Benzol). F: 229,5° (Ka.). In festem Zustand fast farblos; die Lösungen sind intensiv gelb (Kl., L., B. 29, 2157). Sehr wenig löslich in Äther, Ligroin und Alkohol, reichlich in heißem Benzol und CHCl₃ (Ka.). — Gibt bei der Oxydation 9-Phenyl-9-benzoyl-fluoren (Kl., L., B. 29, 2152). Liefert mit Natriumamalgam und Amylalkohol a a Diphenyl-β-diphenylen-äthan (Ka.) und Amylalkohol a.a-Diphenyl- β -diphenylen-athan (KA.).

4. $a.\beta$ -Bis-diphenylen-äthan, Difluorenyl $C_{28}H_{18} = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}$ CH·CH· $\frac{C_6H_4}{C_6H_4}$. B. Bei 2-stdg. Erhitzen von 10 g Fluoren mit 20 g PbO auf $250-280^\circ$ (Graebe, Stindt, A. 291, 1,6; vgl. auch Manchot, Krische, A. 337, 200). Durch Erhitzen von 5 g Fluoren mit 0,6 g Schwefel auf 300° (Graebe, Mantz, A. 290, 246). In kleiner Menge, neben 9.9-Dibenzyl-fluoren bei der Einw. von Benzylchlorid auf mit Toluol übergossenes Fluorenkalium (Weissgerber, B. 34, 1661). Bei der Reduktion des 9-Chlor-fluorens in Ather mit amalgamienten Tolkosischen (Statischen Manchot). mierten Zinkspänen (Staudinger, B. 39, 3061). Beim Erhitzen von Fluorenon (Syst. No. 654), mit Fluoren und Natriumacetat auf 340° (Gr., Sti.). Beim Erhitzen von α.β-Dibrom-α.βbis-diphenylen-äthan $\begin{array}{c} C_6H_4 \\ C_6H_4 \end{array}$ CBr CBr $\begin{array}{c} C_6H_4 \\ C_6H_4 \end{array}$ mit alkoh. Kali auf 150° (Graebe, Mantz, A. 290, 243). Beim Behandeln einer siedenden alkoh. Lösung von Bis-diphenylen-äthylen mit Natriumamalgam (DE LA HARPE, VAN DORP, B. 8, 1049; GRAEBE, B. 25, 3148) oder einer ather. Lösung desselben mit Aluminiumamalgam und etwas Wasser (Thiele, Henle, A. 347, 303). Beim Kochen der Verbindung C₂₆H₁₈S₂, die aus Fluorenon und alkoh. Schwefelammonium entsteht, mit Kupferpulver in Alkohol (Manchot, Krische, A. 337, 195; M., Zahn, A. 345, 332). — Farblose Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 246° (korr.) (G., Sti.), 239° (Stau.). Sehr wenig löslich in Alkohol und Äther, schwer in kaltem Benzol und Eisessig (G., Sti.). — Beim Erhitzen mit PbO auf 320—360° entsteht Bis-diphenylen-äthylen (G., Str.). Wird wen Natziundighromet in Figogoie un Erhotzen ausgelicht (G. Str.). Werbind. STI.). Wird von Natriumdichromat in Eisessig zu Fluorenon oxydiert (G., STI.). Verbindet sich nicht mit Pikrinsäure (G., STI.).

 $a\beta\text{-Dichlor-}a\beta\text{-bis-diphenylen-}\\ \ddot{a}\text{than} \quad C_{26}H_{16}Cl_2 = \frac{C_6H_4}{C_6H_4} \cdot CCl \cdot CCl \cdot \frac{C_6H_4}{C_6H_4}. \quad B. \quad \text{Beim}$ Einleiten von Chlor in eine Lösung von Bis-diphenylen-äthylen in CHCl, (GRAEBE, MANTZ, A. 290, 243). — Krystalle (aus Toluol). F: 234°.

 $a.\beta\text{-Dibrom-}a.\beta\text{-bis-diphenylen-athan $C_{26}H_{16}Br_2=\frac{C_6H_4}{C_8H_4}CBr\cdot CBr\overset{C_6H_4}{\underset{C_6H_4}{\longleftarrow}}.\quad B.$ Bis-diphenylen-äthylen, gelöst in CS₂, und Brom (Graebe, Mantz, A. 290, 242). — Tafeln (aus Benzol). F: 235° (Zers.) (G., M.). Schwer löslich in Alkohol, Eisessig und kaltem Benzol, leicht in CHCl₃ (G., M.). — Beim Erhitzen mit alkoh. Kali auf 150° wird Bis-diphenylen-äthylen regeneriert (G., M.). Beim Erhitzen mit Wasser auf 150° entsteht Diphenylenphenanthron C_6H_4 CO C_6H_4 (Syst. No. 663) (G., STINDT, A. 291, 5; vgl. WERNER, Grob, B. 37, 2894). C_6H_4 C C_6H_4 (Syst. No. 663) (G., STINDT, A. 291, 5; vgl. WERNER, Grob, B. 37, 2894).

äthans (Syst. No. 573) (G., Sr.).

 $a.\beta$ -Dinitro- $a.\beta$ -bis-diphenylen-äthan $C_{28}H_{16}O_4N_2=\frac{C_6H_4}{C_8H_4}C(NO_2)\cdot(O_2N)C\frac{C_6H_4}{C_6H_4}$. B. Bei $^1/_4$ -stdg. Kochen von Bis-diphenylen-äthylen mit Eisessig und etwas über 2 Mol.-Gew. konz. Salpetersäure (Graebe, Stindt, A. 291, 4). — Gelbe Nadeln. F: 184—1850 (Zers.). — Beim Kochen mit alkoholischer Kalilauge wird Bis-diphenylen-äthylen regeneriert.

3. Kohlenwasserstoffe $C_{27}H_{20}$.

- 1. Tetraphenyl-propadien, Tetraphenyl-allen C₂₇H₂₀ = (C₆H₅)₂C:C:C(C₆H₅)₂.

 B. Neben Diphenylmethan und anderen Produkten, bei der Destillation von diphenylessigsaurem Barium (Vorländer, Siebert, B. 39, 1027). Aus β- oder γ-Brom-a.α,γ-γ-tetraphenyl-a-propylen (S. 745) durch Behandeln mit siedendem alkoh. Kali (V., S.). Durch 3-stdg. Kochen des γ-Oxy-a.α,γ-γ-tetraphenyl-a-propylens (C₆H₅)₂C:CH·C(OH)(C₆H₅)₈ mit Essigsäureanhydrid (V., S.). Nadeln oder prismatische Krystalle (aus wasserhaltigem Aceton oder Alkohol). F: 164--165° (V., S.). Leicht löslich in Benzol, CS₂, Chloroform; löslich in Essigester, Eisessig, Aceton, Äther, schwerer in kaltem Alkohol, Petroläther (V., S.). Färbt sich beim Übergießen mit konz. Schwefelsäure dunkelviolettbraun und geht dann mit grünlich braunvioletter Farbe in Lösung; beim Stehen färbt sich diese Lösung rot, dann orange, durch Erwärmen wird sie farblos (V., S.). Liefert bei energischer Oxydation mittels CrO₃ in Essigsäure Benzophenon, bei gemäßigter Oxydation eine bei 195—197° schmelzende Verbindung (V., S.). Beim Kochen mit Eisessig, Jodwasserstoffsäure und Phosphor oder mit Alkohol und Natrium entsteht α.α.γ.γ-Tetraphenyl-propan (V., S.). Unterhalb 0° vereinigt sich das Tetraphenyl-allen mit trocknem HCl oder HBr zu sehr unbeständigen, dunkel braunviolett gefärbten Additionsprodukten (V., S.). Lagert sich beim Erwärmen mit Säuren, wie Eisessig oder 20°/oiger Salzsäure, oder bei der Einw. von Brom oder Jod in Chloroform in 1.3.3-Triphenyl-inden C₆H₄ < C(C₆H₅)₂ CH (S. 750) um (V., S.; Kohler, Am. 40, 220).
- 2. **2-Methyl-9.10-diphenyl-anthracen** $C_{27}H_{20} = C_6H_4\binom{C(C_6H_5)}{C(C_6H_5)}C_6H_3 \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von 9.10-Dioxy-2-methyl-9.10-diphenyl-anthracen-dihydrid-(9.10) mit Zinkstaub und Essigsäure (Guyot, Staehling, Bl. [3] 33, 1111). Gelbgrüne, stark dichroitische Krystalle (aus Benzol + Alkohol). F. 213°. Sehr wenig löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, leicht in Benzol und CS_2 . Die meisten dieser Lösungen fluorescieren prächtig blauviolett. Regeneriert bei der Oxydation mit Kaliumdichromat in Eisessig die Dioxyverbindung. Geht bei der Reduktion mit Natriumamalgam in alkoh. Lösung in das 2-Methyl-9.10-diphenyl-anthracen-dihydrid-(9.10) über.
- 3. Phenyl-di-a-naphthyl-methan $C_{27}H_{20}=C_6H_5\cdot CH(C_{10}H_7)_2$. B. Beim Behandeln von Phenyl-di-a-naphthyl-carbinol mit Zink und alkoh. Salzsäure (Elbs, J. pr. [2] 35, 507). Beim Glühen des Ketons $C_6H_5\cdot C(C_{10}H_7)_2\cdot CO\cdot C_6H_5$ mit Zinkstaub (Elbs). Pulver. Schmilzt gegen 180°.
- 4. 1.2.3-Triphenyl-inden $C_{27}H_{20}=C_6H_4 < \frac{CH(C_6H_5)}{C(C_6H_5)} > C \cdot C_6H_5$. B. Bei der Einw. von Magnesium auf 3-Brom-1.2.3-triphenyl-inden in heißem absol. Alkohol in Gegenwart von etwas Jod im Wasserstoffstrom (Kohler, Am. 40, 229). Farblose Prismen (aus Aceton oder Äther). F: 135°. Leicht löslich in Chloroform, Äther; löslich in Aceton, Alkohol; sehwer löslich in Ligroin, sehr wenig in kalter konz. Schwefelsäure. Bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig entsteht bei gewöhnlicher Temperatur, neben wenig o-Dibenzoyl-benzol, 3-Oxy-1.2.3-triphenyl-inden als Hauptprodukt; in siedendem Eisessig wird nur o-Dibenzoyl-benzol gebildet. Beim Leiten von Bromdampf durch den auf 150—160° erhitzten Kohlenwasserstoff wird 3-Brom-1.2.3-triphenyl-inden zurückgebildet.
- 3-Brom-1.2.3-triphenyl-inden $C_{27}H_{19}Br = C_6H_4 < \frac{CBr(C_6H_5)}{C(C_6H_5)} \cdot C \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von α -Brom- α - β -triphenyl-propiophenon $(C_8H_5)_2CH \cdot CBr(C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5$ auf 150^0 bis 160^0 (Kohler, Am. 40, 222). Gelbe Platten (aus alkoholfreiem Äther). An der Luft beständig. F: 129°. Leicht löslich in Chloroform, CCl_4 , löslich in Aceton, Essigester; schwer löslich in Äther. Kalte Schwefelsäure löst langsam. Bei der Einw. von Quecksilber oder amalgamiertem Zink auf eine Lösung des Bromids in trocknem Benzol entsteht eine rote Lösung, die sich beim Verdunsten an trockner Luft entfärbt und Bis-[triphenylindenyl]-peroxyd (Syst. No. 547) aus-

scheidet. Bei Einw. von Magnesium und etwas Jod auf die äther. Lösung des Bromids entsteht gleichtalls eine rote Lösung , die bei der Einw. von Sauerstoff fast quantitativ das genannte Peroxyd, bei Einw. von Wasser 3-Oxy-1,2,3-triphenyl-inden und 1,2,3-Triphenyl-inden in annähernd gleichen Mengen gibt. Heiße Schwefelsäure zersetzt unter Bildung von HBr und einer intensiv roten Lösung, aus der sich beim Verdünnen mit Wasser 3-Oxy-1,2,3-triphenyl-inden ausscheidet. 3-Brom-1,2,3-triphenyl-inden wird in eisessigsaurer Lösung durch Wasser oder Natriumacetat in 3-Oxy-1,2,3-triphenyl-inden übergeführt. Wird durch Alkohole in die entsprechenden Äther des 3-Oxy-1,2,3-triphenyl-indens übergeführt. — $C_{27}H_{19}Br + AICl_3$. Dunkelrote Krystalle.

5. 1.3.3-Triphenyl-inden $C_{27}H_{20}=C_6H_4 < C(C_6H_5)_2 > CH$. B. Durch Umlagern von Tetraphenyl-allen $(C_6H_5)_2C:C:C(C_6H_5)_2$ in einer mit HCl gesättigten Eisessiglösung oder mit siedendem Eisessig oder mit siedender $20^{\circ}/_{0}$ iger Salzsäure (Vorländer, Siebert, B. 39, 1030; Kohler, Am. 40, 220, 231). — Prismatische Kryställchen oder Krystallblätter (aus Methylalkohol). F: $134-135^{\circ}$ (V., S.). — Gibt bei vorsichtiger Oxydation mit CrO_3 in kaltem Eisessig o-Benzoyl-triphenylessigsäure (K.). Bei der Oxydation mit CrO_3 in siedender Eisessiglösung entsteht o-Dibenzoyl-benzol (K.). Wird von Jodwasserstoffsäure und Phosphor in einen Kohlenwasserstoff $C_{27}H_{22}$ (?) (Nadeln aus Alkohol; F: $113-114^{\circ}$) umgewandelt (V., S.). Verbindet sich nicht mit Halogenwasserstoffsäuren (V., S.). Liefert mit Brom Brom-1.3.3-triphenyl-inden (V., S.). Färbt sich mit konz. Schwefelsäure orangegelb (V., S.).

Brom-1.3.3-triphenyl-inden C₂₇H₁₉Br. B. Aus Tetraphenyl-allen mit Brom in Chloroform unter Umlagerung (Vorländer, Siebert, B. 39, 1030). Aus 1.3.3-Triphenyl-inden mit Brom in Chloroform (V., S.). — Flache Nadeln oder prismatische Tafeln (aus wäßr. Aceton oder Alkohol). F: 167—168°. Färbt sich beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure intensiv fuchsinrot. — Gibt beim Kochen mit wäßriger oder alkoholischer Kalilauge kein Halogen ab.

4. Kohlenwasserstoffe $C_{28}H_{22}$.

- 1. a.a. β . δ -Tetraphenyl-a. γ -butadien $C_{28}H_{22} = (C_6H_5)_2C:C(C_6H_5) \cdot CH:CH\cdot C_6H_5$. B. Neben dem 1.1.2-Triphenyl-3-benzoyl-cyclobutanon-(4) (Syst. No. 689) aus Diphenylketen-Chinolin $2(C_6H_5)_2C:CO+C_9H_7N$ (Syst. No. 3077) und Benzalacetophenon im Wasserstoff-strome bei $120-140^\circ$; man trennt durch fraktionierte Krystallisation aus Äther oder Aceton (Staudinger, B. 42, 4259). Fast farblose Prismen (aus Aceton). F: $146-148^\circ$. Gibt bei der Oxydation mit Natriumdichromat in Eisessig Benzaldehyd und Triphenylacrolein.
- 2. $a.a.\delta.\delta$ -Tetraphenyl- $a.\gamma$ -butadien $C_{28}H_{22}=(C_6H_5)_2C:CH\cdot CH:C(C_6H_5)_2$. B. Durch Einw. von siedendem Eisessig unter Zusatz von Salzsäure oder Schwefelsäure auf $a.\delta$ -Dioxy- $a.a.\delta.\delta$ -tetraphenyl-butan oder auf a.a.a'. Tetraphenyl-tetrahydrofurfuran (Syst. No. 2377) (Valeur, C.r. 136, 695; Bl. [3] 29, 687). Violett reflektierende Nadeln (aus Eisessig). F: 202°. Krystallisiert aus Benzol mit 1 Mol. Benzol. Liefert bei der Oxydation CO_2 und Benzophenon, bei der Reduktion durch nascierenden Wasserstoff $a.a.\delta.\delta$ -Tetraphenyl-butan.
- 3. 9.10-Dibenzyl-anthracen $C_{28}H_{22}=C_6H_4\{C(CH_2, C_6H_5)\}C_6H_4$. B. Durch Erhitzen von Anthracen, Benzylchlorid und Zinkstaub in CS_2 am Rückflußkühler (LIPPMANN, FRITSCH, M. 25, 793). Nadeln (aus Eisessig). Fluoresciert blau. F: 241° (L. F.). D¹⁶: 0,1787 (L., POLLAK, M. 23, 673). Schwer löslich in Benzol, CS_2 , Äther, unlöslich in Alkohol, Ligroin (L., P.). Wird durch CrO_3 zu Anthrachinon und Benzoesäure oxydiert (L., P.). Reagiert mit Brom unter Bildung von 9-Benzyl-10-[a-brom-benzyl]-anthracen (L., P.; L., F.).
- 9-Benzyl-10-[a-brom-benzyl]-anthracen $C_{28}H_{21}Br = C_6H_4(C(CH_2, C_6H_5))C_6H_4$. B. Man leitet mit CO_2 verdünnten Bromdampf in eine Lösung von 9.10-Dibenzyl-anthracen in CS_2 (Lippmann, Fritsch, M. 25. 794). Gelbe Blättchen (aus CS_2). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 187° ohne Zersetzung (L., F.). Leicht löslich in heißem Benzol, heißem CS_2 (L., F.), schwer in Alkohol und Äther (L., Pollak, M. 23, 676). Beim Zusatz von Alkohol zur siedenden Benzollösung des Bromids entsteht 9-Benzyl-10-[a-äthoxy-benzyl]-anthracen (L., P.; L., F.). Spaltet leicht HBr ab und liefert monomolekulares Dibenzal-anthracen $C_{28}H_{20}$ (S. 753) bezw. dimolekulares Dibenzalanthracen $C_{36}H_{40}$ (S. 765), so beim Erhitzen auf 125° bis 130°, beim Kochen mit Wasser + Pottasche oder mit Lösungen von Kalium- oder Bleiacetat, beim Erwärmen mit Chinolin in Benzol, beim Erhitzen mit Eisessig oder Essigsäure-

anhydrid (L., F.). Beim Erwärmen mit Silberacetat in Chloroform entsteht monomolekulares Dibenzalanthracen und Acetoxydibenzylanthracen (L., F.). Beim Erwärmen mit Anilin in Chloroform entsteht eine Verbindung $\rm C_{34}H_{27}N$ (s. bei Umwandlungsprodukten des Anilins, Syst. No. 1598) (L., F.).

9.10-Bis-[a-brom-benzyl]-anthracen $C_{28}H_{20}Br_2 = C_6H_4(C(CHBr\cdot C_6H_5))C_6H_4$. B. Durch Einleiten von mit CO_2 verdümntem Bromdampf in eine Lösung von 9.10-Dibenzylanthracen in CS_2 (LIPPMANN, FRITSCH, A. 351, 52). — Gelbe Krystalle (aus CS_2). F: 212°. In CS_2 schwerer, in Benzol und Chloroform leichter löslich als das Monobrom-Derivat; un-löslich in Äther und Ligroin. Liefert beim Erhitzen auf 212° Bromdibenzalanthracen (S. 753). — Wird durch 50°/0 ige Kalilauge nur teilweise entbromt. Gibt mit Silbernitrat, Silberacetat, Silbercarbonat, Silberbenzoat die entsprechenden Ester des 9.10-Bis-[a-oxy-benzyl]-anthracens. Mit Alkohol erhält man 9.10-Bis-[a-āthoxy-benzyl]-anthracen. Mit Anilin entsteht 9.10-Dianilino-anthracen. Mit Phenylhydrazin entsteht ein Kohlenwasserstoff $C_{56}H_{36}$ (S. 766).

4. Dianthranyl-tetrahydrid ("Dianthryltetrahydrid") $C_{28}H_{22}$, wahrscheinlich: $C_6H_4 < \stackrel{CH}{\subset} H_2 > C_6H_4 < \stackrel{CH}{\subset} H_2 > C_6H_4$. B. Bei mehrstündigem Kochen von 2 g Dianthranyl $C_6H_4 \stackrel{fC}{\subset} H_3 \stackrel{fC}{\subset} H_4 \stackrel{fC}{\to} H_4 \stackrel{fC}{\subset} H_4 \stackrel$

 $\begin{array}{ll} 5 \quad \textit{Diphenanthryl-(9.9')-tetrahydrid-(9.10.9'.10')} & C_{28}H_{22} = \\ C_6H_4 \cdot CH - CH \cdot C_6H_4 \\ \dot{C}_6H_4 \cdot \dot{C}H_2 & \dot{C}H_2 \cdot \dot{C}_6H_4 \\ \end{array}$

10.10′-Dinitro-[diphenanthryl-(9.9′)]-tetrahydrid-(9.10.9′.10′) $C_{28}H_{20}O_4N_2=C_6H_4\cdot CH$ — $CH\cdot C_6H_4$. B. Durch Einleiten von "salpetriger Säure" in eine gekühlte $C_6H_4\cdot CH\cdot NO_2$ $O_2N\cdot CH\cdot C_6H_4$ Lösung von 50 g Phenanthren in 150 ccm Benzol, neben Bis-[nitrodihydrophenanthryl]-oxyd (Syst. No. 540), welches bei 10—12-stdg. Stehen der Flüssigkeit auskrystallisiert (SCHMIDT, B. 33, 3259). — Hellgelbe Kryställehen (aus Alkohol). Schmilzt bei 199—200° unter lebhafter Entwicklung von nitrosen Gasen. Schwer löslich. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grünbraun, beim Erwärmen tief grün, nach dem Verdünnen mit Wasser und Übersättigen mit Alkali gelbbraun. — Geht durch Erhitzen in "Nitrobisphenanthran" (S. 753), durch Behandlung mit Natriumäthylat in "Dinitrobisphenanthran" (S. 753) über.

5. Kohlenwasserstoffe $C_{29}H_{24}$.

- 1. 3-Äthyl-1.2.3-triphenyl-inden $C_{29}H_{24} = C_6H_4 < \begin{array}{c} C(C_2H_5)(C_6H_5) \\ C(C_6H_5) \end{array}$ C·C₆H₅. B. Aus 3-Brom-1.2.3-triphenyl-inden beim Kochen mit äther. Athylmagnesiumbromidlösung (Kohler, Am. 40, 227). Platten (aus Aceton + Alkohol). F: 108°. Leicht löslich in Chloroform, Aceton; löslich in Alkohol, Äther; schwer löslich in Ligroin. Wird durch vorsichtige Oxydation mit CrO₃ in kaltem Eisessig in das Diketon C_6H_5 ·CO·C₆H₄·C(C₂H₅)(C₆H₅). CO·C₆H₅ (Syst. No. 688) übergeführt. Bei der Oxydation in heißem Eisessig wird o-Dibenzoyl-benzol gebildet.
- 2. 1.2.3.4-Tetraphenyl-cyclopenten-(x) $C_{22}H_{24} = C_5H_4(C_6H_5)_4$. B. Aus 1.2.3.4-Tetraphenyl-cyclopentenol $\frac{C_6H_5 \cdot C : C(C_6H_5)}{C_6H_5 \cdot HC \cdot CH(C_6H_5)} \frac{CH \cdot OH}{CH \cdot OH} \quad \text{oder} \quad \frac{C_6H_5 \cdot C : C(C_6H_5)}{C_6H_5(HO)C \cdot CH(C_6H_6)} \frac{CH_2}{C_6H_5(HO)C \cdot CH$
- **x-Chlor-1.2.3.4-tetraphenyl-cyclopenten-(x)** $C_{29}H_{23}Cl.$ B. Aus 1.2.3.4-Tetraphenyl-cyclopentenol durch Phosphorpentachlorid oder alkoholische Salzsäure (H., C., Soc. 79, 1263). Farblose Prismen (aus Benzol + Ligroin). F: 181°. Ziemlich löslich in Benzol und Alkohol.

W. Kohlenwasserstoffe C_n H_{2n-36}.

1. Kohlenwasserstoffe $C_{26}H_{16}$.

1. $a.\beta$ -Bis-diphenylen-äthylen, Dibiphenylenäthen $C_{26}H_{16} = {C_6H_4 \choose C_6H_4}C:C{C_6H_4 \choose C_6H_4}$ B. Aus Fluoren beim Überleiten über mäßig erhitztes Bleioxyd (DE LA HARPE, VAN DORF, B. 8, 1049) sowie beim Erhitzen mit Brom, Chlor oder Schwefel auf 240—300° (GRAEBE, B. 25, 3146; Graebe, v. Manya. A. 290, 241). Aus 9.9-Dichlor-fluoren beim Erhitzen mit alkoh. K_2 S-Lösung (Smedley, Soc. 87, 1254). In geringer Menge neben $\alpha.\beta$ -Dioxy- $\alpha.\beta$ -bis-diphenylen-äthan-Diacetat und 10-Oxo-9-diphenylen-phenanthren-dihydrid-(9.10) durch Behandlung von Fluorenon in Äther mit Zinkstaub und Acetylchlorid (KLINGER, LONNES, B. 29, 2154, 2157). — Darst. Man erhitzt im Metalltiegel 25 g Fluoren mit 100 g PbO rasch auf 250°, steigert die Temperatur innerhalb einer Stunde auf 310°, erhitzt $1-1^1/2$ Stdn. auf 310° und dann 1/2 Stde. auf 355°; man zieht das Produkt mit Schwefelkohlenstoff aus, verdunstet den Auszug, löst den Rückstand in wenig heißem Benzol, fällt mit der Lösung von 15 g Pikrinsäure in Benzol und zerlegt das Pikrat mit Ammoniak (GRAEBE, STINDT, A. 291, 2). - Rote rhomin Benzol und zerlegt das Pikrat mit Ammoniak (Graebe, Stindt, A. 291, 2). — Rote rhombische (Arzeuni, J. 1877, 383; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 431) Säulen oder Nadeln (aus Chloroform-Alkohol). F: 187—188° (korr.) (Gr., v. M.). Siedet oberhald 360° (De La H., van D.). Colorimetrische Untersuchung in verschiedenen Mitteln: Hantzsch, Glover, B. 39, 4157. — Verwandelt sich, in Alkohol und Äther gelöst, an der Luft in Fluorenon (Ha., Gl., B. 39, 4156). Bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch entstehen Fluorenon (Gr., v. M.), und 10-Oxo-9-diphenylen-phenanthren-dihydrid-(9.10) (Kl., L.). Liefert beim Erhitzen mit Zinkstaub unter anderem Fluoren (De La H., van D.). Gibt bei der Destillation mit Kupferpulver Diphenylenäthylen (S. 673) (Manchot, Krische, A. 337, 198). Bei der Reduktion mit Natriumamalgam in siedendem Alkohol entsteht a. B-Bis-diphenylen-äthan (De La H., van D.). Beim Schundzen mit Kali wird Diphenylenäure (2) gehildet (Gr. St.). Addiert 2 Atom. Beim Schmelzen mit Kali wird Diphenyl-carbonsäure (2) gebildet (Gr., Sr.). Addiert 2 Atom-Gew. Chlor oder Brom (Gr., v. M.). Salpetersäure erzeugt α.β-Dinitro-α.β-bis-diphenylen-äthan (Gr., Sr.). — Verbindung mit Pikrinsäure s. Syst. No. 523.

naphthalin] $C_{26}\hat{H}_{16} =$

9.10-Diphenylen-phenanthren, L.-R.-Name: [Tetrabenzolo-1.2,3.4,5.6,7.8-Zur Konstitution vgl. WERNER, GROB, B. 37, 2895. Aus 10-Oxo-9-diphenylen-phenanthren-dihydrid-(9.10) (Syst. No. 663) durch Jodwasserstoffsäure (KLINGER, LONNES, B. 29, 2156). — Nadeln. F: 215°. — Bei der Oxydation entsteht eine bei 269° schmelzende Verbindung C₂₆H₁₆O₈ (farblose Krystalle). Diphenylen-phenanthren wird durch Brom in siedendem Tetrachlorkohlenstoff nicht verändert.

2. Kohlenwasserstoffe $C_{27}H_{18}$.

1. $a.\gamma$ -Bis-diphenylen-propylen (?), "Methenyl-bis-fluoren" $C_{27}H_{18} =$ C_6H_4 CH · CH : C C_6H_4 (?). B. Durch längere Einw. von Ameisensäureester und Natriumäthylat auf Fluoren in alkoh. Lösung (W. WISLICENUS, DENSCH, B. 35, 765). — Rote Nädelchen (aus Toluol), die bei 300° noch nicht schmelzen.

Truxen, Tribenzylenbenzol, L.-R.-Name: [Tri-(indeno-1'.2')-1.2,3.4,5.6--C₆H₄ Zur Konstitution vgl. MICHAEL, B. 39, 1910. — B. Aus CH₂—CC₂₇H₁₈ = CH₂H₁₈ = CH₂—CC₂₇H₁₈ = CH₂H₁₈ = CH₂H Phosphor auf 180° (Liebermann, Bergami, B. 22, 786). Durch 3-stdg. Erhitzen von Bromtruxon (C₉H₅OBr)_x (s. bei allo-a-Brom-zimtsäure, Syst. No. 948) mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf 180° (Manthey, B. 32, 2476). Durch Destillation von Cumaronharz (Kraemer, B. 36, 645). — Tafeln (aus siedendem Xylol). F: 365—368° (Liebermann, B. 27, 1417). Fast unlöslich in den meisten Lösungsmitteln; löslich in siedendem Chloroform, Anilin

(L., B., B. 22, 786), Nitrobenzol (H.) und Xylol (KI., Soc. 65, 279). — Mit Chromsäuregemisch entsteht Tribenzoylenbenzol (L., B., B. 23, 318; KI., Soc. 65, 285). Bei längerem Kochen mit Salpetersäure (D: 1,5) entsteht 4-Nitro-benzol-dicarbonsäure (1.2) (KI., Soc. 65, 288). Truxen wird von schmelzendem Kali nur langsam angegriffen (KI., Soc. 65, 279). Tropft man eine Lösung des Kohlenwasserstoffs in konz. Schwefelsäure zu konz. Salpetersäure, so entsteht eine unbeständige grüne Färbung (Weger, Billmann, B. 36, 644).

Tribromtruxen $C_{27}H_{15}Br_3$. B. Durch Zusatz von Brom zu der Suspension von Truxen in Chloroform (KIPPING, Soc. 65, 287). — Nadeln (aus Xylol). Schmilzt nicht bei 300°.

3. Kohlenwasserstoffe $C_{28}H_{20}$.

1. 9.10-[a. β -Diphenyl-äthylen]-anthracen, monomolekulares Dibenzal-CH·C₆H₅ (Das Mol.-Gew. ist ebullioskopisch bestimmt.) B. anthracen C₂₈H₂₀ = C₆H₄CC₁C₈H₄ (?). Läßt sich aus 9-Benzyl-10-[a-brom-benzyl]-anthracen durch HBr-Abspaltung nach verschiedenen Methoden gewinnen, am besten durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid (LIPPMANN, FRITSCH, M. 25, 799). — Gelbe Krystalle (aus CHCl₃ + Alkohol). Der Schmelzpunkt verschieden dargestellter Präparate schwankt zwischen 234° und 240°. Löslich in heißem CHCl₃ mit blauer Fluorescenz, sehr wenig löslich in Eisessig, Äther, Alkohol, CS₂.

Dimolekulares Dibenzalanthracen
$$C_{56}H_{40} = C_6H_4 \begin{cases} C_5 C_6H_4 \\ C_5 C_6H_4 \end{cases} \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH(C_6H_5) - CH(C_6H_5) \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH(C_6H_5) - CH(C_6H_5) \cdot CH(C_6H_5) - CH(C_6H_5) - CH(C_6H_5) \cdot CH(C_6H_5) - CH(C_6H_5)$$

Bromdibenzalanthracen $C_{28}H_{19}Br = C_6H_4C_6H_4$ (?).

EF: 99°. Leicht löslich in Äther, Chloroform, Benzol, Menzol, Aceton, weniger in Alkohol. — Gibt mit Zinkstaub und Eisessig Dibenzalanthracen.

B. Durch längeres Erhitzen von Dibromdibenzylanthracen auf 212° im CO₂-Strom (Lippmann, Fritsch, A. 351, 58). — Krystalle (aus Eisessig). Aceton, weniger in Alkohol. — Gibt

 $\textbf{2.} \quad \textbf{Bis-diphenylen-cyclobutan, "Bisphenanthran"} \\ \textbf{C}_{28}\textbf{H}_{20} = \begin{matrix} \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{CH} \cdot \textbf{CH} \cdot \textbf{C}_{6} \\ \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{CH} \cdot \textbf{C}_{6} \\ \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{CH} \cdot \textbf{C}_{6} \\ \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{CH} \cdot \textbf{C}_{6} \end{matrix}$

Nitrobisphenanthran $C_{28}H_{19}O_2N = \begin{array}{c} C_6H_4 \cdot CH - CH \cdot C_6H_4 \\ C_6H_4 \cdot C(NO_2) \cdot CH \cdot C_6H_4 \end{array}$ (?). B. Durch 10 Minuten langes Erhitzen von 10.10'-Dinitro-diphenanthryl-tetrahydrid-(9.10.9'.10') (S. 751) auf 200° bis 205° (Schmidt, B. 33, 3259). — Gelbe Prismen (aus Benzol). F: 210—212°. Sehr wenig löslich in Alkohol und Ather, leichter in Aceton und Eisessig, am besten in Chloroform und Benzol; in heißer konz. Schwefelsäure mit intensiv grüner Farbe löslich.

Dinitrobisphenanthran $C_{28}H_{18}O_4N_2=\frac{C_6H_4\cdot CH-CH-C_6H_4}{C_6H_4\cdot C(NO_2)\cdot C(NO_2)\cdot C_6H_4}$ (?). B. Durch Erwärmen von 6 g 10.10'-Dinitro-diphenanthryl-tetrahydrid-(9.10.9'.10') (S. 751) mit einer Lösung von 5 g Natrium in 150 ccm Alkohol (Soh., B. 33, 3260). — Schokoladenbraunes Pulver. Zersetzt sich gegen 300°. Sehr wenig löslich. Lösung in konz. Schwefelsäure blau, nach Zusatz von Wasser braungelb.

3. Paranthracen $C_{28}H_{20}$ s. S. 663.

 $\textbf{4. Tetraphenylcyclopentadien} \quad C_{29}H_{22} = \frac{C_6H_5 \cdot C \cdot CH_2 \cdot C \cdot C_6H_5}{C_aH_5 \cdot C - C \cdot C_aH_5} \quad \text{oder}$

C₆H₅·C:CH·CH·C₆H₅
B. Man erhitzt 1.2.3.4-Tetraphenyl-cyclopentandiol-(2.3) mit C₆H₅·C
C₆H₅·C
C₆C₆H₅
Tln. Alkohol und 45 Tln. Salzsäure 1½ Stdn. oder mit geschmolzener Oxalsäure einige Minuten (Carpenter, A. 302, 230). Durch ¼-stdg. Kochen einer Lösung von 2 g 1.2.3.4-Tetraphenyl-cyclopentandiol-(1.2) in 75 g absol. Alkohol unter allmählichem Zusatz von 50 ccm rauchender Salzsäure (Auerbach, B. 36, 936). — Nadeln (aus Alkohol + Benzol). F: 177° (C.), 177—178° (A.). Fast unlöslich in kaltem Alkohol, löslich in Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Ligroin und Eisessig, leicht in Benzol (C.). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit Eosinfärbung (C.). Durch Erhitzen mit Jodwasserstoff und Phosphor auf 140° bis 150° entsteht Tetraphenylcyclopentan (C.).

Dibromderivat $C_{29}H_{20}Br_2$. B. Aus Tetraphenyleyelopentadien und Brom in Schwefelkohlenstoff (Carpenter, A. 302, 232). — Rote Täfelchen. F: $151,5-152^{\circ}$. Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform und Eisessig, schwer in Alkohol.

5. Kohlenwasserstoffe $C_{30}H_{24}$.

- 1. $a.a.\beta.\zeta$ -Tetraphenyl- $a.\gamma.\epsilon$ -hexatrien $C_{30}H_{24} = (C_6H_5)_2C:C(C_6H_5)\cdot CH:CH:CH:CH:CH:C_6H_5$. B. Beim Zusammenschmelzen von Diphenylketen-Chinolin mit Cinnamalacetophenon $C_6H_5\cdot CH:CH:CH\cdot CH\cdot CO\cdot C_6H_5$ (?) (Syst. No. 690) (Staudinger, B. 42, 4261). Gelbe Prismen (aus Aceton). F: 158–160°.
- 2. $a.\varepsilon$ -Diphenyl- γ -diphenylmethylen- $a.\delta$ -pentadien $C_{30}H_{24} = (C_8H_5 \cdot CH : CH)_2$ $C:C(C_8H_5)_2$. B. Aus Dibenzalaceton und Diphenylketen in siedendem Toluol oder beim Zusammenschmelzen von Dibenzalaceton mit Diphenylketen-Chinolin im Wasserstoffstrom (Staudinger, B. 41, 1496). Schwefelgelbe Nadeln (aus Essigester). F: 173—176°. Hellgelbe Nadeln mit $^{1}/_{2}$ Mol. Krystallbenzol (aus Benzol), die sich bei 130° unter Verlust des Krystallbenzols schwefelgelb färben. Leicht löslich in Chloroform, fast unlöslich in Alkohol, Äther, Petroläther. Die Lösungen in heißem Eisessig, Aceton oder Essigester sind gelb gefärbt. Oxydiert sich beim Kochen seiner Benzollösung an der Luft. Gibt mit Brom in Chloroform ein Tetrabromid.
- a.e-Bis-[4-chlor-phenyl]- ν -diphenylmethylen-a. δ -pentadien $C_{30}H_{22}Cl_2 = (C_6H_4Cl-CH:CH)_2C:C(C_6H_5)_2$. B. Aus Bis-[4-chlor-benzal]-aceton und Diphenylketen in siedendem Toluol oder beim Zusammenschmelzen von Diphenylketen-Chinolin mit Bis-[4-chlor-benzal]-aceton (STAUDINGER, B. 41, 1499). Schwach gelbe Krystalle (aus Benzol). F: 195,5—196,5°.
 - 3. Bis-[2-methyl-anthracen] $(^{\circ}_{36}H_{24} = [(^{\circ}_{14}H_{9} \cdot CH_{3})_{2})_{2}$ s. S. 675.
- 4. Kohlenwasserstoff C₃₀H₂₄ von unbekannter Konstitution. B. Man läßt 15 g 1.2-Diphenyl-propandiol-(1.2) in ein Gemisch von 10 g Phosphorpentoxyd und 25 g Benzol eintropfen (Tiffeneau, Dorlencourt, A. ch. [8] 16, 253). Krystalle (aus Alkohol). F: 163°. Kp₁₅: 197–200°.
- 5. Kohlenwasserstoff $C_{30}H_{24}$ von unbekannter Konstitution. B. Aus β -Chlora.y-diphenyl-a-propylen (S. 643) und methylalkoholischer Kalilauge durch Kochen (Wieland, B. 37, 1144) oder besser durch Erhitzen auf $170-175^{\circ}$ (Dieckmann, Kämmerer, B. 39, 3051). Krystalle (aus viel heißem Alkohol). F: $121,5^{\circ}$ (W.), 127° (D., K.). Leicht löslich in Benzol, schwer in Äther, sehr wenig in Alkohol (D., K.). Gegen KMnO₄ beständig (D., K.).

X. Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-38}$.

1. Bis-diphenylen-allen $C_{27}H_{16}=\frac{C_6H_4}{C_6H_4}C$: $C:C:C_6H_4$. B. Beim Erhitzen von Diphenylenketen-Chinolin mit diphenylenessigsaurem Chinolin (Staudinger, B. 39, 3067). Beim Erhitzen von Diphenylenessigsauremhydrid mit Chinolin auf $120-130^{\circ}$ (St.). — Orangegelbe Nädelchen (aus Essigester + Chloroform). Schmilzt in siedendem Paraffin. Löslich in Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Pyridin, schwer löslich in Ather und Essigester, unlöslich in Alkohol, Ligroin, Eisessig.

- 2. Dianthranyl, (,.Dianthryl") $C_{28}H_{18} = C_6H_4 \begin{Bmatrix} C \\ CH \end{Bmatrix} C_6H_4 C_6H_4 \begin{Bmatrix} C \\ CH \end{Bmatrix} C_6H_4$ B. Beim Erhitzen von Anthrapinakon $CH_2 < C_6H_4 > C(OH) \cdot C(OH) \cdot C(OH) < C_6H_4 > CH_4 < C_6H_4 > CH_6$ chlorid im geschlossenen Rohr auf 100^0 (K. Schulze, B. 18, 3035). Bei 1-stdg. Kochen von je 10 g Anthrachinon mit 40 g Zinn und Eisessig unter Zusatz von rauchender Salzsäure (Liebermann, Gimbel, B. 20, 1855). Blättchen. F: 300°. Liefert mit Phosphor und Jodwasserstoffsäure bei 200° Anthracendihydrid (S. 641) (Sachse, B. 21, 2512). Beim Kochen mit Natriumamalgam und Alkohol entsteht ,,Dianthryltetrahydrid" (S. 751) (Sa.).
- 10.10'-Dichlor-dianthranyl-(9.9') $C_{28}H_{16}Cl_2$. B. Beim Erhitzen von 10.10'-Dinitrodianthryl-(9.9') mit Salzsäure (D: 1.19) auf 180° (Sachse, B. 21, 2513). Goldglänzende

Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt nicht bei 300°. Ziemlich leicht löslich in Benzol, schwer in Eisessig, sehr schwer in Alkohol. Die Lösungen fluorescieren blau.

Hexachlor-dianthranyl $C_{28}H_{12}Cl_6$. B. Bei 1-2-stdg. Kochen von Diehlordianthranyloktachlorid (S. 742) mit alkoh. Kali (Sa., B. 21, 1183). — Grüngelbe mikroskopische Säulen (aus Eisessig). F: $308-310^{\circ}$. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol und Eisessig.

- 10.10'-Dibrom-dianthranyl-(9.9') C₂₈H₁₆Br₂. B. Aus Dianthryl und Brom in Schwefelkohlenstoff (Liebermann, Gimbel, B. 20, 1855). Entsteht auch beim Eintröpfeln von Brom (verdünnt mit Eisessig) in eine siedende eisessigsaure Lösung von Dinitrodianthryl (Sachse, B. 21, 2513). Honiggelbe Säulen. Schmilzt oberhalb 300° (L., G.). Ziemlich leicht löslich in Benzol (S.).
- 10.10'-Dinitro-dianthrany1-(8.9') $C_{28}H_{16}O_4N_2=C_{28}H_{16}(NO_2)_2$. B. 1 Tl. Dianthryl, suspendiert in 5 Tln. Eisessig, wird allmählich mit 2 Tln. einer Mischung aus 1 Vol. Salpetersäure (D: 1,48) und 1 Vol. Eisessig vermischt (GIMBEL, B. 20, 2433). Schwefelgelbe Nadeln oder Säulen. Schmilzt bei 337° unter Zersetzung. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, wenig in Alkohol und Eisessig. Wird von CrO₃ und Eisessig glatt zu Anthrachinon oxydiert. Liefert beim Erhitzen auf 180° mit Salzsäure Dichlordianthryl. Mit Brom entsteht Dibromdianthryl.

3. Kohlenwasserstoffe $C_{30}H_{22}$.

- l. 1.2.4.5-Tetraphenyl-benzol $C_{30}H_{22}=C_6H_2(C_6H_5)_4$. B. Durch Reduktion des 2.3-Diphenyl-1.4-dibenzoyl-butadiens-(1.3) mit Jodwasserstoff und Phosphor (Lehmann, A. 302, 210). Durch Erhitzen von 2.3-Diphenyl-1.4-dibenzoyl-buten mit Phosphoroxychlorid (L.). Farblose Nadeln (aus Benzol). F: 277–278°.
- 2. 9-Phenyl-10-a-naphthyl-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{30}H_{22}=C_6H_4 \stackrel{CH(C_6H_5)}{CH(C_{10}H_2)} C_6H_4$. B. Durch Reduktion des 9-Phenyl-10-a-naphthyl-anthracens mit Natriumamalgam in alkoh. Lösung (Guyot, Stabilling, Bl. [3] 33, 1121). Weiße Nadeln, die sich an der Luft allmählich dichroitisch violett färben. F: 225°. Liefert bei der Oxydation mit $K_2Cr_2O_7$ in Eisessig 9.10-Dioxy-9-phenyl-10-a-naphthyl-anthracen-dihydrid-(9.10).
- 9.10-Diehlor-9-phenyl-10-a-naphthyl-anthracen-dihydrid-(9.10) $C_{30}H_{20}Cl_2 = C_6H_4 < \frac{CCl(C_0H_5)}{CCl(C_1H_7)} > C_6H_4$. B. Durch Sättigen einer Benzollösung des 9.10-Dioxy-9-phenyl-10-a-naphthyl-anthracen-dihydrids-(9.10) mit HCl (G., St., Bl. [3] 83, 1119). Farblose Prismen (aus Benzol), die 1 Mol. Krystallbenzol enthalten. F. 160° (unkorr.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe. Ist ein energisches Oxydationsmittel.
- 3. Kohlenwasserstoff C₃₀H₂₂ von unbekannter Konstitution. B. Entsteht in geringer Menge neben Dibenzylmethan bei 3-stdg. Erhitzen von Dibenzylearbinol mit Methyljodid auf 265° (Bogdanowsky, B. 25, 1273; vgl. dazu Wislicenus, Lehmann, A. 302, 211). Nadeln, F: 268—269° (B.). Unlöslich in Alkohol und Äther, sehwer löslich in siedendem Chloroform (B.).
- 4. Phenyl-bis-diphenylyl-methan, Phenyl-di-p-xenyl-methan, 4.4'-Di-phenyl-tritan $C_{31}H_{24}=C_6H_5\cdot CH(C_6H_4\cdot C_6H_5)_2$. B. Aus Phenyl-di-p-xenyl-carbinol durch Kochen mit Zinkstaub und Eisessig (Schlenk, Weickel, Herzenstein, A. 372, 19). Rautenförmige Blättchen mit 1 Mol. Benzol (aus Benzol). F: 161° .

Phenyl-di-p-xenyl-chlormethan, a-Chlor-4.4'-diphenyl-tritan $C_{31}H_{23}Cl = C_6H_5$ · $CCl(C_6H_4\cdot C_6H_5)_2$. B. Aus Phenyl-di-p-xenyl-carbinol durch Kochen mit Acetylchlorid (Schlenk, A. 368, 301). — Farblos. F: 131,5° (Sch.). Leicht löslich in Ligroin; aus dieser Lösung durch Ather fällbar (Sch.). — Liefert mit flüssigem Schwefeldioxyd eine rote Lösung, die beim Verdunsten wieder die farblose Verbindung hinterläßt (Schlenk, Weickel, Herzenstein, A. 372, 10, 25). Beim Erhitzen der Benzollösung mit Kupferbronze entsteht Phenylbis-diphenylyl-methyl (S. 757) (Sch., W., H.).

5. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C}_{32}H_{26}.$

1. **Pentaphenyläthan** $C_{32}H_{26} = (C_6H_5)_2CH \cdot C(C_6H_5)_3$. B. Durch Behandlung eines Gemisches von Diphenylbrommethan und Triphenylchlormethan in Äther mit Magnesium (Gomberg, Cone, B. 39, 1467). — Monokline (?) Tafeln (aus Petroläther). Schmilzt an der Luft unter Zers. bei 175 -180° (G., C.), in CO_2 -Atmosphäre bei 178 -179° (Tschitschibabin,

B. 40, 368; W. 39, 162; C. 1907 II, 147). Leicht löslich in Benzol, CS₂, schwer in Äther, sehr wenig in Alkohol, Petroläther (G., C.). — Oxydiert sich spontan bei höherer Temperatur (TSCH.). Pentaphenyläthan wird durch überschüssiges ${\rm CrO_3}$ in Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur teilweise zu Triphenylcarbinol und Benzophenon oxydiert. Beim Erhitzen der Lösung in Benzol mit HCl auf 150° entstehen Triphenylmethan, Triphenylchlormethan und symm. Tetraphenyläthan (TSCH.). Pentaphenyläthan reagiert kaum mit Brom (G., C.). Liefert beim Erhitzen mit ${\rm PCl_5}$ in Benzol Triphenylchlormethan (CONE, ROBINSON, B. 40, 2166).

Pentaphenylchloräthan (?) $C_{32}H_{25}Cl = (C_6H_5)_2CCl \cdot C(C_6H_5)_3$ (?). B. Beim Behandeln eines in Äther gelösten Gemisches von Brombenzol und Tetrachlorkohlenstoff mit Natrium (Guareschi, G. 7, 410; J. 1877, 403). — F: 120–125°. Siedet oberhalb 340°.

- 2. 1.4-Dibenzhydryl-benzol, p-Benzhydryl-triphenylmethan, 4-Benzhydryl-tritan, $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -Tetraphenyl-p-xylol $C_{32}H_{26}=(C_6H_5)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH(C_6H_5)_2$. B. Aus Tetraphenyl-p-xylylenglykol durch Zinkstaub und Eisessig (Ullmann, Schlaepfer, B. 37, 2006). Weiße Nadeln (aus Eisessig). F: 172°. Sehr wenig löslich in Alkohol und Ligroin, löslich in heißem Eisessig, kaltem Äther, Benzol und Toluol. Unlöslich in konz. Schwefelsäure.
- p-Benzhydryl-[triphenylchlormethan], α -Chlor-4-benzhydryl-tritan $C_{32}H_{25}Cl = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CCl(C_6H_5)_2$. B. Beim Einleiten von HCl in die Eisessiglösung des Athyläthers des p-Benzhydryl-triphenylcarbinols oder bei der Einw. von Acetylchlorid auf p-Benzhydryl-triphenylcarbinol oder seinen Ather (Тъсинтьсиндавих, B. 41, 2425; C. 1909 I, 535). Aus 1.4-Bis-diphenylmethylen-cyclohexadien-(2.5) ($C_6H_5)_2C:C_6H_4:C(C_6H_5)_2$ in Benzol und HCl in Eisessig in CO_2 -Atmosphäre (Тъси., B. 41, 2774). Farbloses Krystallpulver. F: 142° (Zers.) (Тъси., B. 41, 2425; C. 1909 I, 535). Ziemlich schwer löslich in kaltem Eisessig, reichlicher beim Erwärmen (Тъси., B. 41, 2425; C. 1909 I, 535). Löslich in Schwefelsäure mit Orangefarbe (Тъси., B. 41, 2425; C. 1909 I, 535). Gibt mit Wasser p-Benzhydryl-triphenylcarbinol (Тъси., B. 41, 2425; C. 1909 I, 535). Gibt mit Chinolin in siedendem Xylol 1.4-Bis-diphenylmethylen-cyclohexadien-(2.5) (Тъси., B. 41, 2774).
- ω.ω.ω'.ω'-Tetraphenyl-p-xylylendichlorid $C_{32}H_{24}Cl_2 = (C_5H_5)_2CCl \cdot C_6H_4 \cdot CCl(C_6H_5)_2$. B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in die siedende Benzollösung von Tetraphenyl-p-xylylenglykol (Ullmann, Schlaepfer, B. 37, 2003). Nadeln. F: 247°; sehr wenig löslich in Ather und Benzol, löslich in siedendem Xylol. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit orangegelber Farbe unter Entwicklung von Chlorwasserstoff.
- p-Benzhydryl-[triphenylbrommethan], α -Brom-4-benzhydryl-tritan $C_{32}H_{25}Br=(C_6H_5)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CBr(C_6H_5)_2$. B. Aus dem Åthyläther des p-Benzhydryl-triphenylcarbinols in Eisessig durch Einw. von HBr (Tsch., B. 41, 2426; C. 1909 I, 535). Aus 1.4-Bisdiphenylmethylen-cyclohexadien-(2.5) in Benzol und HBr in Eisessig in CO_2 -Atmosphäre (Tsch., B. 41, 2774). Krystallpulver. Färbt sich beim Erwärmen orange und zersetzt sich allmählich oberhalb 200°; sehr wenig löslich in Eisessig (Tsch., B. 41, 2774).
- ω.ω.ω'.ω'-Tetraphenyl-p-xylylendibromid $C_{32}H_{24}Br_2 = (C_6H_5)_2CBr\cdot C_6H_4\cdot CBr(C_6H_5)_2$. B. Durch kurzes Kochen einer Lösung von 25 g Tetraphenyl-p-xylylenglykol-dimethyläther in 200 ccm Eisessig mit 50 ccm 33 % iger Eisessig-Bromwasserstoffsäure (Thiele, Balhorn, B. 37, 1469). Aus 1.4-Bis-diphenylmethylen-cyclohexadien-(2.5) und Brom (Th., B., B. 37, 1469). Tafeln oder Blättchen (aus Äthylenbromid). F: 270 –272° (Zers.) (Th., B.), 287° (Tsch., B. 41, 2773). Sehr wenig löslich in den üblichen Lösungsmitteln (Th., B.). Gibt mit Natriummethylat oder methylalkoholischer Kalilauge Tetraphenyl-p-xylylenglykoldimethyläther (Th., B.). Beim Kochen mit Silber in Benzol entsteht 1.4-Bis-diphenylmethylen-cyclohexadien-(2.5) (Th., B.).
- 3. Kohlenwasserstoff $C_{32}H_{26}$ (?) aus γ -Dypnopinakolinalkohol, γ -Dypnopinalkolen. B. Aus γ -Dypnopinakolinalkohol $C_{32}H_{28}O$ (s. bei Dypnon, Syst. No. 654) und Acetylchlorid in der Kälte (Delacre, Bull. Acad. roy. Belgique [3] 27, 45; B. 27 Ref., 339). Nädelchen (aus Alkohol). F: $81-82^{\circ}$. Beim Kochen mit Acetylchlorid entsteht 1.3.5-Triphenyl-benzol.
- a-Dypnopinalkolen (früher $C_{32}H_{28}$ formuliert) wird neuerdings als $C_{25}H_{22}$ betrachtet. Vgl. S. 734.
- 4. Kohlenwasserstoff $C_{32}H_{26}$ von unbekannter Konstitution. B. Aus a-Isodypnopinakolinalkohol $C_{32}H_{26}O$ (s. bei Dypnon, Syst. No. 654) durch Kochen mit einem Gemisch von Eisessig und konz. Salzsäure (Daels, Bull. Acad. roy. Belgique 1905, 598; C. 1906 I, 998). Aus der Verbindung $C_{32}H_{26}O$ vom Schmelzpunkt 162° (s. bei Dypnon, Syst. No. 654) durch Einw. von Salzsäure oder Acetylchlorid (D.). Nadeln. F: 180°. Löslich in 3 Tln. siedendem Benzol, 100 Tln. siedendem Alkohol; löslich zu 3,5°/ $_{0}$ in Essigsäure. Destilliert im Vakuum größtenteils unzersetzt.

6. Phenyl-p-tolyl-[p-benzhydryl-phenyl]-methan, 4-Methyl-4'-benzhydryl-tritan $C_{33}H_{28}=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH(C_6H_5)\cdot C_6H_4\cdot CH(C_6H_5)_2$.

Phenyl-p-tolyl-[p-benzhydryl-phenyl]-chlormethan, a-Chlor-4-methyl-4'-benzhydryl-tritan $C_{33}H_{47}Cl = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CCl(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot CH(C_6H_5)_2$. B. Man kocht eine äther. Lösung von p-Tolyl-magnesiumbromid mit p-Benzoyl-triphenylmethan, zersetzt mit Wasser und verd. Essigsäure, löst das beim Eindampfen der äther. Lösung erhaltene ölige Phenyl-p-tolyl-[p-benzhydryl-phenyl]-carbinol in Eisessig und fügt eine Lösung von HCl in Eisessig hinzu (Tschitsehbabin, B. 41, 2776). — Krystalle.

Phenyl-p-tolyl-[p-benzhydryl-phenyl]-brommethan, α -Brom-4-methyl-4'-benzhydryl-tritan $C_{33}H_{37}$ Br = $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CBr(C_6H_5) \cdot C_8H_4 \cdot CH(C_6H_5)_2$. B. analog der entsprechenden Chlorverbindung (s. o.) (Tsch., B. 41, 2776). — Gelbliches Pulver. Schmilzt bei $156-164^0$ unter Zersetzung und Orangefärbung. Löst sich in konz. Schwefelsäure orangefarben. — Gibt mit Chinolin in siedendem Xylol 1-[Diphenylmethylen]-4-[phenyl-p-tolyl-methylen]-cyclohexadien-(2.5) (S. 758-759).

Y. Kohlenwasserstoff C_n H_{2n-39}.

Phenyl-bis-p-diphenylyl-methyl, Phenyl-di-p-xenyl-methyl $C_{31}H_{23}=C_6H_5 \cdot C(C_6H_4 \cdot C_6H_5)_2$. B. Durch Kochen von Phenyl-di-p-xenyl-chlormethan (S. 755) mit Kupferbronze in Benzol unter Luftabschluß (Schlenk, Weickel, Herzenstein, A. 372, 6). — Wurde nur in Lösung dargestellt. Die Benzollösung ist rot. Sie enthält eine farbige Form des Kohlenwasserstoffs im Gleichgewicht mit geringen Mengen einer farblosen Form, die (vgl. den Abschnitt über Konstitution des Triphenylmethyls, S. 715 f.) im Verhältnis von wahrem Phenyl-di-p-xenyl-methyl zu symm. Diphenyltetra-p-xenyl-äthan $C_6H_5 \cdot (C_6H_5 \cdot C_6H_4)_2C \cdot C(C_6H_4 \cdot C_6H_5)_2 \cdot C_6H_5$ stehen dürften). Verhält sich gegen Luftsauerstoff ähnlich dem Triphenylmethyl.

Z. Kohlenwasserstoffe C_n H_{2n-40}.

1. 9-Phenyl-10- α -naphthyl-anthracen $C_{30}H_{20}=C_{14}H_5(C_6H_5)(C_{10}H_7)$. B. Durch Reduktion des 9.10-Dioxy-9-phenyl-10- α -naphthyl-anthracen-dihydrids (9.10) mit Zink und Essigsäure (GUYOT, STAEHLING, Bl. [3] 33, 1120). — Gelbe Krystalle. F: 229°. Leicht löslich in Benzol, sehr wenig in Alkohol und Eisessig mit prächtig violetter Fluorescenz. — Geht durch Reduktion mit Natriumamalgam in alkoh. Lösung in 9-Phenyl-10- α -naphthyl-anthracen-dihydrid-(9.10) über.

2. Kohlenwasserstoffe $C_{32}H_{24}$.

1. 1.4-Bis-diphenylmethylen-cyclohexadien-(2.5), p-Chinon-bis-diphenylmethid C₃₂H₂₄ = (C₆H₅)₂C: C(H:CH) C: C(C₆H₅)₂. B. Beim Kochen einer Lösung des ω.ω.ω'.ω'-Tetraphenyl-p-xylylendibromids (S. 756) in Benzol mit molekularem Silber unter (Lichtabschluß (Thiele, Balhorn, B. 37, 1469). Aus p-Benzhydryl-triphenylchlormethan (S. 756) in siedendem Xylol durch Chinolin im Kohlendioxydstrom (Tschitschibabin, B. 41, 2773). Beim Kochen einer Benzol-, Tohiol- oder Xylol-Lösung der Verbindung OC CH: CH C(C₆H₅)₂·CO (Syst. No. 2486), sowie beim Erhitzen dieses Lactons mit Äther oder Petroläther im geschlossenen Rohr auf 150° (Staudinger, B. 41, 1359). Aus 2 Mol.-Gew. Diphenylketen bezw. 1 Mol.-Gew. der Additionsverbindung Diphenylketen-Chinolin C₉H₇N + 2C₁₄H₁₀O (s. bei Chinolin, Syst. No. 3077) und 1 Mol.-Gew. Chinon in siedendem Xylol in Wasserstoff- oder Kohlendioxyd-Atmosphäre (St.). — Orangerote Krystalle (aus Xylol). Schmilzt in einer zugeschmolzenen, mit CO₂ gefüllten ('apillare unter teilweiser Zersetzung bei 268° (unkorr.), in offener Capillare (unter Luftoxydation) bei ca. 240° (Tsch.). Schwer löslich in allen Lösungsmitteln; die Lösungen sind gelb bis orange, fluorescieren goldgelb und entfärben sich am Licht; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb (Th., B.). — Brom entfärbt die Lösungen unter Bildung von ω.ω.ω'.ω'. Tetraphenyl-p-xylylendibromid (Th., B.). Scheidet Jod aus einer Lösung von HI in Tetrachlorkohlenstoff ab (Th., B.).

¹⁾ Der Beweis wurde nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1, I. 1910] von Schlenk, Herzenstein, Weickel (B. 43, 1757) erbracht.

Wird in CCl4-Lösung durch Aluminiumamalgam reduziert (TH., B.). Gibt in Benzol mit HCl in Eisessig p-Benzhydryl-[triphenylchlormethan], mit HBr in Eisessig p-Benzhydryl-[triphenylbrommethan] (Tsch.).

- 4-Diphenylmethylen-1-[phenyl-p-bromphenyl-methylen]-cyclohexadien-(2.5), p-Chinon-[diphenylmethid]-[phenyl-p-bromphenyl-methid] $C_{32}H_{23}Br = C_6H_4Br$ $C(C_6H_5):C_6H_4:C(C_6H_5)_2$. B. Man bringt p-Brom-phenylmagnesiumbromid mit p-Benzoyl-triphenylmethan in Ather zur Reaktion, zersetzt mit Wasser und verd. Essigsäure, führt das ölige Carbinol durch HBr in Eisessiglösung in das entsprechende Bromid über und kocht dieses in Xylollösung mit Chinolin (Tschitschibabin, B. 41, 2777). — Braunrotes Krystallpulver. Schmilzt in CO₂-Atmosphäre bei 257—259° (unter Zers.). Schwer löslich in heißem Xylol; löslich in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe. — Ist in feuchtem Zustande gegen Luftsauerstoff sehr empfindlich.
- 2. 9.9.10-Triphenyl-anthracen-dihydrid-(9.10), y-Triphenyldihydroanthracen $C_{32}H_{24} = C_6H_4 < \frac{CH(C_6H_5)}{C(C_6H_5)_2} < C_6H_4$. B. Durch Reduktion des 10-Oxy-9.9.10-triphenyl-anthracen-dihydrids oder dessen Methyl- oder Athyläthers mit Zinkstaub und Eisessig (Haller, Guyot, C. r. 139, 11; Bl. [3] 31, 983). Durch Einw. von konz. Schwefelsäure auf die Verbindung $(C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot O \cdot CH_3$, bezw. durch Einleiten von trocknem Chlorwasserstoff in die siedende Eisessiglösung dieser Verbindung (H., G.). — Weiße Krystalle (aus Benzol + Alkohol). F: 220°. Schwer löslich in der Mehrzahl der Lösungsmittel; löslich in konz. Schwefelsäure ohne Färbung.
- 3. 1.2.4.7-Tetraphenyl-cyclooctatetren-(1.3.5.7) (?), Dypnopinakolen $C_{32}H_{24} = CH < C(C_6H_5): CH \cdot C(C_6H_5) > C \cdot C_6H_5 (?). \quad B. \quad \text{Bei 10-stdg. Erhitzen von 2,35 g}$ a- oder β-Dypnopinakolin (s. bei Dypnon, Syst. No. 654) mit 75 g alkoh. Salzsäure auf 100° (Delacre, Bull. Acad. roy. Belgique [3] 22, 499). — Goldgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 200—200,5°. Fast unlöslich in kaltem Alkohol.
- 4. a-Isodypnopinakolen (s. u.) bei der Einw. von Eisessig-Salzsäure, Eisessig-Bromwasserstoff, Eisessig-Schwefelsäure oder Acetylchlorid von Eisessig-Salzsäure, Eisessig-Bromwasserstoff, Eisessig-Schwefelsäure oder Acetylchlorid auf a-Isodypnopinakolin (s. bei Dypnon, Syst. No. 654) (Delacre, Bull. Acad. roy. Belgique [3] 29, 865; Terlingk. Bull. Acad. roy. Belgique 1904, 1065; C. 1905 I, 367). — Tafeln oder Nadeln. F: 175,5° (korr.) (T.). — Liefert beim Erhitzen mit geschmolzenem Kali auf 220° eine Verbindung C₃₂H₂₀O (?) (s. u.) (T.). CrO₃ oxydiert zu Benzoesäure (T.). Rauchende Salpetersäure verwandelt in eine Verbindung C₃₂H₂₃O₃N (s. u.) (T.). Bei Einw. von 1 Mol.-Gew. Brom entsteht in Schwefelkohlenstoff die Verbindung C₃₂H₂₃Br (s. u.), in Chloroform eine isomere Verbindung (s. u.); bei Einw. von 2 Mol.-Gew. Brom in Schwefelkohlenstoff im Sonnenlicht entsteht eine Verbindung C₃₂H₂₂Br₂ (s. u.) (T.). Erhitzen mit überschüssigem Brom und Eisen ergibt eine Verbindung C₃₂H₄Br₁₀ (s. u.) (T.).

 Verbindung C₃₂H₂₀O (?). B. Aus a-Isodypnopinakolen durch Erhitzen mit geschmolzenem Kali auf 220° (Terlingk). — Krystalle (aus Chloroform + Petroläther). F: 173°. Verbindung C₃₂H₂₃O₂N. B. Aus a-Isodypnopinakolen und rauchender Salpetersäure (Terlingk). — Gelbe Krystalle (aus Nitrobenzol). F: 272°.

(TERLINCK). - Gelbe Krystalle (aus Nitrobenzol). F: 2720.

Verbindung C₃₂H₂₃Br. B. Aus a-Isodypnopinakolen und 1 Mol.-Gew. Brom in Schwefelkohlenstoff (Terlinck). — Fast weiße Krystalle (aus siedendem Benzol + Ligroin). F: 199-200°. Schwer löslich in Benzol.

 $\begin{array}{lll} & \text{Verbindung $C_{32}H_{23}$Br. $B.$ Aus a-Isodypnopinakolen und 1 Mol. Gew. Brom in Chloroform (Terlinck).} & -Tafeln (aus Benzol). $F: 192^0.$ & Verbindung $C_{32}H_{22}Br_2. $B.$ Aus a-Isodypnopinakolen und 2 Mol.-Gew. Brom in Schwefelkohlenstoff im Sonnenlicht (Terlinck).} & -Krystalle (aus Chloroform + Methylalkohol). $F: 182^0.$ & Verbindung $C_{32}H_{22}Br_2. $B.$ Aus a-Isodypnopinakolen und 2 Mol.-Gew. Brom in Schwefelkohlenstoff im Sonnenlicht (Terlinck).} & -Krystalle (aus Chloroform + Methylalkohol). $F: 182^0.$ & Verbindung $C_{32}H_{32}Br. $B.$ Aus a-Isodypnopinakolen und 2 Mol.-Gew. Brom in Schwefelkohlenstoff im Sonnenlicht (Terlinck).} & -Krystalle (aus Chloroform + Methylalkohol). $F: 182^0.$ & Verbindung $C_{32}H_{32}Br. $B.$ Aus a-Isodypnopinakolen und 2 Mol.-Gew. Brom in Schwefelkohlenstoff im Sonnenlicht (Terlinck).} & -Krystalle (aus Chloroform + Methylalkohol). $F: 182^0.$ & Verbindung $C_{32}H_{32}Br. $B.$ Aus a-Isodypnopinakolen und 2 Mol.-Gew. Brom in Schwefelkohlenstoff im Sonnenlicht (Terlinck).} & -Krystalle (aus Chloroform + Methylalkohol). $F: 182^0.$ & Verbindung $C_{32}H_{32}Br. $B.$ Aus a-Isodypnopinakolen und 2 Mol.-Gew. Brom in Schwefelkohlenstoff im Sonnenlicht (Terlinck).} & -Krystalle (aus Chloroform + Methylalkohol). $F: 182^0.$ & Verbindung $C_{32}H_{32}Br. $B.$ Aus a-Isodypnopinakolen und 2 Mol.-Gew. Brom in Schwefelkohlenstoff im Sonnenlicht (Terlinck).} & -Krystalle (aus Chloroform + Methylalkohol). $F: 182^0.$ & Verbindung $C_{32}H_{32}Br. $B.$ Aus a-Isodypnopinakolen und 2 Mol.-Gew. Brom in Schwefelkohlenstoff im Sonnenlicht (Terlinck).$

Verbindung $C_{32}H_{14}Br_{10}$. B. Aus a-Isodypnopinakolen durch Erhitzen mit überschüssigem Brom und Eisen (Terlinck). — Strohgelbe Tafeln (aus Chloroform + Äther). Färbt sich am Licht violett. Spaltet beim Erhitzen HBr ab.

- 5. β -Isodypnopinakolen (s. o.) bei der Einw. von Eisessig-Salzsäure, Eisessig-Bromwasserstoff, Eisessig-Schwefelsäure oder Acetylchlorid auf a-Isodypnopinakolin (s. bei Dypnon, Syst. No. 654) (Delacre, Bull. Acad. roy. Belgique [3] 29, 865, Terlinck, Bull. Acad. roy. Belgique 1904, 1065; C. 1905 I, 367). — F. 1716 (T.).
- 1-Diphenylmethylen-4-[phenyl-p-tolyl-methylen]-cyclohexadien-(2.5), p-Chinon-[diphenylmethid]-[phenyl-p-tolyl-methid] $m C_{33}H_{26}=
 m CH_3\cdot C_6H_4\cdot$ $\label{eq:control_control} C\left(C_6H_5\right): C\left(C_6H_5\right): C\left(C_6H_5\right)_2. \quad B. \quad \text{Aus Phenyl-p-tolyl-[p-benzhydryl-phenyl]-brom-phenyl-phe$

methan (S. 757) in siedendem Xylol durch Chinolin (Tschitschibabin, B. 41, 2776). — Orangerote Krystalle (aus Xylol). F: 197° (in Kohlendioxyd-Atmosphäre). Löst sich in konz. Schwefelsäure orangefarben. — In feuchtem Zustande empfindlich gegen Luft und Licht. Gibt mit Brom in Xylol eine in Xylol schwer lösliche bromhaltige Verbindung. Addiert HCl sowie HBr in Eisessig-Lösung.

4. Kohlenwasserstoffe $C_{34}H_{28}$.

- 1. a.t-Diphenyl-z-diphenylmethylen-a.y. ζ .9-nonatetren $C_{24}H_{28}=(C_{2}H_{5}\cdot CH:CH:CH:CH:CH)_{2}C:C(C_{6}H_{5})_{2}$. B. Aus Dicinnamylidenaceton und Diphenylketen in siedendem Toluol (Staudinger, B. 41, 1499). Krystallisiert aus wenig Benzol in gelben, $1^{1}/_{2}$ Mol. Krystallbenzol enthaltenden Prismen, aus Eisessig oder Essigester in goldgelben Nadeln, die bei 150–151° schmelzen.
- 2. 1.4-Dimethyl-2.5-bis-diphenylmethylen-cyclohexadien-(1.4), p-Xylochinon-bis-diphenylmethid $C_{34}H_{28} = (C_6H_5)_2C:C < C(H_3):CH > C:C(C_6H_5)_2$. B. Aus Diphenylketen-Chinolin $C_0H_7N + 2C_{14}H_{10}O$ (s. bei Chinolin, Syst. No. 3077) und p-Xylochinon in siedendem Xylol (Staudinger, B. 41, 1361). Rote, violett schimmernde Nadeln (aus Xylol). F: 200° (Zers.).

Za. Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-42}$

1. meso- α -Naphthyl-dinaphthofluoren, α -Naphthyl-dinaphthylen-methan, L.-R.-Name: [Naphthyl-1']-9-[dibenzolo-1.2,7.8-fluoren] $C_{31}H_{20}$



meso-Chlor-meso-a-naphthyl-dinaphthofluoren, a-Naphthyl-dinaphthylen-chlormethan $C_{31}H_{19}Cl=C_{30}H_{12}$: $CCl\cdot C_{10}H_{7}$. B. Beim Erwärmen einer Lösung von stabilem a.a.a-Trinaphthylcarbinol in Acetylchlorid mit feuchtem Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbade (SCHMIDLIN, MASSINI, B. 42, 2402). — Citronengelbe Blättchen (aus Benzol). F: 233° bis 234° (korr.) (Zers.). Unlöslich in Petroläther und Ligroin, sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, Eisessig, löslich in Benzol, Chloroforn, Aceton. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit tiefblauer Farbe; die Lösung wird auf Zusatz von Wasser entfärbt. — Spaltet beim Kochen mit Wasser das Chlor ab. Trägt man in eine gelbe Lösung von a-Naphthyl-[dinaphthylen]-chlormethan molekulares Silber ein, so nimmt sie eine in der Aufsicht dunkelgrüne, in der Durchsicht rote Färbung an, die Lösung ist gegen Luftsauerstoff beständig und liefert nach Abdampfen im Vakuum und Umkrystallisieren aus Ligroin ein dunkelgrünes, krystallinisches Pulver [Naphthyldinaphthylenmethyl(?)], das sich bei 180° zersetzt und in konz. Schwefelsäure mit carminroter Farbe löst.

2. Pyrodypnopinalkolen C₃₂H₂₃. B. Aus Pyrodypnopinalkohol C₃₂H₂₄O (s. bei Dypnon, Syst. No. 654) durch Wasserabspaltung mit Hilfe von Acetylchlorid (Delacre, Bull. Acad. roy. Belgique 1902, 272; C. 1902 II, 197). — Weiße Nadeln vom Schmelzpunkt ca. 136° oder rhombische Oktaeder (Cesaro, Bull. Acad. roy. Belgique 1902, 273 Anm.; C. 1902 II, 197) vom Schmelzpunkt 154—156°. Kp₁₅: 330—333°. Lösilch in 100 Tln. siedendem, 900 Tln. kaltem Alkohol, in 7,25 Tln. siedendem, 60 Tln. kaltem Eisessig und in 0,65 Tln. siedendem, 2,8 Tln. kaltem Benzol. — Wird durch Salpetersäure, auch schon bei mehrtägigem Kochen mit Natriumäthylat zu Dehydropyrodypnopinalkohol (s. u.) oxydiert.

Dehydropyrodypnopinalkohol C₃₂H₃₂O. B. Aus Pyrodypnopinalkolen C₃₂H₄₂ (s. o.) durch Oxydation mit Salpetersäure oder bei mehrtägigem Kochen mit Natriumäthylat (Delacre). — Krystalle. F; 203,5°. Kp₄₂: 300—320° (Zers.). Löslich in 135 Tln. siedendem, 650 Tln. kaltem Alkohol, in 24 Tln. siedendem, 88 Tln. kaltem Eisessig und in 4.8 Tln. siedendem, 35 Tln. kaltem Benzol. Liefert mit Benzol eine Molekularverbindung. — Wird durch Jodwasserstoffsäure in Pyrodypnopinalkolen übergeführt. Liefert mit Acetylchlorid ein Acetylchlorid v.)

Acetat des Dehydropyrodypnopinalkohols (?) $C_{34}H_{24}O_2 = C_{32}H_{21} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (?). B. Aus Dehydropyrodypnopinalkohol und Acetylchlorid (Delaure). — Farblose Krystalle (aus Benzol). F: 200°. Löslich in 2,9 Tln. siedendem, 3,9 Tln. kaltem Benzol, in 36,8 Tln. siedendem, 79 Tln. kaltem Eisessig und in 41 Tln. siedendem Alkohol. — Geht bei wiederholtem Umkrystallisieren aus Eisessig in einen Kohlenwasserstoff [lange Nadeln; F: ca. 140°] über; liefert bei der Verseifung nicht Dehydropyrodypnopinalkohol (s. o.), sondern auscheinend einen Kohlenwasserstoff.

Zb. Kohlenwasserstoff $C_n H_{2n-44}$.

ω.ω.ω'-Triphenyl-ω'-α-naphthyl-p-xylol, p-{Phenyl-α-naphthyl-methyl]-triphenyl-methan, Phenyl-α-naphthyl-[p-benz-hydryl-phenyl]-methan $C_{36}H_{28}=$

Phenyl-a-naphthyl-[p-benzhydryl-phenyl]-chlormethan $C_{36}H_{27}Cl = C_{10}H_7$. $CCl(C_6H_5)\cdot C_8H_4\cdot CH(C_6H_5)_2$. B. Man kocht eine äther. Lösung von a-Naphthyl-magnesiumbromid mit p-Benzoyl-triphenylmethan, zersetzt mit Wasser und verd. Essigsäure, löst den Rückstand der hierbei erhaltenen äther. Lösung in Eisessig und versetzt mit einer Lösung von Chlorwasserstoff in Eisessig (TSCHITSCHIBABIN, B. 41, 2774). In geringer Menge neben dem isomeren Chlorderivat (s. u.) bei der Einw. von Chlorwasserstoff-Eisessig auf eine Lösung von p-Chinon-[diphenylmethid]-[phenyl-a-naphthyl-methid] (s. u.) in Benzol (T.). — Weißes Pulver (aus Benzol durch Chlorwasserstoff-Eisessig). F: $129-130^{\circ}$. Löslich in konz. Schwefelsäure mit hellgrüner, bei höherer Konzentration mit dunkelviolettroter Farbe. — Färbt sich an der Luft gelblich. Gibt in siedendem Xylol mit Chinolin p-Chinon-[diphenylmethid]-[phenyl-a-naphthyl-methid] (s. u.).

p-[Phenyl-a-naphthyl-methyl]-[triphenylchlormethan] $C_{36}H_{27}Cl = C_{10}H_7 \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot CCl(C_6H_5)_2$. B. Neben wenig Phenyl-a-naphthyl-[p-benzhydryl-phenyl]-chlormethan (s. o.) aus p-Chinon-[diphenylmethid]-[phenyl-a-naphthyl-methid] (s. u.) in Benzol durch eine Lösung von Chlorwasserstoff in Eisessig (Tsch., B. 41, 2775). — Krystalle (aus HCl-haltigem Eisessig). F: 174–175° (Orangefärbung). Löst sich in konz. Schwefelsäure orangefarben.

Zc. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-46}.

- 1. 9.10-Di- α -naphthyl-anthracen $C_{34}H_{22}=C_{14}H_8(C_{10}H_7)_2$. B. Durch Reduktion von 9.10-Dioxy-9.10-di- α -naphthyl-anthracen-dihydrid mit Zink und Essigsäure (GUYOT, STAEHLING, Bl. [3] 33, 1117). Gelbliche Krystalle. Löslich in Benzol mit intensiver violetter Fluorescenz. Regeneriert bei der Oxydation mit Kaliumdichromat in Essigsäure 9.10-Dioxy-9.10-di- α -naphthyl-anthracen-dihydrid.
- 1- oder 2-Chlor-9.10-di-a-naphthyl-anthracen $C_{34}H_{21}Cl = C_{14}H_{7}Cl(C_{10}H_{7})_{2}$. B Durch Sättigen einer siedenden Benzollösung des 9.10-Dioxy-9.10-a-dinaphthyl-anthracendihydrids mit Chlorwasserstoff; als Zwischenprodukt entsteht hierbei das 9.10-Dichlor-9.10-di-a-naphthyl-anthracen-dihydrid, das indessen nicht isoliert wurde (Guyot, Staehling, Bl. [3] 33, 1117). Grünlichgelbe Krystalle. F: 266°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol.

2. Kohlenwasserstoffe $\mathrm{C}_{36}\mathrm{H}_{26}$

1. 1-Diphenylmethylen-4-[phenyl-a-naphthyl-methylen]-cyclohexadien-(2.5), p-Chinon-[diphenylmethid]-[phenyl-a-naphthyl-methid] $\mathrm{C}_{36}\mathrm{H}_{26}$

B. Aus Phenyl-a-naphthyl-[p-benzhydryl-phenyl]-chlormethan (s. o.) in siedendem Xylol durch Chinolin in CO₂-Atmosphäre (TSCHITSCHIBARIN, B. 41, 2775). — Orangerote Krystalle (aus siedendem Xylol). Schmilzt bei 240—241° (in CO₂-Atmosphäre). Löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner, bei höherer Konzentration mit dunkelviolettroter Farbe. — In trocknem Zustande beständig, in gelöstem oxydiert es sich an der Luft. Gibt mit Brom in Xylol ein in Xylol schwer lösliches Bromid, das sich in $\rm H_2SO_4$ mit brauner Farbe löst. Gibt in Benzol mit Chlorwasserstoff-Eisessig neben wenig Phenyl-a-naphthyl-[p-benzhydryl-phenyl]-chlormethan $\rm C_{10}H_7 \cdot CCl(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot CH(C_8H_5)_2$ das p-[Phenyl-a-naphthyl-methyl]-[triphenylchlormethan] $\rm C_{10}H_7 \cdot CH(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot CCl(C_8H_5)_2$ (s. o.).

2. a-Naphthochinon-bis-diphenylmethid $C_{36}H_{26}=HC$ CH: CH B. Aus 2 Mol.-Gew. Diphenylketen, angewandt in Form der Chinolinverbindung $C_9H_7N+2C_{14}H_{10}O$ (s. bei Chinolin, $C_6H_5)_2$ C: CC $C_6H_5)_2$. Syst. No. 3077), und 1 Mol.-Gew. a-Naphthochinon in siedendem Toluol (Staudinger, B. 41, 1361). — Gelbes Krystallpulver (aus Benzol). F: 262–263°. Leicht löslich in Chloroform und heißem Benzol, schwer in Aceton und Essigester, unlöslich in Eisessig und Alkohol. Wird beim Erhitzen auf 200° orange, beim Abkühlen wieder gelb.

Tris-p-diphenylyl-chlormethan, Tri-p-xenyl-chlormethan $C_{37}H_{27}Cl = CCl(C_6H_4 \cdot C_6H_5)_3$. B. Beim Kochen einer Benzollösung von 1 Tl. Tris-[p-diphenylyl]-carbinol und 10 Tln. Acetylchlorid (Schlenk, A. 368, 303). — Weiße Nadeln. F: 195° (Schl.). Leicht löslich in Benzol, sehr wenig in Äther und Ligroin (Schl.). — Färbt sich bei der Bestrahlung mit Kathodenstrahlen tiefviolett; die Färbung verschwindet beim Liegen am Licht wieder (Schl., Herzenstein, A. 372, 14). Die violette Lösung in flüssigem Schwefeldioxyd liefert beim Verdunsten eine Verbindung $CCl(C_6H_4\cdot C_6H_5)_3+4\,SO_2$ (s. u.) (Schl., Weickel, A. 372, 10; Schl., H., A. 372, 25). Beim Erhitzen der Benzollösung mit Kupferbronze (Naturkupfer C) im Kohlendioxydstrom entsteht Tris-p-diphenylyl-methyl (S. 762) (Schl., W., A. 372, 2).

 $\label{eq:continuous} \begin{array}{l} {\rm Verbindung}\; C_{37}H_{27}O_8CIS_4 = CCl(C_6H_4\cdot C_6H_5)_3 + 4\;SO_2.\;\;B.\;\; Aus\; Tris. [p-diphenylyl]-chlormethan in flüssigem Schwefeldioxyd beim Verdunsten (Sch., W., A. 372, 10). — Fuchsinartige, metallisch glänzende Krystalle. — Verliert an der Luft das ganze Schwefeldioxyd. \\ \end{array}$

4. Kohlenwasserstoffe $C_{38}H_{30}$.

- I. Hexaphenylüthan $C_{36}H_{30} = (C_6H_5)_3C \cdot C(C_6H_5)_3$. Als solches ist die farblose Modifikation des Triphenylmethyls aufzufassen; vgl. bei diesem, S. 715–716.
- 2. p-Benzhydryl-tetraphenylmethan. 4-Trityl-tritan, ω.ω.ω.ω'.ω'-Pentaphenyl-p-xylol C₂₈H₃₀ = (C₆H₅)₃C·C₅H₄·CH(C₆H₅)₂. Zur Konstitution vgl. Tschitschibabin, B. 37, 4709; 41, 2421; Ж. 37, 109; 40, 1367. B. Neben Triphenylmethan und Diphenyl durch Einw. von Natrium auf ein Gemisch von Chlorbenzol und Tetrachlorkohlenstoff in Gegenwart von viel Benzol (Schmidlin, C. r. 137, 59; A. ch. [8] 7, 254). Als Nebenprodukt bei der Darstellung des Triphenylchlormethans aus Benzol, Tetrachlorkohlenstoff und Aluminiumchlorid nach der Friedel-Craftschen Reaktion (Gomberg, B. 35, 3915). Beim Erhitzen von Triphenylchlormethan in Eisessig mit molekularem Silber oder granuliertem Zinn auf dem Wasserbade (G., B. 35, 3916). Durch Behandeln von Triphenylchlormethan mit Zink, Eisessig, Stannochlorid und Salzsäure in der Wärme (Ulimann, Borsum, B. 35, 2878). Durch Behandeln von Triphenylcarbinol mit Zink, Eisessig, Stannochlorid und Salzsäure in der Wärme (U., B., B. 35, 2878; vgl. dazu G., B. 36, 383). Durch Einw. von HCl auf Triphenylmethyl in Benzol (G., B. 35, 3918; 36, 377; vgl. Schlenk, Weickel, A. 372, 9). Man diazotiert das saure schwefelsaure Amino-[p-benzhydryl-tetraphenylmethan] (C₆H₅)₂·Ch₄·C(C₆H₅)₂·C₆H₄·NH₂ + H₂SO₄ mit Amylnitrit in Eisessig-Schwefelsäure und trägt das Diazoniumsulfat in siedenden Alkohol ein (Tschitschibabin, B. 41, 2427; Ж. 40, 1374). Krystalle (aus Benzol oder Eisessig oder Athyl- oder Amylacetat). F: 2270 (unkorr.) (Tsch.) und warmem Benzol oder Toluol (U., B.); 150 Tle. siedender Eisessig lösen 1 Tl. Kohlenwasserstoff (U., B.); noch viel schwieriger löst sich dieser in siedendem Alkohol (U., B.), fast gar nicht in Äther (G., B. 35, 3917). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist farblos (Tsch.). Absorptionsspektrum: Baker, Soc. 91, 1496. Wird beim Kochen mit Na₂Cr₂O₇ und Eisessig nicht verändert, durch 10-stdg. Erbitzen mit CrO₃ und Eisessig teilweise zerstört (U., B.). Liefert mit Brom in CS₂ die Verbindung (C₆H₅)₃C·C₆H₄·CBr(C₆H₅)

Diphenyl-[p-trityl-phenyl]-brommethan, a-Brom-4-trityl-tritan, ω' -Brom- $\omega.\omega.\omega.\omega'$ -pentaphenyl-p-xylol $C_{88}H_{29}Br=(C_6H_6)_2C\cdot C_6H_4\cdot CBr(C_6H_6)_2$. B. Durch Einw. von Brom im Sonnenlicht auf eine Lösung von p-Trityl-tritan in Schwefelkohlenstoff (Tschitschibabis, B. 37, 4713; 41, 2428; \Re . 37, 113; 40, 1376). — Gelblich-rötliches Krystallpulver (aus Benzol + Ligroin). F: 240—242°. Leicht löslich in Benzol, unlöslich in Ligroin. — Spaltet beim Aufbewahren, rascher beim Erwärmen mit Wasser (wasserhaltigem Pyridin) HBr ab unter Bildung des zugehörigen Carbinols.

Hexanitroderivat des 4-Trityl-tritans $C_{38}H_{24}O_{12}N_6=C_{38}H_{24}(NO_2)_6$. B. Durch Nitrierung des p-Trityl-tritans (Ullmann, Borsum, B. 35, 2881). — F: 265°.

- 3. Über 4-Triphenylmethyl-1-diphenylmethylen-cyclohexadien-(2.5) $C_{38}H_{30} = (C_6H_5)_3C\cdot HC < CH: CH > C:C(C_6H_5)_2$ s. bei Triphenylmethyl, S. 716.
- 4. 4.4'-Dibenzhydryl-diphenyl, $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -Tetraphenyl-p.p-ditolyl $C_{88}H_{30} = (C_6H_5)_2CH \cdot CH(C_6H_5)_2$. B. Beim Kochen einer alkoh, Lösung von $\omega.\omega'$ -Dichlor- $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -tetraphenyl-p.p-ditolyl mit Zinn und konz, Salzsäure (Tschitschibabin, B. 40, 1817; \mathbb{H} . 39, 934). Aus $\omega.\omega'$ -Dioxy- $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -tetraphenyl-p.p-ditolylin Eisessig durch Eisessig-Jodwasserstofflösung (T., B. 40, 1818; \mathbb{H} . 39, 934). Blättchen (aus Benzol + Alkohol). F: $162-163^\circ$. Gibt mit Brom in Schwefelkohlenstoff im direkten Sonnenlicht $\omega.\omega'$ -Dibrom- $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -d'-tetraphenyl-p.p-ditolyl.
- 4.4'-Bis-[α-chlor-benzhydryl]-diphenyl, ω.ω'-Dichlor-ω.ω.ω'.ω'-tetraphenyl-p.p-ditolyl $C_{38}H_{28}Cl_2 = (C_6H_5)_2CCl \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_6 \cdot CCl(C_6H_5)_2$. B. Beim Einleiten von Chlor-wasserstoff in die Eisessiglösung von ω.ω'-Dioxy-ω.ω.ω'.ω'-tetraphenyl-p.p-ditolyl (Tschttschibabin, B. 40, 1813; ${\rm JK}$. 39, 928). Weißes Krystallpulver (aus Benzol durch Eisessig-Chlorwasserstoff gefällt). Schmilzt bei 219° zu einer trüben Flüssigkeit und ist bei 223° vollständig geschmolzen. Löslich in Benzol und Essigester, sehr wenig löslich in Eisessig; löslich in heißem Nitrobenzol mit roter Farbe. Gibt beim Kochen mit Eisessig eine hellrote Lösung, die beim Erkalten blasser wird. Wird in Alkohol durch Zinn und konz. Salzsäure zu ω.ω.ω'.ω'-Tetraphenyl-p.p-ditolyl reduziert. Liefert bei der Einw. von Zink auf die Benzollösung den Kohlenwasserstoff $C_{38}H_{28}$ (S. 763). Gibt mit ZnCl₂, HgCl₂ und SnCl₄ fuchsinrote Doppelverbindungen. Geht mit Wasser in Gegenwart von Pyridin in ω.ω'-Dioxy-ω.ω.ω'ω'-tetraphenyl-p.p-ditolyl über. $C_{38}H_{28}$ Cl₂ + SnCl₄. Fuchsinrote Krystalle.
- 4.4'-Bis-[a-brom-benzhydryl]-diphenyl, $\omega.\omega'$ -Dibrom- $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -tetraphenyl-p.p-ditolyl $C_{38}H_{28}Br_2=(C_6H_6)_2CBr\cdot C_6H_4\cdot C_8H_6(C_6H_5)_2$. B. Aus $\omega.\omega'$ -Dioxy- $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -tetraphenyl-p.p-ditolyl in Eisessig durch Eisessig-Bromwasserstofflösung oder aus $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -Tetraphenyl-p.p-ditolyl durch Brom in Schwefelkohlenstoff im direkten Sonnenlicht (TSCHITSCHIBABIN, B. 40, 1816; \mathcal{H} . 39, 932). Rötliches Pulver. F; 215—219° (Zers.).
- 5. $\alpha.\delta$ -Diphenyl- $\beta.\beta.\gamma.\gamma$ -tetrabenzyl-butan, Hexabenzyläthan $C_{44}H_{42}=(C_6H_5\cdot CH_2)_3C\cdot C(CH_2\cdot C_6H_5)_3$. B. Aus Tribenzylcarbinol mit Jodwasserstoffsäure (D: l,96) im Einschmelzrohr bei 200° (Schmerda, M. 30, 389). Prismen (aus Ligroin). F: 81°; Kp_{746,3}: 353—358°; zersetzt sich bei langsamer Destillation. Löslich in Äther, Benzol, Toluol, Xylol, CS_2 , absolutem Alkohol; schwer löslich in Essigester und verdünntem Alkohol.

Hexanitro-[hexabenzyläthan] $C_{44}H_{36}O_{12}N_6 = C_{44}H_{36}(NO_2)_6$. B. Aus Hexabenzyläthan mit Salpetersäure (D: 1,475) (SCH., M. 30, 392). — Krystalle (aus Methylalkohol). Erweicht bei 75°, zersetzt sich bei ca. 115°. Löslich in alkoh, Kalilauge mit violetter Farbe. Gibt beim Kochen mit rauchender Jodwasserstoffsäure die Aminoverbindung (Syst. No. 1820).

Zd. Kohlenwasserstoff C_n H_{2n-47}.

Tris-p-diphenylyl-methyl, Tri-p-xenyl-methyl $C_{37}H_{27}=C(C_6H_4\cdot C_6H_5)_3$. Existiert in Lösung nur in einer monomolekularen farbigen Form (Schlenk, Weickel, Herzenstein, A. 372, 5, 15). Zur Konstitution vgl. den Artikel Triphenylmethyl, S. 715 f. — B. Durch Erhitzen von 2 g Tris-p-diphenylyl-chlormethan (S. 761) mit 5 g Kupferbonze (Naturkupfer C) in 50 ccm Benzol in einer CO_2 -Atmosphäre (Sch., W., H., A. 372, 2). — Grünschwarze Krystalle (aus Benzol + Gasolin). Schmilzt unter CO_2 im geschlossenen Röhrchen bei 186°. In den meisten organischen Lösungsmitteln löslich. Die Lösungen sind in der Durchsicht tief violett, in sehr dünner Schicht grünlich. Violett löslich in flüssigem Schwefeldioxyd. Die Lösung leitet den elektrischen Strom und hinterläßt beim Verdunsten fuchsinartige Krystalle eines Anlagerungsproduktes von SO_2 an Tris-p-diphenylylmethyl. Liefert in Lösung sowie in fester Form mit Luftsauerstoff momentan [Tris-p-diphenylyl-methyl]-peroxyd. Die einmal durch Schütteln mit möglichst wenig Luft entfärbte Lösung bleibt auch beim darauffolgenden Stehen farblos (Unterschied zum Verhalten der in zwei Formen existierenden Triarylmethyle).

Ze. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-48} .

1. Bis-chrysofluorenyliden, L.-R.-Name: Bis-[benzolo-1.2-fluorenyliden-9] $C_{34}H_{20}=B$. Beim Erhitzen von Chrysofluoren (S. 695) mit PbO auf $320-330^{\circ}$ (Graer, A. 335, 137). — Undeutlich ausgebildete dunkelviolettrote Krystalle (aus Chloroform + Petroläther). F: $180-190^{\circ}$. Sehr leicht löslich in Chloroform und Schwefelskohlenstoff, schwer in Alkohol; die Lösungen sind intensiv rot. — Gibt mit Brom in Chloroform Krystalle eines Bromids, aus dem beim Erhitzen seiner Toluollösung mit Natrium der Kohlenwasserstoff regeneriert wird.

2. Kohlenwasserstoff $C_{38}H_{28}=(C_6H_5)_2C:CCH:CH:CHC:CH:CHC:CC(C_6H_5)_2$ oder $(C_6H_5)_2C:C(C_6H_5)_2$. B. Bei der Einw. von Zink auf die Benzol-Lösung von $\omega.\omega'$ -Dichlor- $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -tetraphenyl-p. p-ditolyl (S. 762) in CO_2 -Atmosphäre (Tschitschibabin, B. 40, 1818; #. 39, 935). — Violettes Pulver (aus Benzol + Petroläther). — Oxydiert sich in feuchtem Zustande an der Luft sehr schnell unter Entfärbung. Seine violettrote Lösung in Benzol entfärbt sich an der Luft unter Sauerstoffaufnahme. Beim Eindampfen der entfärbten Lösung hinterbleibt ein Pulver, wahrscheinlich ein Peroxyd, das sich in konz. Schwefelsäure mit fuchsinroter Farbe löst. Aus dieser schwefelsauren Lösung wird durch Wasser ein farbloses Pulver gefällt, das mit Eisessig-Chlorwasserstofflösung $\omega.\omega'$ -Dichlor- $\omega.\omega.\omega'.\omega'$ -tetraphenyl-p.p-ditolyl gibt.

3. 9-[$\alpha.\alpha.\beta.\beta$ -Tetraphenyl-äthyl]-fluoren, $\alpha.\alpha.\beta.\beta$ -Tetraphenyl- γ -diphenylen-propan $C_{39}H_{30}=\begin{array}{c} C_6H_4\\ C_6H_4 \end{array}$ CH·C(C_6H_5)₂·CH(C_6H_5)₂. B. Durch Reduktion von Tetraphenyldiphenylenpropylenoxyd (Syst. No. 2377) mit Jodwasserstoffsäure in Eisessig bei $110-120^{\circ}$ (Klinger, Lonnes, B. 29, 737). Entsteht in geringer Menge bei der Destillation der aus Benzilsäure und Schwefelsäure entstehenden Säure $C_{40}H_{30}O_4$ (s. bei Benzilsäure, Syst. No. 1089) (K., L.). — Nadeln (aus Eisessig). F: 205°.

Zf. Kohlenwasserstoff $C_n H_{2n-50}$.

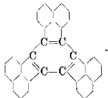
9.10-Dibenzhydryl-anthracen $C_{40}H_{30}=C_{14}H_8[CH(C_6H_5)_2]_2$. B. Durch Reduktion von Anthrachinon bis-diphenylmethid (s. u.) mit Natrium und Benzylalkohol (Padova, C. r. 148, 291; A. ch. [8] 19, 436). — Weiße Nadeln. F: oberhalb 360°. Fluoresciert intensiv violett. Löslich in Schwefelsäure in der Kälte gelb mit starker violetter Fluorescenz.

Zg. Kohlenwasserstoff $C_n H_{2n-52}$.

9.10-Bis-diphenylmethylen-anthracen-dihydrid-(9.10), Anthrachinon-bis-diphenylmethid $C_{40}H_{28}=$ $C[:C(C_6H_5)_2] \qquad \qquad Das \ \, \text{Molekulargewicht} \ \, \text{ist} \ \, \text{ebullioskopisch} \ \, \text{bestimmt} \ \, (Staudinger, B. 41, 1362; Padova, C.r. 148, 291; A.ch. [8] 19, 434). — B. Man erhitzt 5,4 g Anthracen-dihydrid-(9.10) mit 13,5 g Benzophenonchlorid allmählich auf 250° und erhält die Masse <math>2^{1/2}$ Stdn. auf dieser Temperatur, erschöpft das erkaltete Produkt nacheinander durch siedenden Ather und Eisessig und krystallisiert es aus Xylol um (P.). Aus Diphenylketen-Chinolin $C_9H_7N+2C_{14}H_{10}O$ (s. bei Chinolin, Syst. No. 3077) und Anthrachinon bei 190° bis 200° (Sr.). — Nadeln (aus Schwefelkohlenstoff-Aceton oder aus Xylol). F: 302—303° (Sr.), 305° (P.). Löslich in CHCl₃ und Benzol (Sr.), in Pyridin, Nitrobenzol, Essigsäure-anhydrid, Athylenbromid (P.). — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine grüne Färbung (P.). — Wird durch Benzylalkohol und Natrium zu 9.10-Dibenzhydryl-anthracen (s. o.) reduziert (P.).

Zh. Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-54}.

1. Trinaphthylenbenzol, Dekacyclen, L.-R.-Name: [Tri-(acenaphthyleno - 1'.2') - 1.2, 3.4, 5.6 - benzoll C₃₆H₁₈ =Das Mol. Gew. ist ebullioskopisch bestimmt (Dziewoński, B. 36, 969). - B. Durch Zusammenschmelzen von Acenaphthen mit Schwefel



969). — B. Durch Zusammenschmelzen von Acenaphthen mit Schwefel
bei 190—200°, neben Dinaphthylenthiophen; die Trennung erfolgt
durch Auskochen mit Xylol, worin letzteres löslich ist (Rehländer,
B. 36, 1586; D., B. 36, 965). — Gelbe, goldglänzende Nadeln (aus
siedendem Xylol oder aus Nitrobenzol). F: 387° (D., B. 36, 969).
Unlöslich in siedendem Alkohol, Äther und Eisessig; sehr wenig löslich
in siedendem Benzol und Toluol, schwer in siedendem Phenol und Pyridin, ziemlich in
kaltem Nitrobenzol und geschmolzenem Naphthalin, sehr leicht in siedendem Nitrobenzol
und Naphthalin (D., B. 36, 969). 1 Tl. löst sich in 2000 Tln. Schwefelkohlenstoff oder in
500 Tln. siedendem Xylol (R.); 3 Tle. lösen sich in 100 Tln. Anilin (D., B. 36, 969). Die
verdünnten Lösungen fluorescieren grijnlich (R.: D. R. 36, 969). Die Lösung in rauchender verdünnten Lösungen fluorescieren grünlich (R.; D., B. 36, 969). Die Lösung in rauchender Schwefelsäure ist dunkelbraun-grün (R.). - Liefert bei der Einw. von Chlor in Schwefelkohlenstoff Enneachlor-, bei der Einw. von Brom in Schwefelkohlenstoff Tribrom-, beim Erhitzen mit verd. Salpetersäure Trinitro-dekacyclen (D., B. 36, 3772). - Verbindung mit Pikrinsäure s. bei dieser, Syst. No. 523.

Enneachlordekaeyelen $C_{36}H_9Cl_9$. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von Dekaeyelen in Schwefelkohlenstoff (Dziewoński, B. 36, 3773). — Hellgelb. F: $215-218^\circ$ (Zers.). Löslich in Benzol und Toluol, schwer löslich in Eisessig.

Tribromdekacyclen C₃₆H₁₅Br₃. B. Durch Einw. von Brom auf Dekacyclen und CS₂ unter Erhitzen zum Sieden (D., B. 36, 3773). — Hellgelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 397-400°. Löslich in Nitrobenzol, sonst sehr wenig löslich; unlöslich in konz. Schwefelsäure.

Trinitrodekacyclen $C_{96}H_{15}O_6N_3=C_{36}H_{15}(NO_2)_3$. B. Durch Erhitzen von Dekacyclen mit verdünnter Salpetersäure (I Tl. Salpetersäure [D: 1,45] + 3 Tln. Wasser) auf $200-212^0$ im geschlossenen Rohr (Dziewoński, B. 36, 3772). — Carminrote Nadeln. Sehr wenig löslich in organischen Solvenzien. Zersetzt sich beim Erhitzen unter Verpuffen.

- Kohlenwasserstoff C₄₀H₂₈. B. Bei der Einw. von AlCl₃ auf Naphthalin bei 100°, neben anderen Produkten (Homer, Soc. 91, 1112). Rötlichgelbes Pulver. Wird bei 190° bis 2000 dunkel und verwandelt sich bei höherer Temperatur in Teer (H.). Absorptionsspektrum im Ultraviolett: Homer, Purvis, Soc. 93, 1324.
- 3. $\alpha.\alpha.\beta.\beta$ -Tetra-[naphthyl-(i)]-äthan $C_{42}H_{30}=B$. Beim Schütteln einer kalten gesättigten Benzollösung von Di- α -naphthyl-chlormethan mit molekularem Silber (Schmidlin, $\mathbf{CH} \cdot \mathbf{CH}$ Massint, B. 42, 2383). Beim Eintragen von Di-a-naphthyl-chlormethan in eine äther. Lösung von a-Naphthyl-magnesium-bromid (oder Phenylmagnesiumjodid) (Sch., M.). — Prismen (aus Benzol). F: 285-286° (korr.). Unlöslich in Petroläther, Ligroin, Alkohol; sehr wenig löslich in Äther, ziemlich in heißem Benzol, Chloroform,
- 4. Bismonohydrocinnamylidenfluoren $C_{44}H_{34}$. Das Molekulargewicht ist ebullioskopisch bestimmt (Thiele, Henle, A. 347, 313). B. Neben anderen Produkten aus 9-Cinnamyliden-fluoren C₀H₄/C:CH·CH:CH·C₆H₅ in Äther mittels Aluminiumamalgams und Wassers (TH., H., A. 347, 307). — Krystalle (aus Benzol). F: 160—161°. Ziemlich leicht löslich in heißem Aceton, Benzol, Toluol, Chloroform, sehr wenig in Petroläther, Äther und Alkohol. Bildet beim Schütteln mit Petroläther petrolätherhaltige Krystalle, die gegen 120° scharf schmelzen; krystallisiert aus Aceton in acetonhaltigen Krystallen vom Schmelzpunkt 112-115° und aus Eisessig in Krystallen mit 1 Mol. Eisessig, die bei ca. 124° schmelzen.
- 5. 1.2-Bis-tribenzylmethyl-benzol, $\omega.\omega.\omega.\omega'.\omega'.\omega'$ -Hexabenzyl-o-xylol $C_{50}H_{46}=\bigcirc \cdot C(CH_2\cdot C_6H_5)_3 \cdot C(CH_2\cdot C_6H_5)_3$ Beim Erwärmen von Phthalsäureanhydrid mit Benzylchlorid und Zinkstaub (Kothe, A. 248, 68). Amorph. F: 72—73°. Nicht flüchtig. Unlöslich in Alkohol, löslich in Ather und Benzol.

Zi. Kohlenwasserstoff C_n H_{2n-62}.

 $\alpha.\alpha.\beta.\beta$ -Tetraphenyl- $\alpha.\beta$ -bis-p-diphenylyl-äthan, $\alpha.\alpha.\beta.\beta$ -Tetraphenyl- $\alpha.\beta$ - $\begin{array}{c} \text{di-p-xenyl-athan} \quad C_{50}H_{38} = & \\ & \\ \text{ber diese dimolekulare Form des Diphenyl-p-diphenylyl-methyls bei dem monomolekularen} \end{array}. \quad \text{Vgl.}$ Kohlenwasserstoff, S. 742.

Zk. Kohlenwasserstoff C_nH_{2n-66}.

 $\alpha.\beta$ -Bis-p-diphenylyl- $\alpha.\beta$ -bis-diphenylen-äthan, $\alpha.\beta$ -Di-p-xenyl- $\alpha.\beta$ -bis-diphenylen-äthan, 9.9'-Di-p-xenyl-difluorenyl-(9.9') $C_{50}H_{34}=\frac{C_6H_4}{C.H.}C(C_6H_4\cdot C.H.)$

C₆H₅)·C(C₆H₄·C₆H₅)
C₆H₄. Existiert nur in dieser farblosen Form (nicht als farbiges Triarylmethyl) (Schlenk, Herzenstein, A. 372, 21, 30). — B. Man kocht 2 g 9-Chlor-9-xenyl-fluoren (S. 743) in 50 ccm Benzol mit 6 g Kupferbronze (Naturkupfer C) in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre (2 Stdn.) (Sch., H., A. 372, 30). — Farblose Prismen (aus Benzol). F: 175—176°. Sehr wenig löslich in Alkohol, schwer in kaltem Benzol, ziemlich leicht in Chloroform. — Ist in festem Zustande sehr beständig gegen Sauerstoff. Entfärbt (in Chloroform gelöst) Jodlösung nicht. Gibt mit Schwefelsäure keine Farbreaktion.

Z1. Kohlenwasserstoff $C_n H_{2n-68}$.

Tetraphenylheptacyclen, L.-R.-Name: Bis-[diphenyl- $10.10 \cdot (\text{dihydro-}9.10 \cdot \text{anthracendiyl-}1'.9': 9.1)] \tilde{C}_{52}H_{36} =$ B. Beim Eintragen von 10-Brom-9.9-diphenyl-anthracen-dihydrid-(9.10) in siedendes Naphthalin (LIEBERMANN, LINDENBAUM, B. 38, 1805). — Gelblichweiße Krystalle. Schmilzt oberhalb 360°. Nicht löslich,

$$C_{\mathbf{e}}\mathbf{H}_{\mathbf{5}}$$
 C
 $C_{\mathbf{e}}\mathbf{H}_{\mathbf{5}}$
 C
 $C_{\mathbf{e}}\mathbf{H}_{\mathbf{5}}$
 C
 $C_{\mathbf{e}}\mathbf{H}_{\mathbf{5}}$

Zm. Kohlenwasserstoff $C_n H_{2n-72}$

 $-\mathrm{CH}(\mathrm{C_6H_5})\cdot\mathrm{CH}(\mathrm{C_6H_5})$

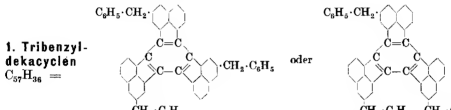
(Dimolekulares Dibenzalanthracen). (Das Mol.-Gew. ist ebullioskopisch bestimmt.) B. Läßt sich aus 9-Benzyl-10-[α-brom-benzyl]-anthracen durch HBr-Abspaltung nach verschiedenen Methoden gewinnen, z. B. durch Erhitzen auf 125—130° (Lippmann, Fritsch, M. 25, 795). Aus seinem Tetrabromderivat C₅₆H₃₆Br₄ (s. u.) mit Zinkstaub und Eisessig (L., F., A. 351, 62). — Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 184°. Leicht löslich in heißem Benzol und in Chloroform (mit rötlicher Fluorescenz), schwerer in Äther, sehr wenig in Alkohol (L., F., M. 25, 797). Färbt sich mit konz. Schwefelsäure grün (L., F., M. 25, 797).

B. Aus dimolekularem Dibenzenylanthracen (S. 766) und Brom in CS₂ (L., F., A. 351, 62). — Gelbe Krystalle (aus CS₂). F: 215°. Schwer löslich in Äther, Aceton und CS₂, -CBr(C₆H₅)·CBr(C₆H₅)— Schwer löslich in Ather, Aceton und CS₂, leichter in Benzol, Toluol und Chloroform. Gibt mit Zinkstaub in Eisessig dimolekulares Dibenzalanthracen (s. o.).

Zn. Kohlenwasserstoff $C_n H_{2n-76}$.

(Dimolekulares Dibenzenylanthracen). B. Aus 9.10-Bis-[a-brom-benzyl]-anthracen und Phenylhydrazin in Benzol auf dem Wasserbad (LIPPMANN, FRITSCH, A. 351, 60). — Hellgelbe Krystalle (aus Aceton). F: 197°. Leicht löslich in CS₂, Chloroform und Benzol, weniger in Eisessig, Äther und Alkohol. — Entfärbt Kaliumpermanganatlösung und addiert 4 Atome Brom.

Zo. Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n-78}$.



CH₂·C₆H₅ CH₂·C₆H₅ CH₂·C₆H₅ CH₂·C₆H₅ B. Beim Erhitzen von 4-Benzyl-acenaphthen mit Schwefel auf 210—245°, neben Dibenzyl-dinaphthylenthiophen C₃₈H₂₄S (Syst. No. 2377) (Dziewoński, Dotta, Bl. [3] 31, 930). — Hellgelbe Nadeln (aus Benzol oder Anilin). F: 270°. Fast unlöslich in Alkohol, Äther und Eisessig, löslich in Benzol und Toluol, leicht löslich in Xylol, Naphthalin und Anilin. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe. Die verd. Lösungen fluorescieren stark grün.

2. $\alpha.\beta$ -Diphenyl- $\alpha.\alpha.\beta.\beta$ -tetrakis-p-diphenyl-äthan, $\alpha.\beta$ -Diphenyl- $\alpha.\alpha.\beta.\beta$ -tetrap-xenyl-äthan $C_{62}H_{46}=$ Uber diese dimolekulare Form des Phenyl-di-p-xenyl-methyls vgl. den monomolekularen Kohlenwasserstoff,

Register für den fünften Band.

Vorbemerkungen s. Bd. I, S. 939, 941.

A. a- (Bezeichnung) 5. Abieten 508. Abietendihydrid 472. Abietin 528. ac. (Bezeichnung) 531. Acenaphthen 586. Acenaphthen-dekahydrid 170. perhydrid 170. - tetrahydrid 523. Acenaphthylen 625. Acenaphthylendibromid 587. Acetylenyl- s. auch Athinyl-, Acetylenyl-benzol 511. naphthalin 624, 625. toluol 514. Äthinyl s. auch Acetylenyl. Äthinyleyelohexan 117. Atho-butenylbenzol 502. hexenylbenzol 506. - propenylbenzol 498. propenylcyclopropan 76. propylbenzol 436. propylcyclobutan 45. propylidencyclobutan 81. vinylphenylacetylen 568. Athyl-acetylenylbenzol 518. – anthracen 678. - anthracendihydrid 649. benzol 351. benzylbenzol 614, butylbenzol 446. chloracetylenylbenzol 518. chloräthylbenzol 427. cyclobutan 28. - cycloheptan 41. – cyclohexan 35. - cyclohexen 71, 72. cyclopenten 69. dibenzyl 616, 617. dibromäthylbenzol 427. dichlorvinylbenzol 491. diphenyl 608. ditan 614. fluoren 645. Äthyliden-cyclohexan 71. - cyclopentan 69. eyelopropan 63.

Äthyliden-diphenylcyclos hexen 691. fluoren 675. trimethylen 63; Hydros jodid aus - 20. Athyl-isopropylbenzol 440. – menthan 58. -- menthatrien 448. mesitylen 442. methoäthen ylcyclohexen 167. naphthalin 569. phenanthren 680. Äthylphenyl-acetylen 517, 518. benzol 608. butenin 568. - butylen 502. cyclohexadien 572. - cyclopentadien 571. cyclopentan 505. — jodäthylphenyljodonium₂ hydroxyd 358. jodidchlorid 357. naphthyljodoniumhydr= oxyd 551. propylen 499. tolyljodoniumhydroxyd Athyl-propenylbenzol 499. propylbenzol 439. -- stilben 647. styrol 491. styroldibromid 427. suberan 41. toluol 396, 397. triphenylinden 751. tritan 712. vinylbenzol 491. Aktuelle Bindung 174. Alantolacton, Kohlenwasserstoff C₁₂H₁₆ aus — 504. Alantolsäureanhydrid 451; Kohlenwasserstoff C11H16 aus - 444. Alicyclische Verbindungen

(Bezeichnung) 6.

Allylbenzol 481, 484.

Allylnaphthalin 598. Aluminiumchloridreaktionen 176. Aminodiäthyldiphenylamin 358. Amorphen 468. Amyl-benzol 434, 436. - ditan 622. Amyrilen 576. Anellierung (Definition) 13. ang. (Präfix) 13. Angulare Anellierung (Definition) 13. Anthemen 60. Anthra- (Präfix) 12 Anthracen 655, 657, 689. Anthracen dekahydrid 507. dibromid 641. dichlorid 641. dihydrid 641. dodekahydrid 456. hexahydrid 573. Anthraceno- (Präfix) 13. Anthracen oktahydrid 526. perhydrid 171. tetradekahydrid 171. tetrahydrid 611, 612, 613. Anthrachinon bisdiphenylmethid 763. Anthranyl (Radikal) 13. Anthryl (Radikal) 13. Apo bornylen 123. - fenchen 80. ar. (Bezeichnung) 531. Aralkyl (Bezeichnung) 6. Arnidien 624. Aromatische Verbindungen (Bezeichnung) 6. Aromatischer Charakter 6, 175. Aryl (Bezeichnung) 6. Asymmetrisch (Bezeichnung) Atlascederholzöl, Sesquiterpen aus - 460. Atractylen 470. Atractylenbishydrochlorid 111.

Atronol 677,

Austracamphen 156. Australen 144. Azido-benzol 276. dimethylbenzol 389. — methylbenzol 349, 350. naphthalin 565. - pseudocumol 405. toluol 349, 350. - trimethylbenzol 405. triphenylmethan 708.

tritan 708.

B.

BAEYERSSpannungstheoriel4. Balaoharzbalsam, Sesquiterpen aus -Benzal (Radikal) 7. Benzal-'s. auch Benzyliden-. Benzal-bromid 308. chlorid 297. - cyclohexan 524. fluoren 725. fluorendibromid 723. fluorid 290. - hydrocamphen 575. - hydrofenchen 575. inden 688. nitroäthan 483. phenylnitromethan 636. Benzen 179. Benzenyl (Radikal) 7. Benzerythren 736. Benzhydryl (Radikal) 9. Benzhydryl-bromid 592. ehlorid 590. diphenvl 738. fluoren 745.

Benzo- (Präfix) 12. Benzo-cycloheptadien 522. difluoridehlorid 295. fluoriddichlorid 298. Benzol (Bezeichnung) 5. Benzol 179; Additionelle Ver bindungen 196; Konstis tution 173; Substitutions= produkte 198; Umwand=

Konstitution 197. Benzol-dimetaphosphorsäure

lungsprodukte ungewisser

- hexabromid 25, hexachlorid 23. hexahydrid 20.

- naphthalin 733.

— tritan 756.

- tetraphenylmethan 761.

triphenylmethan 756.

triphenylbrommethan 756.

triphenylchlormethan 756.

- kohlenwasserstoffe (Bez zeichnung) 5; Radikale der - 6.

 monodimetaphosphor= säure 198.

Benzolo- (Präfix) 13. Benzolo-anthracen 718.

anthracendihydrid 697. benzol 531.

cycloheptadien 522. phenanthren 718, 720. Benzol-tetrahydrid 63.

 tetrakisdimetaphosphors säure 198.

triozonid 197.

trisdimetaphosphorsäure

Benzophenon-bromid 593. chlorid 590.

Benzo-trichlorid 300.

trifluorid 290.

Benzoylisonitrocamphan 101. Benzyl (Radikal) 7. Benzyl-acenaphthen 708.

anthracen 728.

anthracendihydrid 723.

anthracenhexahydrid 692. azid 350.

benzalinden 733.

benzol 588. benzylideninden 733.

brombenzylanthracen 750.

bromid 306. butan 434.

camphen 575.

chlorid 292. cumol 619.

cyclohexan 505.

cyclohexen 524.

 cymol 620. dihydrocarveol, Kohlen=

wasserstoff C₁₇H₂₂ aus -575.

diphenyl 708.

diphenylenmethan 722. Benzylen (Radikal) 7.

Benzyl-fluoren 722.

hexahydroanthracen 692. Benzyliden (Radikal) 7. Benzyliden- s. auch Benzal-. Benzyliden-bromid 308.

chlorid 297.

cyclohexan 524. fluoren 725.

fluorid 290.

- inden 688.

menthadien 620.

Benzyl-inden 678. jodid 314.

mesitylen 619.

naphthalin 689, 690,

naphthylmethan 691. phenanthren 728.

pseudocumol 619.

pulegol, Kohlenwasserstoff $C_{17}H_{22}$ aus — 575.

tanacetylalkohol, Kohlens wasserstoff C₁₇H₂₂ aus — 575.

toluol 607.

Benzyl-tritan 740. violett 7 B 295.

Bi- (Präfix) 10. Bi- s. auch Bis- und Di-. Bibenzyl 598.

Bicyclo- (Präfix) 11. Bicyclo-decadien 433.

decan 92.

-- decen 142. eksantalan 169.

eksantalandihydrid 108.

eksantalylchlorid 169.

– heptan 70.

 nonan 82. octan 76.

— octen 120.

octenhydrobromid 76.

Biphenyl 576. Bis s auch Bi und Di.

Bisabolen 468.

Bisabolentrishydrochlorid 59. Bisäthylphenyl-äthylen 651.

jodoniumhydroxyd 357. Bisbenzolofluorenyliden 763. Bisbrom-äthylbenzol 427.

benzhydryldiphenyl 762. Bisbrombenzyl-anthracen 751.

benzol 711.

Bisbromphenyl-äthan 602.

äthylen 635. benzol 696.

brommethan 593.

 chlormethan 593. jodoniumhydroxyd 223.

methan 593.

Bisbromvinylbenzol 518. Bisbutylphenyl-äthan 624. – jodoniumhydroxyd 417.

Biscarven 528. Bischlorbenzhydryldiphenyl 762.

Bischlormethyl-diphenyl 610.

ditan 615.

phenylmethan 615.

Bischlornitrophenyläthylen 638.

Bischlorphenyl-acetylen 656.

äthan 600. äthylen 634.

bromphenylchlormethan 705.

chlormethan 592.

dichlormethan 592.

diphenylmethylenpenta: dien 754.

jodoniumhydroxyd 221.

methan 590.

Bischlorstyryldichlormethan

Bischrysofluorenyliden 763. Bisdibrom-äthylbenzol 427. phenyljodoniumhydroxyd

Bisdichlor-benzylbenzol 711.

phenyldichlormethan 592.

Bisdichlorphenyljodonium= hydroxyd 222. Bisdicyclopentadiennitrosobromid 496. chlorid 496. Bisdimethylfulven 389. Bisdimethylphenyl-äthan 621, - äthylen 651, 652. - jodoniumhydroxyd 376, 377. propan 623. Bisdinitrophenyl-äthylen 638. methan 596. Bisdiphenyldihydroanthra: cendiyl 765. Bisdiphenylen-äthan 748. äthylen 752. allen 754. propylen 752. Bisdiphenylmethylen-anthras cendihydrid 763. cyclohexadien 757. Bisdiphenylyl 736 Bisdiphenylyl-bisdiphenylen-äthan 765. methan 738. Bisisoamylphenyljodonium: hydroxyd 435. Bisisonitrodihydrobenzol 114. Bisisopropylphenyl-äthan 623. äthylen 653. Bisjod-phenyljodoniumhydr: oxyd 226. styryldichlormethan 682. Bismethopropenylbenzalme: than 574. Bismethyl-äthylphenyljodos niumhydroxyd 397. anthracen 675. phenylmethan 615. Bismonohydrocinnamylidens fluoren 764. Bisnitrobenzyl-benzol 711. - nitromethan 613. Bisnitromethylphenyl-äthan äthylen 647. jodoniumhydroxyd 337, -- methan 615. Bisnitrophenyl-acetylen 657. - äthan 603, 604. äthylen 637. butadiin 693 diacetylen 693. heptan 623. jodoniumhydroxyd 253. methan 595. Bisnitrovinylbenzol 518. Bisphenyl-butadien 692. propylcyclobutan 654. Bispropylphenyljodonium: hydroxyd 393. Bistriazobenzol 279.

Bistriazodi phenyl 585. Bistri-benzylmethylbenzol 764.methylbicycloheptyl 472. Bistrimethylphenyl-athan äthvlen 653, 654. jodoniumhydroxyd 410. - methan 623. Bornecamphen 158. Bornyl-bromid 98. chlorid 94, 97.Bornylen 155, 165. Bornylenhydrochlorid 98. Bornyliodid 100. Brom-acenaphthen 587. acenaphthylen 625. acetylenylbenzol 513. äthopropylbenzol 436. äthopropyleyelopropan 40. äthylbenzol 355, 356, allylbenzol 484. amylbenzol 436. anthracen 665. anthracenoktahydrid 527. azidobenzol 277. azidomethylbenzol 350. azidonaphthalin 565. benzalchlorid 307. benzhydryltriphenylmethan 756. benzhydryltritan 756. benzol 206. benzylanthracen 728. benzylbromid 308. benzylchlorid 307. benzylidenchlorid 307. benzyljodid 316. benzylnaphthalin 690. bievelooetan 76. bisbromphenylmethan 593. bistrimethylphenyläthan Brombrom-äthylfluoren 645. benzylfluoren 723. isopropylcyclopropan 28. methylcyclohexan 32. phenyldibromphenylbenzol 695. phenylpropylfluoren 724. Brombutyl-benzol 413, 414, 416. toluol 438. Brom-camphan 98. camphen 162. camphendibromid 99. camphenhydrobromid 99. chlorphenylbisbromphe: nylmethan 706. Bromcyclo-buten 61. heptadien 115. heptan 29. hepten 65. hexan 24. hexen 64.

Bromcyclo-octadien 117. pentan 19. propylbutan 34. propylpentan 40. propylpropan 28. Brom-cymol 423, 424; s. auch Brommethylisopropyl= diäthylbenzol 426. diazobenzolimid 277. dibenzalanthracen 753. dibenzyl 602. dibromäthylbenzol 357. dibrombutylbenzol 413. dibrompropylbenzol 392. dihydrodiphenyl 569. Bromdijod-dinitrobenzol 270. nitrobenzol 256. phenyläthylen 478. styrol 478 vinvlbenzol 478. Bromdimethyl-äthylbenzol 428, 429, anthracen 679. benzol 365, 374, 385. butylbenzol 447. cyclohexan 35, 38. cyclohexen 72. cyclopentan 33. diphenyl 609. methylenbicycloheptan 162. Bromdinaphthylmethan 729. Bromdinitro-amylbenzol 436. benzol 266. butylbenzol 418. dimethylbenzol 380. dimethylbutylbenzol 448. mesitylen 412. methylbenzol 346. methylbutylbenzol 438. methylisopropylbenzol 420, 425. naphthalin 562. naphthalintetrahydrid 494, 495. phenylmethan 346. styrol 481. tetrahydronaphthalin 494, 495.toluol 346. trimethylbenzol 405, 412. vinylbenzol 481. Bromdiphenyl 580. Bromdiphenyl-äthylen 635, **64**0. anthracendihydrid 744. benzol 695. benzylpropan 713. butadien 677. heptylen 653. methan 592. propylen 645. tritylphenylmethan 761.

Brom-dipseudocumyläthan	Brommethyl-styrol 485, 486.	Bromphenyltolylmethan 608.
623.	- vinylbenzol 485, 486.	Brom-phthalacen 729.
- ditan 592.	Brom-naphthalin 547, 548.	- pinakonan 509.
- durol 432.	- naphthalintetrahydrid 494.	- prehnitol 430.
fenchen 165.	Bromnitro-äthylbenzol 359.	- propenylbenzol 482, 483,
- fluoren 628.	- benzol 247, 248.	484.
- hexamethyldibenzyl 623.	- camphan 101.	- propylbenzol 391.
- inden 517.	- dekanaphthen 57.	- propyleyelobutan 34.
Bromisoamyl-anthracen 685.	- dimethylbenzol 368, 379.	- propylisopropylbenzol 446.
- benzol 435.	- diphenyl 583.	- pseudocumol 402, 403.
- phenylanthracendihydrid	- diphenylmethan 595.	- stilben 635.
725.	- ditan 594, 595.	- styrol 477.
Brom-isobutylbenzol 415.	- fluoren 629.	- styroldibromid 357.
- isodurol 431.	- isobutylbenzol 415.	tetraäthylbenzol 455.
Bromisopropyl-benzol 395,	- mesitylen 411.	- tetrahydronaphthalin 494.
- cyclohexan 41.	methylbenzol 333, 334.	- tetramethylbenzol 430,
- cyclopropan 28.	- methylbutylbenzol 438.	431, 432.
Bromjod-benzol 223.	- methylisopropylbenzol	- tetranitronaphthalin 564,
- cyclohexan 26,	420, 425.	565.
- dinitromethylbenzol 347.	- naphthalin 556, 557.	- tetraphenyläthan 740.
- dinitrotoluol 347.	- nitrophenyläthylen 481.	- tetraphenylpropylen 745.
4. 7	- phenanthren 673.	- toluol 304, 305, 306.
 diphenyl 581. methylbenzol 315, 316. 	- phenyläthylen 480.	- tolyläthylen 485, 486.
	- propylbenzol 393.	- tribenzylmethan 713.
 naphthalin 552. nitrobenzol 254. 	Bromnitrosobenzol 232.	- tribromphenylpropyl=
		fluoren 724.
 nitromethylbenzol 339. nitronaphthalin 557. 	Bromnitro-styrol 480.	- trijodbenzol 229.
	- tetramethylbenzol 432, 433.	
- nitrotoluol 339.	- toluol 333, 334.	- trijoddinitrobenzol 271. - trimethylbenzol 402, 403,
Brom-jodobenzol 223, 224,	- tomor 333, 332.	408.
- jodosobenzol 223.		
— jodtoluol 315, 316.	trimethylbicycloheptan	trimethylbicycloheptan 98,
- menthadien 139,	101.	- trimethylcyclopentan 39.
- menthan 47, 51.	trimethylcyclohexan 44,	- trimethylnaphthalin 571.
- menthen 86, 87, 90, 91.	vinylbenzol 480,	- trimethyltritan 713.
— mesitylbromid 409.	Brom-octylbenzol 454.	- trinitrobenzol 275.
— mesitylen 408,	- pentaäthylbenzol 471.	- trinitrodimethylbenzol
Brommetho-äthenylbenzol	— pentamethylbenzol 444.	381.
485.	- pentaphenylxylol 761.	- trinitromethylbenzol 349.
- äthylcyclohexan 41.	i — phenanthren 671.	trinitromethylbutylbenzol
äthylcyclopentan 39.	Bromphenyl-acetylen 513.	439.
- äthylcyclopropan 28.	— äthylen 477.	trinitrotoluol 349.
- propenylbenzol 488.	— benzhydrylphenyltolyl₂	- triphenyläthylen 722.
- propyleyelopropan 34.	methan 757.	triphenylbenzol 737.
- vinylbenzol 485.	- bisbromphenylchlorme	- triphenylbutadien 730.
Brommethyl athylbenzol 398.	than 706.	triphenylinden 749, 750.
- äthylcyclohexan 42.	- bromphenyläthylen 640.	triphenylmethan 704.
- benzhydryltritan 757.	butylen 488.	trischlorphenylmethan
- benzol 304, 305, 306.	- cyclohexadien 569.	705.
- butylbenzol 438, 439.	- cyclopentan 501.	- tritan 704.
cyclohexan 32.	— diphenylenmethan 721.	- tritolylmethan 713.
- cyclopropan 18.	— fluoren 721.	- tritylchlorid 704, 705.
- diazobenzolimid 350.	isonitromethan 334.	- trityltritan 761.
— diphenyl 597.	jodidehlorid 223, 224.	- vinylbenzol 477.
— ditan 608.	- jodidfluorid 224.	— xylol 365, 374, 385.
- isopropylbenzol 420, 423,	jodofluorid 224,	Butadienylbenzol 517.
424.	– naphthyläthylen 697.	Butenylbenzol 487, 488.
 isopropylidencyclohexan 	— naphthyljodoniumhydr-	Butinylbenzol 517.
90.	oxyd 551.	Butyl-benzol 413, 414, 415.
 methoäthenylcyclohexen 	— nitromethan 334.	benzylbromid 439.
139.	 nitrophenylmethan 594. 	- hydrinden 506.
 methoäthylcyclohexan 	— pentan 436.	Butylidencyclopentadien 413.
47, 51.	- propylen 482, 483, 484,	Butyl-naphthalin 572.
- methoäthylcyclohexen 86,	485.	– phenylbutenin 572.
87.	- tolyljodoniumhydroxyd	phenyljodbutylphenyl
naphthalin 567, 568.	311, 314.	jodoniumhydroxyd 417.
_		

Butyl-phenyljodidchlorid 417. – toluol 437, 439. xylol 447. Cadinen 459, 460. Cadinenbishydro-bromid 109, - chlorid 109, 110. jodid 109. Cajeputen 137. Camphan 93; (Bezeichnung) 14. Camphen 156, 420. Camphen-bromhydrat 99. – chlorhydrat 97. dibromid 99. glykolglykuronsäure 162. hydrobromid 99. hydrochlorid 97. hydrojodid 100. Camphenilan 82. Camphenilen 123. Camphenilnitrit 161. Camphenilonchlorid 82. Camphenilylchlorid 103. Camphen-jodhydrat 100. - nitronitrosit 161. nitrosit 161 ozonid 160. trichlorid 104. Camphenylchlorid 82. Campher, künstlicher 94. Camphocean 39. Camphogen 420. Campholen 81. Campholenhydrojodid 45. Camphylchlorid 91. Cantharen 118. Caparrapen 468. Capryl s. Octyl-, Carboniumvalenz 701, Carden 481. Carlinen 470. Carminsaure, Kohlenwasser stoff C₁₆H₁₂ aus — 689. Carvacryl (Radikal) 7. Kohlenwasser: Carven 133. Carvenon, Kohlenwasserstoff $C_{11}H_{18}$ aus — 167. Carvestren 125, vgl. S. 795. Carvestrenbishydro-bromid 47. chlorid 46. Carvomenthen 84. Carvomenthyl-bromid 51. chlorid 48. Carvondichlorid 130. Caryophyllen 462, 463, 464, 465, 466, 467. Caryophyllenbishydrochlorid 110; Sesquiterpen aus 468.

Cedren (Bezeichnung) 456.

Cedren, künstliches 461: natürliches 460. Cedrendihydrid 171. Cetyl-benzol 472. mesitylen 473. phenyljodidchlorid 473. toluol 473. Chaulmoogren 111. Chinolinrot 302. Chinonbisdiphenylmethid 757. Chinondiphenylmethidphes nyl-bromphenylmethid 758. naphthylmethid 760. – tolylmethid 758. Chloracetylenyl-benzol 513. toluol 515. Chloräthenylcyclohexan 72. Chloratho butylbenzol 445. propylbenzol 436. propylevelopropan 40. Chloräthyl-acetylenylbenzol 518, benzol 354. phenylbutan 445. stilben 647. Chlor-allylbenzol 484. amylbenzol 436. anthracen 663. anthracenoktahydrid 526. azidobenzol 277. benzalchlorid 300. benzhydryltriphenylme= than 756. benzhydryltritan 756. benzol 199. benzolhexachlorid 23, 24. benzotrichlorid 302, 303. benzylbenzalinden 734. benzylbromid 307. benzylchlorid 297. benzylidenchlorid 300. benzyljodid 315. benzylpentan 445. bicyclodecan 92. bicycloeksantalan 169. bisbromphenylmethan Chlorbischlorphenyl-äthylen bromphenylmethan 705. - methan 592. Chlorbrom-benzol 209. bischlorphenylpropylen butenylbenzol 487. dimethylbenzol 365, 374, 385. dimethylphenylpropylen dimethylpropenylbenzol dinitrodimethylbenzol

Chlorbrom-diphenyläthylen 635; s. auch Chlorphenyl= bromphenvläthvlen. diphenylpentadien 681. distyrýlmethan 681. fenchen 165. menthadien 140. menthen 91. methobutenylbenzol 498. methylbenzol 306, 307. methylisopropylbenzol methylmethobutenylben= zol 502. methylphenylbutylen 498. methylpropenylbenzol 490. methyltolylbutylen 502. naphthalin 548. nitrobenzol 249. nitrodimethylbenzol 368, 387. nitromethylbenzol 335. nitronaphthalin 557. nitrotoluol 335. phenylbisbromphenylmethan 706. phenylbutylen 487. phenylpropylen 483. propenylbenzol 483. stilben 635. toluol 306, 307. tolylpropylen 490. tritan 704, 705. Chlor-butadienvlbenzol 517. butenylbenzol 487. butylbenzol 413, 414, 416. camphan 94, 98. camphen 165. camphenhydrochlorid 103. ('hlorchlorphenylbis-bromphenylmethan 705. chlorphenylmethan 703. Chloreyelo-butan 17. heptan 29. hexan 21. hexen 64. --- hexyläthylen 72. pentan 19. penten 62. propan 16. propylbutan 34. propylpentan 40. propylpropan 28. Chlor-cymol 423; s. auch Chlormethylisopropyl benzol. dekanaphthen 56. diathylbenzol 427 diazobenzolimid 277. Chlordibrom-äthylbenzol 356. äthyldibenzyl 616. benzol 212 dibenzyl 603. dimethylbenzol 386.

> diphenyläthan 603. 49*

772 Chlordibrom-diphenylbutan 616. - diphenylpropan 614. ditan 593. methylbenzol 309. methyldibenzyl 614. - naphthalin 549. propylbenzol 392. toluol 309. - tritan 705. - tritylbromid 706. tritylchlorid 705. Chlordihydro bicycloeksan= talan 108. - norbicycloeksantalan 107. Chlordijod benzol 227. - nitrobenzol 256. Chlordimethopropylbenzol 437. Chlordimethyl-acetylenyl= benzol 518. - benzol 363, 364, 373, 384. -- bicycloheptan 82. cyclohexadien 119. -- cyclohexan 38. methoäthenylbenzol 500. - methoäthenyleyelohexan phenylpropylen 500. styrol 491. tritan 712. vinylbenzol 491. Chlordinaphthyl-anthracen - methan 728. Chlordinitro-amylbenzol 436. benzol 262, 263, 264. butylbenzol 418, dibenzyl 605. dimethylbenzol 380. dimethylbutylbenzol 448. diphenyläthan 605. - mesitylen 412. - methylbenzol 344, 345. methylisopropylbenzol naphthalin 561, 562. phenylmethan 345. toluol 344, 345. trimethylbenzol 405, 412. Chlordiphenyl 579. Chlordiphenyl-äthan 606. - äthylen 633, 639. benzylpropan 713. bromphenylmethan 704, 705.butan 618.

butylen 647.

methan 590.

chlorphenylmethan 702.

jodphenylmethan 707.

naphthylmethan 733.

propan 613, 614.

propylen 643, 644.

nitrophenylmethan 707.

Chlordiphenyl-tolylmethan 71Õ. tritan 755. xenylmethan 738. Chlor-diphenylyldiphenylens methan 743. ditan 590. ditolyläthylen 648. durol 431 fenchen 165. fenchenhydrochlorid 105. fluoren 627. hexamethylbenzol 451. hexyltoluol 452. isoamylanthracen 685. isobutylbenzol 414. isobutyltoluol 437. isocamphan 103. isooktonaphthene 40. isopropylacetylenylbenzol isopropylbenzol 395. isopropyleyelopropan 28. isoterpinolen 133. Chlorjod-äthylbenzol 358. benzol 220, 221. cyclohexan 25. dibenzyl 603. diphenyläthan 603. mesitylen 410. methylbenzol 315. naphthalin 552. nitrobenzol 254. Chlorjodo-benzol 220, 221. mesitylen 410. Chlorjodoso-benzol 220, 221. mesitylen 410. trimethylbenzol 410. Chloriodotrimethylbenzol410. Chlorjod-toluol 315. trimethylbenzol 410. tritan 707. Chlorkohlenstoff von Julin Chlor-menthadien 124, 128, 130, 133, 140. menthan 46, 48, 49. menthen 85, 86, 89, 90, 91. mesitylen 408. Chlormetho-äthenylbenzol 485. äthopropylbenzol 445. äthyleyelopropan 28. butylbenzol 434. propylcyclopropan 34. vinylbenzol 485. Chlormethyl-acetylenylben= zol 515. äthylbenzol 398. benzhydryltritan 757. benzol 290, 291, 292. bicyclooctan 82. chloräthylcyclohexan 42. cyclohexadien 116.

cyclohexan 30, 31.

cyclopentan 27. cyclopropan 18. dibenzyl 614. hexylbenzol 452. hexylcyclohexadien 170. inden 520. isobutylbenzol 437. isopropylacetylenylbenzol isopropylbenzol 419, 423. isopropylidencyclohexen 133. methoäthenylbenzol 490. methoätbenylcyclohexan methoäthylcyclohexadien 124, 128, 130. methoäthylcyclohexan 46. 48, 49, methoäthylcyclohexen 85, methopropylcyclohexadien 167. methylenphenanthrendi= hydrid 680. naphthalin 566, 567. naphthalintetrachlorid501. phenylbutan 437. phenylhexan 452. phenylpentan 445. stilben 644. styrol 485. tritan 710. vinylbenzol 485. Chlornaphthalin 541. Chlornaphthalin-dekahydrid 92. tetrachlorid 493. tetrahydrid 492. Chlornaphthan 92. Chlornaphthyl-dinaphthos fluoren 759. dinaphthylenmethan 759. Chlornitro-äthylbenzol 359. anthracendihydrid 641. benzol 241, 243. benzylbromid 335. camphan 101. dimethylbenzol 368, 378, 379. ditan 594. mesitylen 411. methylbenzol 327, 328, 329, 331, methylisopropylbenzol 424, 425. naphthalin 555, 556. phenyläthylen 479, 480. Chlornitroso-methylbenzol 318. – methylcyclohexan 33. toluol 318. Chlornitro styrol 479, 480. - toluol 327, 328, 329, 331.

Chlormethyl-cyclohexen 69.

Chlornitro-trimethylbenzol Chlor-tetrabrommethylbenzol Chlor-tritylchlorid 702. trixenvlmethan 761. 411. 310.trimethylbicycloheptan tetrabromtoluol 310. vinylbenzol 476. 101. tetramethylbenzol 430, vinylnaphthalin 586. tritan 707. xenylfluoren 743. 431 vinylbenzol 479, 480. xylol 363, 364, 373, 384. tetramethylcyclopentan Cholecamphersäure, Kohlenswasserstoff C₁₁H₁₆ aus — Chlor-nononaphthen 43. octylbenzol 454. tetraphenylcyclopenten oktonaphthen 38. 751. oxytoliden 632. toluol 290, 291, 292, Chrysen 718. Chlorpenta-äthylbenzol 471. tolyläthylen 485. Chrysen-hexadekahydrid 508. brombenzol 215. tolyljodidehlorid 315. oktadekahydrid 471. - methylbenzol 444. tolylpropylen 490. perhydrid 471. tribenzylmethan 713. phenyläthan 756. Chrysofluoren 695. Chlor-phellandren 130. Chlortribrom-benzol 214. Cinen 137. Cincolen 90. phenanthren 670. dimethylbenzol 386. Cinnamal (Radikal) 8. Chlorphenyl-acetylen 513. dinitrobenzol 269. acetylenylcamphan 623. diphenylamylen 650. Cinnamal- s. auch Cinna= – athvlen 476. - nitrobenzol 252. myliden-. benzhydrylphenylnaph= tritan 706. Cinnamal-cyclopentadien 640. thylmethan 760. Chlortrichlormethylnaphtha: fluoren 732. fluorendibromid 730. benzhydrylphenyltolyls lin 568, methan 757. fluorendihydrid 730. Chlortrijod-benzol 229. bisbromphenylbrom: dinitrobenzol 271. fluorentetrahromid 724. methan 706.

-- bisbromphenylchlors inden 697. tritan 707. Chlortrimethyl-acetylenyl Cinnamen 474. methan 705. benzol 522. Cinnamenyl- s. Styryl-. bisbromphenylmethan 705. äthylbenzol 442. Cinnamol 474. äthylcyclopenten 91. bischlorphenylchlors Cinnamomin 474. methan 703. benzol 402, 408. Cinnamyl (Radikal) 8. Cinnamyl-bromid 483. bischlorphenylmethan 703. bicycloheptan 93, 94, 98, bromphenyläthylen 640. 103. chlorid 482 butadien 517. Cinnamyliden (Radikal) 8. bicyclohepten 154. butylen 487. cycloheptadien 124. Cinnamyliden- s. auch Cin-- chlorjodphenyljodoniumcyclohepten 83. namal-, hydroxyd 228. cyclohexadien 121. Cinnamyliden-chlorid 482. chlorphenylchlorphenyl: cyclohexan 43, 45. cyclopentadien 640. dichlorid 482, methan 703. isoamylbenzol 455. - fluoren 732. chlorphenyldichlormethan isobutylbenzol 453. 592 methoäthenylbenzol 503. – inden 697. phenyljodidchlorid 410. chlorstyrylchlorhrom= Cinnamyljodid 483. phenylpropylen 503, tritan 713. ('itren 133. methan 644. chlorstyryldichlormethan Citronellöl, Sesquiterpen aus - 461. 643. vinylbenzol 501. diphenylenmethan 721. ('hlortrinitro benzol 273. Cloven 468. ditolylmethan 712. dimethylbenzol 381. Colophen 508, 509. methylbenzol 349. Copaivabalsamöl, Sesquiters dixenylmethan 755. fluoren 721. methylbutylbenzol 439. pen aus - 460; Sesquiter: isonitromethan 331. methylisopropylbenzol420. pen aus dem Alkohol des jodidehlorid 220, 221. naphthalin 563. 468. toluol 349. Cracken 738. nitromethan 331. nitrophenylmethan 594. tritan 707. Crotylbenzol 488. pentan 434, 436. Chlortriphenyl-äthan 709. Cumen 393. propylen 482, 484, 485. äthylen 722. Cuminal (Radikal) 7. Cuminyl (Radikal) 7. tritan 738. methan 700. propan 712. Cuminylchlorid 423. Chlor-pinakonan 509. Cuminyliden (Radikal) 7. Cumol 393. propylen 723. pinen 154. prehnitol 430. Chlortris-bromphenylmethan propenylbenzol 482, 484. 706. Cumol-hexahydrid 41.

chlorphenylmethan 703.

nitrophenylmethan 707.

- diphenylylmethan 761.

tritolylmethan 713.

Chlor-tritan 700.

jodphenylmethan 707.

- tetrahydrid 77.

Cumylacetylen 521.

Cycloalkane 14; (Bezeichnung)

Cyclo- (Präfix) 3.

Cyclen 164.

propylbenzol 391.

pseudocumol 402.

styrolhexahydrid 72.

pyren 694.

stilben 633.

styrol 476.

Cyclo-alkyle (Radikale) 4. butan 17. buten 61. butylidenpentan 81. butylpentan 45. dihydromyrcen 91. geraniolen 78, 79. heptadien 115. heptadiendibromid 65. heptadienhydrobromid 65. heptadientetrabromid 29. heptan 29. heptatrien 280. heptatrienbishydrobromid -- heptatrienhydrobromid 115. hepten 65. heptendibromid 29. heptylbromid 29. heptylchlorid 29. heptyljodid 29. hexadiene 113. hexan 20. -- hexen 63. Cyclohexyl-acetylen 117. benzol 503. bromid 24. chlorid 21. jodid 25. methylencyclohexan 170. nitromethan 33 phenyläthylen 525. phenylcyclohexyliden: methan 576. phenylmethan 505. Cyclo-linaloolen 106. nonan 40. octadien 116. octadienbishydrobromid 35. - octadiendibromid 71. octan 35. octatrien 351. pentadien 112. pentadiendibromid 62. pentan 19. penten 61. Cyclopentyl-benzel 501. bromid 19. chlorid 19. cyclopentan 91. --- jodid 19. Cyclo-propan 15. propen 61. propylamylen 76. propylbutylen 70. propylehlorid 16.

propylidenpropan 65.

Cyclyle (Radikalbezeichnung)

propylpropylen 65.

Cymen 420.

Cymol 419, 420. Cymol-dihydrid s. Mentha= dien. hexahydrid 47. - tetrahydrid 84, 87. Cynenhydrür 90. 4 (Bezeichnung für Doppels bindung) 5. Deca- s, Deka-, Dehydro-fichtelit 471. pyrodypnopinalkohol 759. Dekachlor-chrysen 719. diphenyl 580. indan 487. Dekacyclen 764. Dekahydro-acenaphthen 170. anthracen 507. fluoren 453. naphthalin 92. phenanthren 507. Deka-naphthen 55, 56. naphthylene 56. Di- (Präfix) 10. Di- s, auch Bi- und Bis-. Diacidinitrodihydrobenzoll14. Diäthyl-anthracendihydrid benzol 426, 427. campholandien 170. cyclobutylidenmethan 81. cyclobutylmethan 45. - cyclohexadien 140. cyclohexan 55. cyclopentan 45. dibenzyl 621. diphenyl 620. fulven 433. isopropylbenzol 452. phenyläthylen 503. phenylmethan 436. stilben 651. styrol 503. toluol 441. vinylbenzol 503. Diagonalformel des Benzols 174. Diamylbenzol 470. Dianthracen 663. Dianthranyl 754. Dianthranyltetrahydrid 751. Dianthryl 754. Dianthryltetrahydrid 751. Diazido-benzol 279. diphenyl 585. Diazo-benzolimid 276. naphthalinimid 565. toluolimid 349 Dibenzalaceton, Ketochlorid

Dibenzalanthracen 753; dis molekulares 765. Dibenzenylanthracen, dimolekulares 766. Dibenzhydryl-anthracen 763. benzől 756. diphenyl 762. Dibenzolo-anthracen 735. phenanthren 735. Dibenzyl 598. Dibenzyl-äthylen 646. anthracen 750. anthracendihydrid 746. -- benzol 710, 711. dibromid 572. diphenyl 741. diphenylenmethan 746.fluoren 746. inden 731. --- indendibromid 724. mesitylen 714. -- methan 613. - naphthalin 734. Dibiphenylenäthen 752. Dibromacenaphthen 587. Dibromacenaphthen-tetras bromid 523. tetrahydrid 523 Dibromäthyl-benzol 356. isopropylbenzol 440. methoäthylcyclohexan 57. naphthalin 569. Dibrom-amylbenzol 434. anthracen 665. Dibromanthracen-dihydrid 641. — hexahydrid 573. — oktahydrid 527. tetrabromid 611. - tetrahydrid 612. Dibrom-azidobenzol 278. benzol 210, 211. benzylbromid 309. bicyclodecan 92. Dibrombisbromphenyl-äthan 603. benzol 696. Dibrombis-dimethylphenyl= äthan 621. diphenylenäthan 748. isopropylphenyläthan 623. methoathylcyclohexan 58. methylphenylmethan 615. nitrophenyläthan 605. trimethylphenyläthan 624. Dibrom-butenylbenzol 487. butylbenzol 413, 416. camphan 99. - camphen 166. chrysen 719. cracken 738. Dibromcyclo-butan 17. - buten 61.

bromid 681.

des - 680; Ketochloro

Dibromeyelo-heptan 29. hepten 65, 66. hexan 24, 25. hexen 64. hexvlbenzol 503. octan 35. - octen 71. - pentan 19. penten 62. Dibrom-cymol 424; s. auch Dibrommethylisopropyl= benzol. - diäthylbenzol 427. — dianthranyl 755. dianthranyloktabromid diazobenzolimid 278. dibenzalanthracen, dimoles kulares 765. dibenzyl 602, 603. dibenzyldihydrid 572. dibenzylindan 724. – dibromäthyldibenzyl 617. dicuminyl 623. diisopropyldibenzyl 623.
 Dibromdijod-benzol 228. methylbenzol 317. -- nitromethylbenzol 339. nitrotoluol 339. toluol 317. Dibromdimetho-butylbenzol 445. propylbenzol 437. Dibromdimethyl-äthylbenzol anthracendihydrid 649. benzol 366, 374, 375, 385. - cycloheptan 41. - cyclohexan 36, 38, 39. - evelopentan 34. dibenzyl 617, 618. diphenyl 609, 610. ditan 615. propylbenzol 440. Dibromdinaphthyl 726. Dibromdinaphthyl-athan 731. methan 729. Dibromdinitro-äthylbenzol 360.-- benzol 266, 267. cyclohexan 27. dibenzyl 605. dimethylbenzol 369, 380,

- diphenyl 585.

26.

- dipropylbenzol 446.

methylbenzol 346, 347.

Dibromdinitrosocyclohexan

methylisopropylbenzol426. methylpropylbenzol 418,

propylisopropylbenzol 447.

Dibrom-dinitrotoluol 346, 347. diphenyl 580. Dibromdiphenyl-äthan 602, 603 äthylen 635, 636, 640. anthracendihydrid 745. butan 616. butylen 645, 646. hexahydrid 503. methan 593. propan 613, 614. xylol 711. Dibrom-dipropylbenzol 446. dipseudocumyläthan 624. ditan 593. ditolyläthan 617, 618. divinylbenzol 518. dixylylen 649. durol 432. fluoranthen 686. fluoren 628. hexamethyldibenzyl 624. hydrinden 487. idryl 686. indan 487. isoamylbenzol 435. isoamyltoluol 445. isobutvlbenzol 415. isodurol 431. Dibromisopropyl-benzol 395. butylbenzol 452. dibenzyl 620. methopentylbenzol 458. Dibromjod-benzol 224, 225. methylbenzol 316. nitrobenzol 255 nitromethylbenzol 339. - nitrotoluol 339. Dibromjodobenzol 224. Dibromjodoso-benzol 224, 225. methylbenzol 316. toluol 316.

Dibrommethyl-isopropyliden. cyclohexan 90. methoäthylcyclohexan 47, methoäthylcyclohexen 87. phenylbutan 437. phenylpentan 444, 445. propylbenzol 418, 419. trichlormethylmethylen= cyclohexadien 399. Dibrom-naphthalin 549. naphthalindekahydrid 92. naphthalintetra bromid 494, 495. naphthalintetrahydrid 494. naphthan 92. Dibromnitro-äthylbenzol 359. azidobenzol 279. benzol 249, 250. --- butylbenzol 144. diazobenzolimid 279. dimethylbenzol 369, 379, 387.diphenyl 583. diphenylbutylen 646. methylbenzol 335, 336. -- naphthalin 557. phenanthrendihydrid 642. phenylmethan 336. propylbenzol 393. toluol 335, 336. Dibrom-oxytoliden 633. pentenvlbenzol 497. phenanthren 671, 672. phenanthrendihydrid 642. Dibromphenyl-äthylen 478. amylen 497. butylen 487. cyclohexen 523. dibromäthylphenyläthan 617. dinitrophenyläthan 605. fluoren 721. isopropylphenyläthan 620. jodidchlorid 224, 225. naphthalin 687. pentan 434. propylen 483. methopentylbenzol 444, propylfluoren 723, 724. propylidenfluoren 730. styryläthan 645, 646. tolyljodoniumhydroxyd Dibrom-picen 736. pinakonan 509. prehnitol 430. propenylbenzol 483. Dibrommethylendiphenylen Dibrompropyl-benzol 391, 392. isopropylbenzol 446, 447. Dibrommethyl-fluoren 643. Dibrom-pseudocumol 403. isopropylbenzol 420, 424. pyrendibromid 688.

isoamylbenzol 445.

Dibrom-jodtoluol 316. menthan 47, 52. menthen 87, 90, 91.

445,

396, 398

anthracen 675.

--- benzol 307, 308.

– cyclohexan 32.

- diphenyl 597.

dibenzyl 614.

629.

mesitylen 408, 409.

methoäthylcyclopropan

methobut.ylbenzol 434.

Dibrommethyl-äthylbenzol

776 Dibrom-reten 684. stilben 635, 636. styrol 478. Dibromtetra-äthylbenzol 455, 456. methylanthracendihydrid 653. - methylbenzol 430, 431, 432. methyldibenzyl 621. phenylbutylen 746. phenylditolyl 762. Dibrom-toluol 307, 308. tolyljodidehlorid 316. Dibromtrimethyl-äthylbenzol 442, 443, anthracen 682. benzol 403, 408, 409. bicycloheptan 99. cyclopentan 39. heptylbenzol 471. - isoamylbenzol 455. isobutylbenzol 453. propylbenzol 450. Dibromtrinitro-benzol 275. - diphenyl 585. methylbenzol 349. - toluol 349. Dibromtriphenyl-äthan 709. - cyclopentadien 733. Dibrom-tritan 705. tritylchlorid 705. - vinylbenzol 478. - vinylnaphthalin 586. - xylol 366, 374, 375, 385. Dibutyl-benzol 454. dibenzyl 624. toluol 458. Dicamphanyl 472. Dicamphen 509. Dicampholen 81. Dicarvenen 509. Dichloräthyl-benzol 354. – methoäthylcyclohexan 57. - naphthalin 569. styrol 491. vinylbenzol 491. Dichloranthracen 664. Dichloranthracen-dihydrid 641.hexahydrid 573.

oktahydrid 526.

tetrachlorid 611.

Dichlorbenzal-acetophenon,

Dichlor-benzol 201, 202, 203.

benzotrichlorid 303.

benzylchlorid 300.

bicyclodecan 92.

Ketochlorid des -643.

tetrabromid 611.

chlorid 302.

Dichlordibrom-diphenyläthan Dichlorbischlormethyldiphenvl 610. Dichlorbischlorphenyl-äthan diphenylamylen 650. menthan 52. äthylen 635, 639. phenylpropylen 483. anthracendihydrid 744. propenylbenzol 483, propylbenzol 392. methan 592. tritan 705. pentadien 681. propylen 643. Diehlor-dieuminyl 623. dihydrobenzol 114. Dichlorbis-chlorstyrylmethan diisopropyldibenzyl 623. 681. dijoddiphenyl 582. dimethooctylbenzol 470. dichlorphenylmethan 592. dimethylphenyläthylen Dichlordimethyl-athylbenzol 651, 652, diphenylenäthan 748. 428.isopropylphenyläthan 623. äthylidencyclohexadien jodphenylpentadien 682. 427. jodstyrylmethan 682. benzol 364, 373, 384. methoäthylcyclohexan 58. bicycloheptan 82. — nitrophenyläthan 607. cyclohexadien 117. - nitrophenyläthylen 640. diphenyl 610. trimethylphenyläthylen isopropylbenzol 441. methylencyclohexadien Dichlorbrom-anthracen 665. 399. phenyloctan 470. benzol 209, 210. styrol 491. dimethylbenzol 365, 366, tritan 712. 385. vinylbenzol 491. mesitylen 408. methylbenzol 307. Dichlordinaphthyläthylen nitrobenzol 249. Dichlordinitro-benzol 264, nitrodimethylbenzol 369. nitromethylbenzol 335. 265.nitrotoluol 335. cyclohexan 27. diäthylbenzol 427. phenylpropylen 483. dimethylbenzol 369, 380, propenylbenzol 483. toluol 307. 388.trimethylbenzol 400, 408. diphenyl 584, 585. tritylchlorid 705. diphenyläthan 607. Dichlor-camphan 98. methylbenzol 345. - camphen 165. - naphthalin 562. – chlorphenylchlorphenyl-Dichlordinitrosocyclohexan methan 592. 26. chrysen 719. Dichlordinitro stilben 638. - cyclobutan 17. toluol 345. Dichlordiphenyl 579. cyclohexadien 114. Dichlordiphenyl-äthan 600, cyclohexan 22. – cyclopropan 17. 601, 606. cymol 423. äthylen 634, 639. - dekanaphthen 56. anthracendihydrid 745. dianthranyl 754. methan 590.nonatetren 711. dianthranyloktachlorid pentadien 680. 742.dibenzyl 600, 601. propylen 643. Dichlordibrom-athylbenzol Dichlor-distyrylmethan 680. 356. – ditan 590. anthracen 665. ditolyläthan 619. anthracentetrabromid 611. ditolyläthylen 648. benzol 213. durol 432. firpenhydrochlorid 106. bischlorphenylamylen 650. dimethylbenzol 366, 375, fluoren 627.

Dichlorisopropyl-benzol 395. Dichlorphenyl-jodidchlorid phenyläthylen 499. styrol 499. vinylbenzol 499. Dichlor-jodbenzol 221. jodmethylbenzol 315. jodnitrobenzol 254. jodobenzol 222 jodosobenzol 222. jodtoluol 315. menthadien 130. menthan 46, 49, 50.menthen 91. - mesitylen 408. methoäthylcyclohexan 41. Dichlormethyl-athylbenzol 398.äthylcyclohexan 42. benzol 295, 296, 297. - cyclohexan 31. diphenylanthracendihy: drid 745. ditan 608. isopropylbenzol 423. - isopropylvinylbenzol 503. methoathylcyclohexadien - methoäthylcyclohexan 46, 49, 50. naphthalin 567. styrol 486. vinylbenzol 486. Dichlornaphthalin 542, 543, Dichlornaphthalin-dekahydrid 92. dihvdrid 519. - tetrachlorid 493, 495, Dichlor-naphthan 92. naphthylnaphthyläthylen **733**. Diehlornitro-äthylbenzol 359. benzol 245, 246. dimethylbenzol 379, 387. ditan 594.

- naphthalin 556.

styrol 480.

613.

phenylmethan 594.

toluol 331, 332.

trimethylbenzol 400.

Dichlor-nononaphthen 44.

phenanthren 671.

cyclohexadien 569.

ditolylmethan 712.

dichlorjodphenyljodos niumhydroxyd 228.

vinylbenzol 480.

naphthylanthracendihy: drid 755. propylen 482. styrylmethan 643. tolyljodoniumhydroxyd 314. tolylmethan 608. trichlormethylphenyl= methan 608 Dichlor-prehnitol 430. propenylbenzol 482. propinylbenzol 514. pyren 694. stilben 634. styrol 477. Dichlortetra-äthylbenzol 456. bromanthracen 665. bromanthracentetrahydrid 611. brombenzol 215, methylbenzol 430, 432. methylcyclohexadien 141. methylmethylencyclohexa= dien 443. nitrodinaphthyläthylen 733. phenylditolyl 762. Dichlor-tolan 656. toluol 295, 296, 297. tolyläthylen 486. triäthvlbenzol 448. Diehlortribrom-benzol 214. dimethylcyclohexen 72. Dichlortrimethyl-äthylbenzol 442 äthylidencyclohexadien 442. benzol 400, 408. bicycloheptan 98. cyclohexadien 121. cyclohexan 44. isopropylbenzol 450. methylencyclohexadien - methylbenzol 331, 332. 429. methylisopropylbenzol425. vinylbenzol 500. Dichlortrinitro-äthylbenzol 360. benzol 275. methylbenzol 349. naphthalin 564. toluol 349. Dichlor-tritan 702. phenanthrentetrachlorid tritylchlorid 703. Dichlorvinyl-athylphenyl= Dichlorphen yl-äthylen 477. jodoniumhydroxyd 357. chlorphenylmethan 592. benzol 477. butylphenyljodonium: hydroxyd 417. dibromphenyljodonium: hydroxyd 224.

Dichlorvinvl-dichlorphenvl= jodoniumsalze 222. dimethylphenyljodonium= hydroxyd 376. isoamylphenyljodonium= hydroxyd 435. jodnitrophenyljodonium= hydroxyd 256. jodphenyljodoniumchlorid methyläthylphenyljodo= niumhydroxyd 397. phenyljodoniumsalze 220. tolyljodoniumhydroxyd · und Salze 312, 314. trimethylphenyljodonium= chlorid 410. Dichlorxylol 364, 373, 384. Dicinen 509. Dicinnamalaceton, Ketochlorid des -711. Dicuminyl 623. Dicyclo heptyl 109. hexyl 108. hexyläthan 109. hexylmethan 108. hexylphenylmethan 528. pentadien 495. Dicyclopentadien-dinitrür 496.pseudonitrosit 496. tetrahydrid 164. Dicyclopentyl 91. Difluor-benzol 199. chlormethylbenzol 295. chlornitromethylbenzol 331.chlornitratoluol 331. chlortoluol 295. diphenyl 579. Difluorenyl 748. Difluor-methylbenzol 290. toluol 290. Dihydro-abieten 472. - anthracen 641. benzole 113. bicycloeksantalan 108. bicycloeksantalylchlorid 108. camphen 93. campholen 45. carvon, Kohlenwasserstoff $C_{11}H_{18}$ aus — 167. cedren 171. cinnamylidenfluoren 730. eucarvýlchlorid 83. guajen 171. idryl 675. isocaryophyllen 171. isolaurolen 39. laurolen 40. limonen 84. limonenhydrochlorid 48.

Dijod-vinylbenzol 478. Dihydro-naphthacen 697. Dimethyl-dichlorisopropyl= naphthalin 518, xylol 367, 377, 387. benzol 441. dichlormethylmethylen= naphthalindibromid 494. Dimenthyl 111. cyclohexadien 429. phellandren 84, 85. Dimetho-butadienylbenzol phenanthren 642, dichlorvinylbenzol 491. 522.pinen 93. dicyclohexyl 109. butenylbenzol 502. – tanaceten 106. diisopropenyldiphenyl= butylbenzol 445. teresantalylchlorid 98. oktahydrid 528. methylenpentinylbenzol – terpinen 85. diphenyl 608, 609, 610, terpinolen 89. 611. octadienylbenzol 527. – toluole 115. diphenyläthylen 648. octenylbenzol 507. tropiliden 115. diphenylbutan 621. octylbenzol 470. diphenylcyclobutan 396. - xylol 118, 119, 120. pentadienylbenzol 524. Diisoamylanthracen 685. penteninylbenzol 571. 652.Diisoamyliden-anthracendi= diphenylcyclohexan 654. pentenylbenzol 504. hydrid 692. ditan 614, 615. pentylbenzol 452. dihydroanthracen 692. Dimethylenpropylbenzol 521. propenylbenzol 498. Diisocarvestren 509. Dimethyl-fulven 389. propenylphenylacetylen Diisopren 137. fulvendiperoxyd 389. 57Ì. Diisopropyl-anthracendi= propylbenzol 437. hexadecenylbenzol 510. hydrid 654. indacen 613. Dimethyläthyl-benzol 427, benzol 447. indene 522. 428, 429, - dibenzyl 623, isoamylbenzol 452. – cyclohexadien 141. stilben 653. isopropylbenzol 440, 441. cyclohexan 56. Dijodäthyl-benzol 358. isopropylcyclopentadien cyclohexene 56. methoäthyleyelohexan 57. 141. methylenbicyclohexan 169. Dijod-benzol 225, 227. methoäthylcyclopenten 91. naphthalin 573, - butenylbenzol 487. methopropenylcyclohexen - naphthalinoktahydrid 171. — cyclobutan 18. 169. phenylmethan 436. cyclohexan 26. methopropylcyclohexan Dimethyl-anthracen 678, 679. dimethylbenzol 367, 377, -- anthracendihydrid 649. methopropylidencyclopros anthracylen 688, 689. dimethyldiphenyl 610. pan 82 benzole 360, 362, 370, 382. - dimethyltritan 712. benzylazid 405. methylenbicycloheptan – dinaphthyl 726. benzylbenzol 615. 154, 156, 162. dinitrobenzol 270. benzylidenheptadien 574. naphthalin 570, 571. diphenvl 581. bicyclohepten 122, 123. bicyclononan 107. naphthalinhexahydrid 451. – diphenyläthylen 636. phenanthren 680. isoamyltoluol 445. bisbrommethylbenzol 432. menthan 47, 55. Dimethylphenyl-äthylen 491. bisdiphenylmethylencycles mesitylen 410. butadien 522. hexadien 759. Dijodmethyl-benzol 316, 317. butan 445. butenylbenzol 502. diphenyl 596, 597. butylen 502. butylbenzol 447. isoamylbenzol 445. cyclohexadien 572. campholandien 169. methoathylcvclohexan 47, heptylen 507. cetylbenzol 473. hexadecylen 510. 55. chloracetylenylbenzol 518. Dijodnaphthalin 553. isonitromethan 411. chlorbrompropenylbenzol Dijodnitro-benzol 255. joddimethylphenyljodo: 500. – mesitylen 411. niumhydroxyd 377. methylbenzol 339. chlormethovinylbenzol500. jodidchlorid 376. - toluol 339. chlorvinylbenzol 491. naphthalintetrahydrid 652. - trimethylbenzol 411. cycloheptan 41. - nitromethan 411. cyclohexadien 117, 118, Dijodo-benzol 226, 227. nonylen 508. 119, 120. diphenyl 581. octadien 527. Dijodoso-benzol 226, 227. cyclohexan 35, 36, 37, 38. cyclohexen 72, 73, 74. octan 470. diphenyl 581. octylen 507. Dijod-phenyläthylen 478. cyclopentan 33, 34. pentadien 524. phenylbutylen 487. cyclopenten 70. pentenin 571. pseudocumol 404. cyclopropan 20. propylen 499, 500. – stilben 636. dibenzyl 616, 617. tolyljodoniumhydroxyd dibromäthylbenzol 428. styrol 478. – toluol 316, 317. dibrompropylbenzol 440. trimethylphenylmethan - trimethylbenzol 404, 410. dichlorāthŷlbenzol 428.

Dimethyl-propenylbenzol 499, Dinitrodimethyl-diphenyl 609, Dinitro-toluol 339, 341, 342, 610, 611. 343. propenyleyclohexen 167. tolylmethan 388. ditan 615. propylbenzol 440. stilben 647. trimethyläthylbenzol 442. stilben 647, 648. Dinitro-dinaphthyl 726, 727. trimethylbenzol 405, 411, styrol 491. diphenanthryltetrahydrid 412. tolan 677. **751.** trimethylpropylbenzol 450. vinylbenzol 480. tolvlfluoren 724, diphenyl 583, 584. xylol 369, 379, 380, 387, 388. Dinitrodiphenyl-athan 604. Dimethyltriphenylcyclo-pens tadien 734. äthylen 637. pentan 724. benzol 696. Dinormenthadien 508. butadien 677. Dimethyl-trischlormethyltris Dioktonaphthylen 172. chlormethylbenzol 451. butylen 646. Dioxynaphthalinsäure 540. tritan 712. methan 596. Dipentamethenyl 91. vinylbenzol 491. propan 613. Dipenten 137. Dinaphthanthracen 735. Dinitro-dipropylbenzol 446. Dipenten-bishydrobromid 52. Dinaphtho fluoren 732. ditan 595, 596. bishydrochlorid 49, 50. – stilben 732, 733. divinylbenzol 518. bishydrojodid 55. Dinaphthyl 725, 726, 727. durol 433. hydrochlorid 86. Dinaphthyl-acetylen 735. fluoren 629. tetrabromid 54. äthan 730, 731. äthylen 732, 733. hexamethylbenzol 451. Dipentin 137. hexylditan 623. Diphellandren 509. - anthracen 760. isoamyltoluol 445. Diphensuccinden 680. anthrylen 742. isodurol 431. Diphenyl 576. brommethan 729. - menthan 55. Diphenyl-acetylen 656. butadiin 747. mesitylen 411, 412. athan 598, 605. chlormethan 728. methoxychinolnitrosaures äthylen 630, 639. diacetylen 747. Kalium 272. äthylenanthracen 753. methan 728, 729. Dinitromethyl-äthylbenzol anthracen 747. Dinitro-acenaphthen 588. 397, 399. anthracendibromid 745. äthylbenzol 360. benzalchlorid 388 anthracendichlorid 745. äthylbutylbenzol 446. benzol 339, 341, 342, 343. anthracendihydrid 744, - anthracen 666. butylbenzol 438, 439. anthracendihydrid 642. diazobenzolimid 350, 351. benzol 695. Dinitroazido-benzol 279. diphenyl 598. bicvelohexan 684. dimethylbenzol 382. ditan 607, 608. brommethan 592. dimethylbutylbenzol 448. isoam ylbenzol 445. bromnitromethan 595. methylbenzol 350, 351. isopropylbenzol 425. bromphenylchlormethan — methylbutylbenzol 439. Dinitro-benzol 257, 258, 261. methoäthylcyclohexan 55. 704, 705. butadien 676. naphthalin 568. benzylchlorid 344. octylbenzol 457, 458. butadiin 693. vinylbenzol 486. bisdiphenylenäthan 749. butan 616, 617, 618. bismethylphenylmethan Dinitro-naphthalin 557, 558, butenin 686. 615. 559.buteninhydrobromid 677. -- bisphenanthran 753. octylbenzol 454. butylen 645, 646, 647, 648. butylbenzol 418. octyltoluol 457. chlormethan 590. butylhydrinden 506. phenanthren 673. chlorphenylchlormethan phenylfluoren 722 butyltoluol 438, 439. 702. chinonoxim 276. phenylmethan 343. cyclobutan 648. chrysen 720. phthalacen 729. cyclohexan 652. cračken 738. prehnitol 430. cyclopentadien 689. cyanchinolnitrolsäure 273. propenylbenzol 483, 484. cyclopentan 650. cymol 425. propylisopropylbenzol 447. diacetylen 693. dianthranyl 755. pseudocumol 405. diacetylendibromid 687. diazobenzolimid 279. pyren 694. diacetylentetrabromid 677. retenfluoren 651. dibenzyl 603, 604. diacetylentetrajodid 677. dibenzylmethan 613. dibutylbenzol 454, 455. Dinitrosobenzol 232. dibenzylbutylen 747. Dinitro-stilben 636, 637. dibrommethan 593. – dihydrobenzol 114. styrol 480. dichlormethan 590. Dinitrodimethyl-benzol 369, Dinitrotetra-äthylbenzol 455, dichlorphenylmethan 702. 379, 380, 387, 388. 456. dimethylphenylmethan

Dinitrotolan 657.

methylbenzol 430, 431,433.

712.

dinitromethan 596.

butylbenzol 447, 448.

dibenzyl 617.

780 Diphenyldiphenyl 736. Diphenyldiphenylen-äthan 745. äthylen 748. methan 743. Diphenyldiphenylmethy: len-nonatetren 759. pentadien 754. pentadientetrabromid 746. Diphenyl-diphenylylmethyl 74Ž. ditan 738.

 ditolyläthan 742. dodekahydrid 108. Diphenylen (Radikal) 10. Diphenylen athen 673. - äthylen 673.

 bisdimethylphenyljodoniumjodid 582. bisjodidehlorid 581. bisphenyljodoniumhydroxyd 581.

bistolyljodoniumhydroxyd 582.

 jodidjodidehlorid 581. - methan 625; s. auch Me= thylendiphenylen. phenanthren 752.

propen 675. propylen 675.

Diphenyl-fluoren 743.

fulven 696.

fulventetrabromid 682. heptan 623.

heptylen 653. hexadien 682. hexahydrid 503. - hexan 621, 622.

 hexatrien 691. hexylen 651.

 isonitromethan 594. jodoniumhydroxyd 219.

jodphenylchlormethan 707.

– methan 588.

Diphenylmethylen-cyclo: hexan 684.

cyclopentadien 696. fluoren 748.

 phenylbromphenylmethys lencyclohexadien 758. phenylnaphthylmethylen:

cyclohexadien 760. -- phenyltolylmethylen= cyclohexadien 758.

Diphenylnaphthyl-chlorme= than 733.

methan 733.

Diphenvlnitro-methan 594. phenylchlormethan 707.

phenylmethan 707.

Diphenyloctatetren 709.

Diphenyloide Kohlenwasser stoffe (Bezeichnung) 9. Diphenyl-phenanthren 747.

- propan 613, 614.

propylen 643, 644, 645. - tetrabenzylbutan 762.

tetrahydriddibromid 503. tetrakisdiphenylyläthan

766.tetraozonid 579.

tetraxenvläthan 766.

tolylchlormethan 710.

tolylmethan 709, 710.

- tribrombutylen 646. tricyclooctan 692.

tritan 755.

tritylphenylbrommethan

xenvlchlormethan 738.

xenvlmethan 738. xenylmethyl 742.

- xylol 710, 711.

Diphenylyl- (Radikal) 10. Diphenylyl- s. auch Xenyl-. Diphenylyldiphenylen-chlors

methan 743. methyl 747.

Dipropyl-anthracendihydrid

benzol 446.

toluol 452. Dipseudocumyl-äthan 624.

propan 624. Distyrol, festes 645; flüssiges

Distyryl-äthylen 691.

chlorbrommethan 681. diehlormethan 680.

Disuberyl 109. Ditan 588; (Bezeichnung) 9.

Diterebentyl 508. Diterpene 508. Diterpilen 509.

Ditolyl 608, 609, 610. Ditolyl-acetylen 677.

– äthan 617, 618. — äthvlen 647, 648.

jodoniumhydroxyd 311, 312, 314.

methan 615. propan 620.

Divinylbenzol 518.

Dixenyl 736.

Dixenyl-bisdiphenylenäthan 765.

difluorenyl 765. methan 738.

Dixylylen 649. Dodekahydro-anthracen 456.

diphenyl 108. fluoren 170.

 phenanthren 456. reten 471.

Dodekanaphthen 58. Durol 431. Durvlendibromid 432. Dypnopinakolen 758. Dypnopinalkolen 734, 756.

Dodekahydrotriphenylen 576.

Einkernige Kohlenwasser= stoffe (Nomenklatur) 3. en (Endung) 6.

Endocyclische Atombrücken (Definition) 13.

Ennea-bromisobutylbenzol 415.

brommethylditan 607.

 – chlorcyclohexan 24. - chlordekacyclen 764.

 methylen 40. - naphthen 42.

- naphthylen 79, 80.

eso- (Präfix) 6.

Eucalyptusöl, Sesquiterpen aus dem Sesquiterpen= alkohol des - 469.

Euterpen 124. exo- (Präfix) 6.

Exocyclische Atombrücken (Definition) 14.

F.

Farnesen 457. Fenchelen 142. Fenchen 162, 163. Fenchen-dibromid 105.

hvdrobromid 105.

 hydrochloride 105. Fenchyl-bromid 105.

chloride 105. jodid 106.

Fichtelit 172. Firpen 165.

Firpen-hydrobromid 106. hydrochlorid 106.

Fluoranthen 685. Fluor-benzol 198.

brombenzol 209. bromtrimethylbenzol 403.

chlorbenzol 201.

chlornaphthalin 542. chlortrimethylbenzol 402.

dibromtrimethylbenzol 403.

Fluordichlor-methylbenzol 298.

nitromethylbenzol 332.

nitrotoluol 332. toluol 298.

 trimethylbenzol 402. Fluordimethylbenzol 372. Fluordinitrobenzol 262.

Fluordinitrotrimethylbenzol Hexa-äthylbenzol 471. 405.azobenzol 279. Fluoren 625. Fluoren-chinon 627. xylol 764. dekahydrid 453. 666. dodekahydrid 170. - perhydrid 170. Fluor-jod benzol 220. benzol 215. - jodtrimethylbenzol 404. cyclobutan 18. - mesitylen 408. methylbenzol 290. cyclohexan 25. - naphthalin 540, 541, dibenzyl 603. nitrobenzol 241. nitromethylbenzol 326. nitrotoluol 326. dinaphthyl 726. nitrotrimethylbenzol 404. pseudocumoľ 402. toluol 290, - menthan 54. - trimethylbenzol 402, 408. xylol 372. hexan 54. Francéine 205. naphthalin 550. FRIEDEL-CRAFTSscheReaktion Fulven 280; (Bezeichnung) 8. -- xylol 386. Genetische Isomerie 457. Genfer Nomenklatur der cvcbenzol 205. lischen Kohlenwasser= cyclohexan 23. stoffe 3, 4. dianthranyl 755. Gesättigte Kohlenwasser:

stoffe (Nomenklatur) 3.

Gonystylen 469.

Guajen 468, 571.

dihydrid 171.

Guajen-chinon 571.

Н. Halogen-derivate der Benzols Kohlenwasserstoffe (Allgemeines) 177. Hedeoma pulegioides, Sesquiterpen aus dem Sesquiterpenalkohol des - 470. Heerabolen 469. Heerabolen bishydrochlorid 111. Hemellitol 399. Hendekanaphthen 57. Heptabrom-anthracen 666. dinaphthyl 727. phenanthren 672. Heptachlor-anthracen 664. - cyclohexan 23, 24. - methylbenzol 304. - napthalin 547. – toľuol 304 Hepta-methylditan 624. methylen 29. - naphthen 29. Heptyl-benzol 451. mesitylen 471.

Hesperiden 133.

Hexabenzyl-äthan 762. Hexabrom-anthracen 665, anthracentetrahydrid 611. cyclohexadien 114. dihydrobenzol 114. dimethylbenzol 386. diphenylhexan 621. hexamethylbenzol 451. methylmethoathylcyclo= naphthalintetrahydrid 494, 495. phenanthren 672. tetramethyldibenzyl 621. Hexachlor-anthracen 664. anthracentetrahydrid 611. dimethylbenzol 385. - dimethylcyclohexan 36. dinaphthyl 726. diphenyl 580. - ditan 592. hexamethylbenzol 451. methylbenzol 303, 304. naphthalintetrahydrid 493, 495, phenanthren 671. phenanthrentetrahydrid 613. toluol 303, 304. xylol 385. Hexadienylbenzol 522. Hexahydro-anthracen 573. benzol 20. benzylchlorid 31. cumol 41. cymol 47. mesitylen 45. methylfluoren 527. naphthalin 433. phenanthren 573, 574. phenylacetylen 117. pseudocumol 42. toluol 29. xylol 36, 38. Hexajodbenzol 230. Hexakischlormethylbenzol Hexamethyl-anthracen 685. benzol 450. diphenyl 622.

Hexamethylditan 623. Hexamethylen 20. Hexamethyl-stilben 653. - tritan 715. Hexanaphthen 20. Hexanaphthylen 63. Hexanitro-diphenyl 585. hexabenzyläthan 762. trimethyltritan 714. – tritan 708. Hexaphenyläthan 761. Hexenylbenzol 501. Hexyl-ditan 623. toluol 452. Homo-camphen 168. carvomenthen 107. fenchen 168. menthen 107. nopinylchlorid 93. Humulen 462, 464. Hydrinden 486. Hydrindenohydrinden 680. Hydro-camphen 93. — campholen 45. dicamphen 472. tropiliden 115. tropilidenhydrobromid 65. I. Idryl 685. Idryl-dihydrid 675. oktahydrid 574. Immedialschwarz 264. Indan 486. Inden 515. Inden-dibromid 487. dihydrid 486. -- harz 516. – natrium 516. oktahydrid 82. Iren 506. lsoamyl-anthracen 685.1 anthracendihydrid 653. benzol 434. mesitylen 455. naphthalin 574. phenylanthracendihydrid 725.- phenyljodidchlorid 435. phenylnaphthyljodonium: hydroxyd 552. toluol 445. tritan 714. Isobenzyldiphenyl 708. Isobornyl bromid 99. chlorid 97. jodid 100.

Isobutyl-anthracen 682.

benzol 414.

mesitylen 453.

toluol 437.

naphthalin 572.

anthracendihydrid 652.

phenyljodidehlorid 415.

782 Iso-camphan 103. carvestren 126. caryophyllen 467. caryophyllendihydrid 171. chrysofluoren 695. cvclen 165. dinaphthyl 727. diphenylbenzol 695. durol 430. dypnopinakolen 758. hydrocamphen 103. laurolen 74. Isolaurolen-dibromid 39. hydrobromid 39, hydrojodid 39. Isolimonen 139. Isonitro-bromphenylmethan 334.camphan 101. chlorphenylmethan 331. dimethylphenylmethan diphenylmethan 594. durol 432. fluoren 628. mesitylen 411, methylphenylpropan 415. nitrophenylmethan 342. phenyläthan 359. phenylmethan 326. phenylpropan 393. propylbenzol 393. toluol 326. tolylmethan 368, 378, 387. – xyľol 368, 378, 387. Iso-oktonaphthen 40. oktonaphthylen 76. phenylenoxyd 188. phenylnitroäthylen 479. phthalacen 729. pinen 164. -- pinenhydrochlorid 105. Isopropenyl- s. auch Methoathenyl-. Isopropenyl-benzol 484. - naphthalin 598. phenylacetylen 566. Isopropyl- s. auch Methoäthyl. Isopropyl-acetylenylbenzol 521. benzalchlorid 423. benzol 393. butenylbenzol 504. chloracetylenylbenzol 521. dibrombutylbenzol 452. ditan 619. Isoproylidencyclo-hexan 77. pentadien 389. pentan 74. propan 65. Isopropyl-methopentenylben=

zol 507.

-- methopentylbenzol 458.

methopropenylbenzol 504.

Isopropyl-naphthalin 571. phenylacetylen 521. phenyläthylen 499. phenylbutylen 504. phenylpropylen 502. propenylbenzol 502. - stilben 650. styrol 499. stvroldibromid 440. toluol 419, 420. tritan 714. vinylbenzol 499. Iso-pulegolchlorid 90 pulegon, Kohlenwassers stoff C₁₁H₁₈ aus — 168. santalen 507. stilben 630, 633. terebenthen 137. terpinolen 133. thujen 141. thujenbishydrochlorid 57. xylol 370. Jod-acetylenylbenzol 513. äthopropyleyelopropan 40. äthylbenzol 357, 358. azidobenzol 278. benzalchlorid 315. benzol 215. benzylbromid 315, 316. benzylchlorid 315. benzylidenchlorid 315. butylbenzol 416. butyltoluol 438. – camphan 99. Jodcetyl-benzol 473. mesitylen 473. Jodevelo-butan 19. heptan 29. hexan 25. pentan 19. propylbutan 34. propylpentan 40. propylpropan 28. Jodcymol 424 Joddiazobenzolimid 278. Joddimethyl-äthylbenzol 429. benzol 367, 375, 376, 386. cyclohexan 36, 38. cyclopentan 33, 34. Joddinitro-benzol 270. butylbenzol 418. dimethylbutylbenzol 448. mesitylen 412. methylbenzol 347. toluol 347. trimethylbenzol 412. Joddiphenyl 581. Joddurol 432. Jodiniumverbindungen (Definition) 178. Jodiso-amylbenzol 435. - butylbenzol 415.

Jodisopropyl-benzol 395. cyclopropan 28. Jodjodo-benzol 226, 227. nitrobenzol 255. Jodjodoso-benzol 225, 227. nitrobenzol 255. Jod-menthan 47, 54. - menthen 87. mesitylen 409. Jodmetho-äthylcyclopropan heptylbenzol 454. propenylbenzol 489. propylcyclopropan 34. Jodnethyl-äthylbenzol 396. äthyleyelohexan 42. äthyleyelopentan 39. benzol 310, 311, 312, 314. butylbenzol 438. cycloheptan 35. cyclohexan 33. evelopentan 27. cyclopropan 19. isopropylbenzol 424. methoäthylcyclohexan 47, 54. -- methoāthylcyclohexen 87. phenyljodidchlorid 317. Jodnaphthalin 550, 552. Jodnitro-benzol 252, 253. camphan 103. dimethylbenzol 379. methylbenzol 337, 338, 339.naphthalin 557. phenyldijodnitrophenyl= jodoniumhydroxyd 256. phenyljodidchlorid 255. phenylnaphthyljodonium: hydroxyd 551. toľuol 337, 338, 339. trimethylbicycloheptan 103. Jodnononaphthen 44. Jodo-äthylbenzol 357. benzol 218. butylbenzol 417. Jodoctylbenzol 454. Jodo-dimethylbenzol 376, 377. isoamylbenzol 435. - mesitylen 409. methyläthylbenzol 396. methylbenzol 310, 311, 313. naphthalin 551, 552. nitrobenzol 253, 254. nitromethylbenzol 337, nitrotoluol 337, 338. Jodoniumverbindungen (Defis nition) 178. Jodo-propylbenzol 393. pseudocumol 404. Jodoso-äthylbenzol 357. benzol 217,

Jodoso-butylbenzol 417. Kekulés Oszillationsformel cetylbenzol, salzsaures 473. dimethylhenzol 376. - isoamylhenzol 435. mesitylen 409. methyläthylhenzol 396. - methylbenzol 310, 311, 313, naphthalin 551, 552. nitrobenzol 252, 253, 254. nitromethylbenzol 337. nitrotoluol 337, 338. propylbenzol 392. pseudocumol 404. toluol 310, 311, 313. trimethylbenzol 404, 409. verhindungen (Definition) 178. xylol 376. Jodo-toluol 310, 311, 313. trimethylhenzol 404, 409. verbindungen (Definition) 178.Jodoxy- (Präfix) 178. Jodoxy- s. Jodo-Jodoxylol 376, 377. Jodpentamethylbenzol 444. Jodphenyl-acetylen 513. butylen 489. dijodphenyljodoniumhydra oxyd 229. jodidchlorid 226, 227. - propylen 483. Jodpropenylbenzol 483. Jodpropyl-benzol 392, 393. - cyclobutan 34. Jodpseudocumol 404. Jodtetramethyl-benzol 432. cyclopentan 45. Jodtoluol 310, 311, 312, 314. Jodtriäthvlhenzol 449. Jodtrimethyl-henzol 404, 409. bicycloheptan 99. cetylhenzol 473. - cyclohexan 42, 44. cyclopentan 39, 40. Jodtrinitro-benzol 275. methylbutylhenzol 439. Jod-triphenylmethan 706. - tritan 706. - tritylchlorid 707. - xylol 367, 375, 376, 386. Jodyl- (Präfix) 178. Jodyl s. Jodo-.

K.

Julins Chlorkohlenstoff 205.

Jonen 506.

Kadeöl, Sesquiterpen aus 460. Kadeöl, Sesquiterpenhis hydrochlorid aus — 110. Kautschin 137.

173. Kohlenwasserstoffe, cyclische Kohlenwasserstoffe $C_n H_{2n}$ 14. $C_n H_{2n-2}$ 61. $C_n H_{2n-4}$ 112. $- C_n H_{2n-6}$ 173. C_nH_{2n-8} 473. C_nH_{2n-10} 511. $C_n H_{2n-12}$ 529. $C_n H_{2n-14}$ 576. $C_n H_{2n-16}$ 624. $- C_n H_{2n-18} 655.$ $C_n H_{2n-20}$ 685. $C_n H_{2n-22}$ 693. $- C_n H_{2n-23}$ 715. $C_n H_{2n-24}$ 718. $C_n H_{2n-26}$ 725. $C_n H_{2n-28}$ 732. $C_n H_{2n-30}$ 735. $C_n H_{2n-31}$ 742. $- C_n H_{2n-32} 742.$ $C_n H_{2n-33}$ 747. $\begin{array}{c} C_n \, H_{2n-34} \ \, 747. \\ C_n \, H_{2n-36} \ \, 752. \\ C_n \, H_{2n-38} \ \, 754. \end{array}$ - C_n H_{2n-39} 757. $C_n H_{2n-40}$ 757. $- C_n H_{2n-42}$ 759. $C_n H_{2n-44}$ 760. $C_n H_{2n-46}$ 760. $C_n H_{2n-47}$ 762. $C_n H_{2n-48}$ 763. $C_n H_{2n-50}$ 763. $C_n H_{2n-52}$ 763. $C_n H_{2n-54}$ 764. $- C_n H_{2n-62}$ 765. $C_n H_{2n-66}$ 765. $C_n H_{2n-68}$ 765. $C_n H_{2n-72}$ 765. $C_n H_{2n-76}$ 766. - C_n H_{2n-78} 766. Kohlenwasserstoff-Radikale cyclische, Nomenklatur der - 3 ff. Kondensierte Ringsysteme (Bezeichnung) 10. Konstitution des Anthracens 655; des Benzols 173; des Naphthalins 529. Kornfuselöl, Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{16}$ aus - 165. Kresyl (Radikal) 7. Kresyl- s. Tolyl-. Künstlicher Campher 94. Künstlicher Moschus 438.

L.

Laurolen 75. Laurolenhydrojodid 40. Leden 469. Limen 468 Limenhexabromid 60.

Limen-trishydrobromid 60. - trishydrochlorid 59. Limonen 133, 136, 137, Limonen-hishydrohromid 52. - hishydrochlorid 49. bishydrojodid 55. hydrobromid 86. hydrochlorid 85, 86. hydrojodid 87. tetrabromid 53. lin. (Präfix) 13. lin.-ang.- (Präfix) 13. Linear-angulare Anellierung (Definition) 13. Lineare Anellierung (Definia tion) 13. L-R-Bezf. 4. L.-R.-Name 11.

m- (Bezeichnung) 5. Maali-Harzöl, Sesquiterpen aus einem Sesquiterpenalkohol des — 470. Maticoöl, Sesquiterpen aus — Mehrkernige Kohlenwasser= stoffe (Nomenklatur) 8. Menaphthyl (Radikal) 13. Menaphthyl-hromid 567, 568. chlorid 566, 567. Menthadien 124, 125S. 795), 126, 128, 129, 131, 132, 133, 136, 137, 139, 140. Menthan 46, 47. Menthatrien 426. Menthen 83, 84, 87, 89, 90. Menthendihromid 52. Mentho-menthen 87. naphthen 47. Menthyl-hromid 47, 51. ehlorid 46, 49. jodid 47, 54. Mesityl (Radikal) 7. Mesityl-bromid 408. - chlorid 408. Mesitylen 406. Mesitylenhexahydrid 45. meso- (Bezeichnung) 13, 14. meta- (Bezeichnung) 5, 176, **530**. Metastyrol 476. Methanthren 675. Methen (Bezeichnung) 4. Methenylbisfluoren 752. Methoäthenyl- s. auch Isopropenyl. Methoäthenylcyclo-hexen 121. propan 65. Methoathopropenylbenzol 502.Methoäthyl- s. auch Isopro≈

pyl-.

butenylbenzol 499.

Methoäthyl-cyclohexan 41. Methyl-butylbenzol 437, 439, Methyl-inden 520, 521. cyclohexen 77. camphen 168. isoamylbenzol 445. methylenbicyclohexan 143. cetylbenzol 473. isobutylbenzol 437. methylencyclohexen 131, : Methylchlor-acetylenylbenzol Methylisopropenyl-benzol 490. phenylcyclohexan 528. 132.Metho-butadienvlbenzol 521. äthvlbenzol 398. Methylisopropyl-acetylenyl= buteninylbenzol 566. brommethobutenylbenzol benzol 523. butenylbenzol 497, 498. benzol 419, 420. 502.butylbenzol 434. brompropenylbenzol 490. benzylbenzol 620. - heptadienvlbenzol 525. methovinylbenzol 490. butylbenzol 455. - heptylbenzol 454. methyldiphenyl 610. chloracetylenylbenzol 523. hexadienvlbenzol 524. Methylevelo-butan 20. cyclopenten 80. - hexenylbenzol 504. heptan 35. diphenyl 619. pentadienylbenzol 522. hepten 71. ditan 620. fluoren 651. - pentenylbenzol 501, 502. hexadiene 115. pentylbenzol 444. hexan 29. fluorenhexahydrid 528. hexen 66, 67, 68, 69, Methopropenyl-benzol 488, Methylisopropyliden-cyclohexylbenzol 505. 489.hexan 84, 89. pentan 27. cyclopropan 70. cyclohexen 133. penten 64. phenylacetylen 568. Methylisopropyl-isoamylben= Methopropyl- s. Isobutyl-, propan 18. zol 458. Methovinyl- s. auch Isoprope= Methyl diäthylbenzol 441. isobutylbenzol 455. nyl- und Methoäthenyl-. dibenzyl 613, 614. phenanthren 683. Methovinyl-benzol 484. dibromäthylbenzol 396, phenylacetylen 523. phenylamylen 507. naphthalin 598. Methronol 652, dibromisoamylbenzol 445. phenylbenzol 619. Methyl-acetylenylbenzol 514. dibutylbenzol 458. phenylcyclohexen 528. äthenylcyclohexen 121. dichloräthylbenzol 398. phenyljodidchlorid 424. Methyläthyl-benzol 396, 397. Methyldichlormethyl-äthyli= phenylpropylen 504. dencyclohexadien 427. propenylbenzol 505. cyclohexadien 121. - cyclohexan 41, 42. methylencyclohexadien Methyljodåthylcyclo-hexan cyclohexen 78. 399. 42. - cyclopentadien 120. Methyl-dijodisoamylbenzol pentan 39. Methylmenthatrien 441. - cyclopentan 39. 445. diphenyl 596, 597. ditan 618. Methylmethoäthenyl-cyclo≠ • Methyldiphenyl-äthylen 644. – fulven 413. hexan 90. Methyläthyliden-cyclohexan amylen 651. cyclohexen 124, 125 (vgl. S. 795), 126, 133, 139. cyclopenten 122. anthracen 749. 78. cyclohexen 121, anthracendichlorid 745. Methylmethoathyl-bicyclo-Methyläthyl-isopropylbenzol anthracendihydrid 745, cyclopentan 652. hexan 93. bicyclohexen 142. – methoäthylcyclohexan 58. hexatrien 691. - propan 616. phenyljodidchlorid 396. bicyclononan 108. propylen 648. cyclohexadien 124, 126, phenyljodmethyläthyl= phenyljodoniumhydr-Methyl-dipropylbenzol 452. 128, 129, 131. ditan 605, 607. cyclohexan 46, 47. oxyd 397. eyclohexen 83, 84, 87. phenyltolyljodoniumhydr-Methylen-butylbenzol 497. cyclopenten 79, 80. oxyd 396. - camphan 168. Methyl-allylomethylbenzol cyclobutan 62, 63. methylencyclopenten 141. cycloheptan 71. 499.Methylmetho-butenylbenzol amylbenzol 445. cyclohexan 69. 502.cyclopentadien 280. - anthracen 674, 689. butyleyelohexan 58. anthracenhexahydrid 574. - cyclopentan 64. propenylbenzol 499. benzalchlorid 384. diphenylen 629. propyleyclohexen 107. diphenylenchinon 629. vinylbenzol 490. benzalinden 690. benzol 280. fluoren 673. Methylmethylencyclo-hexan benzylbutan 445. -- isobutylbenzol 498. 73, 74. benzylcyclohexen 525, 526. - menthadien 441. pentan 70. benzylidencyclohexan 526. suberan 71. Methyl-naphthalin 566, 567. - naphthylhexylen 621. tetramethylen 62. benzylideninden 690. nopinylchlorid 93. bievelononan 93. Methyl-fluoren 642. octylbenzol 457. bievelooctan 82. fluorenhexahydrid 527. bromathylbenzol 398. hexahydrofluoren 527. pentadien 65. pentamethylen 27. brommethylcyclohexan 38. hexylbenzol 452.

hexylcyclohexen 108.

- phenanthren 675.

Methylphenyl-acetylenylcyclohexen 614 amylen 501, 502. anthracen 728. butadien 521. butan 434, 436, 437. butenin 566. butylen 497, 498. eyclohexadien 571. cyclohexan 505. cyclohexen 524, 525. cyclopentadien 569. cyclopentan 504. fulven 598. heptadien 525. heptan 454, hexadien 524. hexan 452. hexylen 504. isopropylidencyclohexan pentadien 522. pentan 444, 445. pentenin 568. propan 414. propylen 489. pseudonitrol 360. tolylmethan 614. Methyl-propenylbenzol 489. propylbenzol 418, 419. propylidencyclohexan 83. propylisopropylbenzol 452. stilben 644. styrol 485. styroldibromid 396, 398. suberen 71. tetraphenylpropan 741. Methyltolyl-anthracen 730. butan 445 - butylen 502. cyclohexen 526. naphthalin 691. propan 437, 439. propylen 499. Methyltrichloräthylbenzol398. Methyltrimethylen 18. Methyltrimethyl-phenylbutylen 506. phenylpropylen 505. Methyltriphenyl-cyclopentadien 734 cyclopentan 724. pentan 714. propan 714. Methyltrisnitrophenyl-pentan 714.propan 714. Methyltritan 709, 710. Methylvinylbenzol 485. Mirbanöl 240. Monocyclische Kohlenwasserstoffe (Nomenklatur) 3. Moschus, künstlicher 438. ms- (Bezeichnung) 13. Myrtenylchlorid 154.

REGISTER. N. Naphthacen 718. Naphthacendihydrid 697. Naphthalin 529, 531; Substitutionsderivate 540. Naphthalin-dekahydrid 92. dichlorid 519. dihydrid 518, 519. diozonid 540. – hexahydrid 433. Naphthalino- (Präfix) 13. Naphthalin-oktahydrid 142. tetrabromid 494. tetrachlorid 492. tetrahydrid 491. Naphthan 92. Naphthandien 433. Naphthanen 142. Naphthanthracen 718. Naphthantrien 491. Naphthene (Definition) 15. Naphtho (Präfix) 12. Naphtho-chinonbisdiphenylmethid 761. cyaminsäure 561. fluoren 695. Naphthyl (Radikal) 13. Naphthyl-acetylen 624, 625. äthylen 585, 586. azid 565. dinaphthylenchlormethan 759. dinaphthylenmethyl 759. diphenylenmethan 736. fluoren 736. jodidehlorid 551, 552. naphthalin 725, 726, 727. nitromethan 567, 568. Natriumphenyl 197 Ninaphthylamin 559 Nitro-Derivate der Benzol-Kohlenwasserstoffe (All= gemeines) 178. Nitro-acenaphthen 588. acetylenylbenzol 513, 514. äthylanthracen 678. äthylbenzol 358, 359. amylbenzol 436. anthracen 666. Nitroazido-benzol 278. dimethylbenzol 381, 382. methylbenzol 350. naphthalin 565, 566. Nitrobenzal-äthan 483. - bromid 335, 336. chlorid 332. Nitrobenzo-difluoridehlorid 331. fluoriddichlorid 332. Nitrobenzol 233. Nitrobenzotrifluorid 327.

Nitrobenzyl-bromid 334.

chlorid 327, 329.

Nitrobenzyliden-bromid 335, chlorid 332 Nitrobenzyljodid 337, 338, Nitrobisnitro-benzylmethan - phenylpropan 613. Nitro-bisphenanthren 753. bromphenylmethan 334. butylbenzol 414, 417, 418. butyltoluol 438. camphan 100, 101. camphen 166. cetvlbenzol 473. chloräthylbenzol 359. chlorphenylmethan 331. chrysen 719. cyclohexan 26. cyclohexylbenzol 504. cyclopentadien 113. cymol 424; s. auch Nitros methylisopropylbenzol. dekanaphthen 56. diäthylbenzol 426, 427. diazobenzolimid 278. dibenzyl 603. Nitrodibrom-äthylbenzol 359. nitroäthylbenzol 360. Nitrodimethopropylbenzol 437. Nitrodimethyl-äthylbenzol **4**29. benzol 367, 368, 378, 387. butylbenzol 447 butylvinylbenzol 506. phenylmethan 411. tritan 712 Nitro-dinaphthyl 726. diphenyl 582, 583. Nitrodiphenyl-äthan 603. äthylen 636; s. auch Phe= nylnitrophenyläthylen. butadien 677. methan 594. propan 614. Nitro-ditan 593, 594. durol 432. fluoren 628. heptylbenzol 452. inden 517. isoamylbenzol 436. isobutylbenzol 415. Nitroisopropyl-benzol 396. - phenyläthylen 499. stilben 650. vinylbenzol 499. Nitro-menthadien 130, 131, 132.menthan 55. menthen 89. mesitylen 410, 411. metastyrol 476. Nitrometho-äthylmethylen:

cyclohexen 132.

Nitromethyl-benzol 318, 321, Nitrophenyl-pentachloräthan 0. 323, 325, 326. $3\bar{5}9.$ o- (Bezeichnung) 5. butylbenzol 438. propan 393, 396. Oct- s. auch Okt- cyclohexan 33. propylen 483. Octadecylbenzol 473. cyclopentan 28. tolyläthylen 644. Octyl-benzol 453. diazobenzolimid 350. - tolylmethan 608. toluol 457. dibenzyl 614. - trinitrophenyläthylen 638. | Onanth- s. auch Hept-. diphenyl 596, 597. Nitro-pinen 154. Önanthylbenzol 451. – ditan 608. prehnitol 430. Okt- s. auch Oct-. inden 520. propenylbenzol 483. Oktabrom-anthracen 666. isopropylbenzol 420, 424. propylbenzol 393. anthracentetrahydrid 611. methoäthylcyclohexadien pseudocumol 404. diphenyloctan 623. 130, 131. pyren 694. methyldiphenyl 596. methoäthylcyclohexan 55. Nitroso-Derivate der Benzolnaphthalintetrahydrid 495. methoäthylcyclohexen 89. Kohlenwasserstoffe (All= Oktachlor-anthracen 664. - naphthalin 567, 568. gemeines) 178. cyclohexadien 114. octylbenzol 457. Nitroso-benzol 230. cyclohexan 24. Nitromethylphenyl-butan 437. dimethylbenzol 367, 377, cyclopenten 62. jodidehlorid 337, 338. 387. - inden 516. nitromethan 388. dimethylnaphthalin 570. methylcyclohexan 31. propan 415. dinitrophenol 276. naphthalin 547. propylen 489. - mesitylen 410. phenanthren 671. tolyljodoniumhydroxyd - methylbenzol 317, 318. Oktahydro-anthracen 526. naphthalin 553. chrysen 472. Nitro-methylstilben 644. nitroäthylbenzol 360. naphthalin 142 naphthalin 553, 555. nitrobenzol 256, 257. phenanthren 527. naphthalintetrabromid nitrodimethylbenzol 387. Oktamethylen 35. 495. nitromethylbenzol 339. Oktonaphthen 36. naphthochinon 587. nitrotoluol 339. Oktonaphthylen 73, 74. naphthylmethan 567, 568. toluol 317, 318. ol (Endung) 6. Nitronitro-methylphenyltrimethylbenzol 410. Opopanaxöl, Sesquiterpen aus methan 388. trinitrobenzol 276. - **46**9. phenyläthylen 480. xylol 367, 377, 387. Origanen 140. phenylmethan 342. Nitro-stilben 636. Origanen-dibromid 91. phenylpropylen 483. styrol 478. hydrobromid 91. propenylbenzol 483. styroldibromid 359. hydrochlorid 90. Nitro-nononaphthen 44. terebenthen 154. ortho- (Bezeichnung) 5, 176, – octylbenzol 454. tetrabromäthylbenzol 360. **530**. octyltoluol 457. tetramethylbenzol 430, Orthokondensiert (Definition) pentachloräthylbenzol359. 432. pentamethylbenzol 444. — toluol 318, 321, 323, 325. Oszillationsformel des Benzols phellandren 130, 131, 132. tolylmethan 368, 378, 387. 173. phenanthren 672, 673. Nitrotrimethyl-benzol 404, Oxytoliden 632. phenanthrendihydrid 642. 410, 411. Ozobenzol 197. Nitrophenyl-acetylen 513, 514. bicycloheptan 100, 101. äthan 358. bicyclohepten 154. äthylen 478; polymeres P. cyclohexan 44. 479. Nitro-tritan 707. p- (Bezeichnung) 5. - butan 414. tritylchlorid 707. - cyclohexan 504. para- (Bezeichnung) 5, 176, vinylbenzol 478. dichlormethan 594. 530. — xylol 367, 368, 378, 387. dinitrophenyläthylen 638. Para-cajeputen 509. inden 516. Nomenklatur der cyclischen ditolylmethan 712. Kohlenwasserstoffe fluoren 722. naphthalin 657. Kohlenwasserstoff-Radia isonitromethan 342 Paranthracen 663. kale 3. Partialvalenzenformel des isopropylphenyläthylen Nononaphthen 42. Benzols 174. 650. Nononaphthylen 79, 80. jodidchlorid 252, 253, 254. Patschulen 470. Nopinen 154. Pentaäthyl-benzol 471. methan 325. Nor- (Präfix) 14. naphthalin 688. benzylbenzol 624. Norbicyclo-eksantalan 169. nitromethan 342. ditan 624. eksantalandihydid 107. Pentabrom-äthylbenzol 357. nitromethylphenylmethan Norcaran 70. anthracen 665. 607**,** 608. -- benzol 215. nitrophenyläthan 603. Normenthan 41.

Nortricycloeksantalan 169.

-- cyclobutan 18.

nitrophenylmethan 595.

787

REGISTER.

Pantaheam isanggraphangal
Pentabrom-isopropylbenzol 395.
— menthan 54.
- methyläthylbenzol 399.
- methylbenzol 310.
- methylmethoäthylcyclo-
hexan 54.
 methylnaphthalin 568.
 nitrobenzol 252.
 propylbenzol 392.
toluol 310.
Pentachlor-äthylbenzol 355.
 benzalchlorid 304.
- benzol 205.
— benzylchlorid 303.
- brombenzol 210.
oyotonenan ze.
dimethylbenzol 365.diphenyl 580.
- jodbenzol 223. methylbenzol 303.
methylbenzol 303. methylditan 608.
- methylnaphthalintetra:
hydrid 501.
- naphthalin 546, 547.
- naphthalindihydrid 520.
- naphthalintetrahydrid 493.
- nitroäthylbenzol 359.
— nitrohenzol 247.
- nitrophenyläthan 359.
- oxytoliden 632.
— phenyläthan 355.
— toluol 303.
xylol 365.
Pentadekanaphthen 59.
Pentadienylbenzol 521.
Pentajodbenzol 229.
Pentamethyl-benzol 443.
- chlormethylbenzol 451.
— ditan 622.
Pentamethylen 19.
Pentanthren 629.
Pentaphenyl-äthan 755.
- chloräthan 756.
- xylol 761.
Pentenylbenzol 497.
Pentyl- s. Amyl Perbrombenzol 215.
Perchlor-benzol 205.
— diphenyl 580.
- diphenylbenzol 696.
- hydrinden 487.
— inden 516.
— naphthalin 547.
- triphenylbenzol 737.
peri- (Bezeichnung) 13, 530.
Perikondensiert (Definition)
14.
Perjodbenzol 230.
Pertusaren 692.
Pertusaridin 692.
Perubalsam, Kohlenwasser
stoff $C_{10}H_{16}$ aus — 165. Phellandren 129, 130, 131.
Phellandren 129, 130, 131.
Phellandrendibromid 87.

Phellandren-hydrobromid 87. Phenylbrom-phenyläthylen hydrochlorid 86. 640. phenylbenzol 696. Phen 179; (Bezeichnung) 6; phenyljodoniumhydroxyd (Präfix) 12. 223 Phenäthyl (Radikal) 7. Phenäthyl-bromid 355, 356. Phenyl-butadien 517. - chlorid 354. butan 413, 414. iodid 358. butin 517. - naphthalin 691. butylen 487, 488. pseudonitrol 360. butylphenyljodonium: Phenanthren 655, 667. hydroxyd 417. Phenanthren-dekahydrid 507. camphen 574. dibromid 642. chloracetylen 513. dihydrid 642. chlordinitromethan 345. diozonid 670. chloroform 300. dodekahydrid 456. Phenylchlorphenyl-äthylen hexahydrid 573, 574. 633. oktahydrid 527. benzol 696. perhydrid 171. tetradekahydrid 171. tetrahydrid 612, 613. 703. Phenanthro- (Präfix) 12. Phenocyclohepten 522. Phenose 197. methan 590. Phenosetrichlorhydrin 198. crotonylen 518. Phenyl (Radikal) 6. Phenylacetylen 511. Phenylacetylen-dibromid 478. dichlorid 477. hexan 503. dijodid 478. hexen 523. Phenyl-äthylen 474. äthylidencyclopentadien 598. pentan 501. Phenyläthylphenyl-äthan 617. - penten 522. Phenyl-cymol 619. 618. äthylen 647. jodoniumhydroxyd 357. methan 614. hydroxyd 224. Phenyl-allylen 514. amylen 497, 498. anthracen 725. hydroxyd 222. anthracendihydrid 722. – anthracenhexahydrid 691. azid 276. 618, 619, benzofluoren 736. methan 615. benzol 576. benzolofluoren 736. benzyläthan 613. benzyläthylen 643. **74**9. benzylbenzol 708. benzylfluoren 745. bisbromphenylchlor: 637.methan 705. bisbromphenylmethan 705. methan 721. bischlorphenylchlor: methan 703. methan 720. bisdimethylphenylmethan Phenylditan 708. bisdiphenylylmethan 755. 712. bisdiphenylylmethyl 757. methan 712. bisjodmethylphenylmethan 712. Phenylbrom-acetylen 513. - methan 755. methyl 757. dinitromethan 346. - phenyläthan 602.

- bischlorphenyläthan 740. chlorphenylchlormethan dichlormethan 592. jodoniumhydroxyd 220. Phenyl-chrysofluoren 736. Phenylcyclo-buten 518. hexadien 568, 569. hexylidenäthan 525. hexylidenmethan 524. -- dibenzylmethan 711. dibromnitromethan 336. dibromphenyljodonium= dichlorphenyljodonium= dihydropinen 528. Phenyldimethylphenyl-äthan methylisopropylphenylsmethan 715. Phenyl-dinaphthylmethan - dinitromethan 343. dinitrophenyläthylen 636, Phenyldiphenylen-brom chlormethan 721. Phenylditolyl-chlormethan Phenyldixenyl-chlormethan Phenylen (Radikal) 7. 50*

Phenylen bisjodidehlorid 226. 227.

 bisjodphenyljodonium= hydroxyd 226.

 dijodidtetrachlorid 226, 227.

naphthylenmethan 695. Phenyl-fenchol, Kohlenwas

serstoffe $C_{16}H_{20}$ aus = 575. — fluoren 720.

-- heptan 451.

heptan 451.
 hexadecan 472.
 hexadien 522.

- hexahydroanthracen 691.

hexan 444.
hexylen 501.

 isoamylphenyljodoniums hydroxyd 435.

- isonitromethan 326.

isopren 521.
isoprendihydrid, Tribroms derivat 499.

Phenylisopropylphenyl-athyslen 650.

methan 619.

Phenyl-jodacetylen 513.

jodidchlorid 218.
jodnitrophenyljodonium=

hydroxyd 255. – jodofluorid 219.

jodphenyljodoniumhydrsoxyd 226, 227.

— menthan 508.

- menthatrien 619.

- naphthalin 687.

- naphthalindihydrid 677. Phenylnaphthyl-äthan 691.

- äthylen 697.

anthracen 757.
anthracendihydrid 755.

benzhydrylphenylchlors
 methan 760.

jodoniumhydroxyd 551,552.

- methan 689, 690.

 methyltriphenylchlors methan 760.

Phenylnitro-methan 325.

— methylphenyljodoniums
hydroxyd 337, 338.

Phenylnitrophenyl-acrylen 657.

- äthylen 636, 640.

butadiin 693.diacetylen 693.

- jodoniumhydroxyd 253.

— methan 593.

Phenyl-octadecan 473. — octan 453, 454.

octal 455, 45
 octylen 506.

- pentaäthylphenylmethan 624.

— pentachloräthan 355.

- pentadien 521.

pentan 434, 436.

Phen yl-propargylidenchlorid 514.

propenylfluoren 730.

propin 514.

 propylen 481, 484; dimolekulares 652.

— propylidenfluoren 730. — pseudocumyläthan 620.

— stilben 722.

styrylacetylen 686.styryläthan 645, 647.

styryldichlormethan 643.

styrylmethan 643.
toluol 596, 597.

Phenyltolyl-athan 614.

 äthylen 644, 645.
 Phenyltolylbenzhydrylphenyl-brommethan 757.

- chlormethan 757. Phenyltolyl-brommethan 608.

- dichlormethan 608.

jodoniumhydroxyd 311,
 312, 313.
 methan 607.

Phenyltrichlormethylphenyladichlormethan 608.

Phenyltrimethylphenyl-jodosniumhydroxyd 410.

- methan 619.

Phenyl-trinitrophenyläthylen 638.

- trisbromphenyläthan 741.

tritan 738.
 trityl 742.

- tritylpropan 741.

— vinylphenyläthylen 677.

Phthalacen 729. Picen 735.

Picen-eikosihydrid 529.

hydrid 654.perhydrid 510.

Picylenmethan 732. Pikryl (Radikal) 6.

Pikryl-bromid 275.

— chlorid 273.

— jodid 275. Pinakonan 509.

Pinakonen 528.

Pinan 93; (Bezeichnung) 14.

Pinen 144, 154. Pinen-bromhydrat 98.

— chlorhydrat 94.

dibromid 99.dibydrid 93.

- glykol 147.

hydrobromid 98.
hydrochlorid 94.

hydrojodid 100.

jodhydrat 100.nitrosobromid 154.

- nitrosochlorid 153.

oxyd 152.
 ozonid 152.

Pinolen 165. Pinolenhydrochlorid 105. Pittosporum, Sesquiterpen aus dem ätherischen Öl von – 468.

Polycyclische Kohlenwasserstoffe (Nomenklatur) 8.
Polymethylene (Bezeichnung)

3. Potentielle Bindung 173. Prehnitol 430.

Propenyl-benzol 481, 484.

mesitylen 503.
naphthalin 598.

Propinylbenzol 514.

Propyl-benzol 390. – cycloheptan 46.

cycloneptan 46.
 cyclohexan 41.

- cyclohexen 76.

— ditan 618.

Propylidencyclohexan 77. Propyl-isopropylbenzol 446.

- isopropyltoluol 452.

menthatrien 452,mesitylen 449.

- naphthalin 571.

- phenyljodidehlorid 392.

phenyljodpropylphenyls
 jodoniumhydroxyd 393.
 phenyltolyljodoniumhydr

phenyltolyljodoniumhydrs
 oxyd 393.

— toluol 418, 419.

— tritan 714.

Pseudo-cumen 400.

- cumol 400.

cumolhexahydrid 42.

- phenanthren 689.

pinen 154.Pulegen 80.

Pulegon, Kohlenwasserstoff $C_{11}H_{18}$ aus -168. Pulenen 79.

Pulenen 79. Pyren 693.

Pyrenhexahydrid 650. Pyrodypnopinalkolen 759.

Q.

Quereit, Pentachlorhydrin des 23.

R.

Radikale, Benennung der cyc= lischen Kohlenwasser= stoff- 3 ff.

Reten 683.

Reten-dodekahydrid 471.

- fluoren 651.

perhydrid 172.tetradekahydrid 172.

- tetrahydrid 623.

Rohcaryophyllen 464. Rohxylol 360.

S.	Suberylenbromid 29.	Tetrabrom-methylmetho=
s- (Bezeichnung) 5.	Suberyljodid 29.	äthylcyclohexan 47, 53.
Sabinen 143.	symmetrisch (Bezeichnung) 5.	
Sabinenhydrochlorid 85.		— naphthalin 550.
Sandarakharz, Diterpene	T.	- naphthalintetrabromid 495.
$C_{90}H_{39}$ aus -510 .	Tanaceten 141.	- naphthalintetrahydrid 494.
Sandelholzöl, Kohlenwasser	Tanacetenbishydrochlorid 57.	- nitroäthylbenzol 360.
stoff $C_{11}H_{18}$ aus — 169.	Tere-benthen 144.	- nitrobenzol 252.
Sandelholzöl, Sesquiterpen	— camphen 156.	— nitronaphthalintetra≈
aus — 460.	— santalan 164.	hydrid 495.
Santalen 462, 463.	— santalylchlorid 164.	- phenanthren 672.
Santalen-bishydrochlorid 110.	Terpan 47.	- propylbenzol 392.
tetrahydrid 110. Santalylchlorid 463.	Terpene 123; (Bezeichnung) 4.	- reten 684.
Santen 122.	Terpilen 150.	— tetramethyldibenzyl 621.
Santenhydrochlorid 82.	Terpilenhydrür 47.	telral 200 210
Santon 172.	Terpinen 126, 128, 132.	- toluol 309, 310.
Santoren 40.	Terpinen-bishydrobromid 52. — bishydrochlorid 49.	- trimethylnaphthalin 571. - xylol 367, 375, 386.
Schweres Sesquiterpen aus	- bishydrojodid 55.	Tetrachlor-athylbenzol 355.
Citronellöl 461.	- hydrochlorid 85.	- anthracen 664.
Semicyclische Doppelbindung	- tetrabromid 53.	- anthracendihydrid 641.
4.	Terpinolen 133.	- benzalchlorid 303.
Sesquiterpenalkohol 463.	Terpinolen-dibromid 87.	benzol 204, 205.
Sesquiterpenbishydrochlorid	— tetra bromid 53.	 benzotrichlorid 304.
110. Seggritarnens 456	Tetra-äthylbenzol 455.	— benzylchlorid 303.
Sesquiterpene 456.	- benzolonaphthalin 752.	- bispentachlorphenylbenzol
Silvestren 125, vgl. S. 795. Silvestren-bishydrobromid 47.	- benzyläthylen 747.	696.
 bishydrochlorid 46. 	Tetrabrom-acenaphthen 588.	- brommethylbenzol 307.
- bishydrojodid 47.	- äthylbenzol 357.	- bromtoluol 307.
- tetrabromid 47.	— äthylisopropylbenzol 440.	- cyclohexan 22, 23.
Sonnengelb G 325.	— äthylmethoäthylcyclo≠ hexan 57.	— cyclohexanoxyd 198. — cyclopentan 19.
Sorbinsäure, Kohlenwassers	- äthylnaphthalin 570.	- diäthylbenzol 426.
stoff $C_{15}H_{22}$ aus - 507.	- amylbenzol 434.	- dibenzyl 601.
Spannungstheorie, BAEYERS	- anthracen 665.	- dibrombenzol 213.
14.	- anthracentetrabromid 611.	— dijodbenzol 228.
Spiro- (Präfix) 11.	— benzol 214.	— dimethylbenzol 364, 373,
Spirocyclisch (Definition) 11.	- butylbenzol 413, 414.	385.
Spiropentan 62.	— cyclobutan 17.	- dimethyldibenzyl 617.
Steinkohlenteer-cumol 401.	— cycloheptan 29.	dinaphthyl 727.
 - xylol 361. Stereochemie des Benzols 174. 	- cyclohexan 25.	- dinitrobenzol 266.
Stilben 630; dimolekulares	- eyelooctan 35.	— diphenyl 579, 580.
632.	— cyclopentan 19. — diäthylbenzol 426, 427.	— diphenyläthan 601, 606. — diphenylamylen 650.
Stilben-bromid 602, 603.	- dibenzyl 603.	- diphenylxylol 711.
chlorid 600, 601.	- dimethobutylbenzol 445.	- ditan 592.
 dibromid 602, 603. 	- dimethylbenzol 367, 375,	— ditolyläthan 617.
- dichlorid 600, 601.	386.	— durol 432.
Stupp 667.	— dimethylcyclohexan 36.	- jodbenzol 223.
Stuppfett 667.	 — dimethylphenyltrimethyl₂ 	— jodnitrobenzol 254.
Styrol 474; (Bezeichnung) 8.	phenylmethan 622.	menthan 51.
Styrol-chloridjodid 358. — dibromid 356.	— dinitrobenzol 269.	— methylbenzol 302, 303.
- dichlorid 354.	- diphenyl 581.	methylisopropylbenzol
- dijodid 358.	— diphenylbutadien 677. — diphenylbutan 616.	420. - methylmethoäthylcyclo≤
— sulfid 476.	- diphenylbutylen 646.	hexan 51.
Styryl (Radikal) 8,		— methylnaphthalin 568.
Styrylfulven 640.	lenpentan 746.	- naphthalin 546.
Suberan 29.	- diphenyloctadien 685.	- naphthalintetrahydrid 492.
Suberen 65.	— menthan 47, 53, 54.	- nitrobenzol 247.
Suberoterpen 115.	— menthen 91.	 nitromethylbenzol 333.
Suberyl-bromid 29.	- methyläthylbenzol 399.	— nitronaphthalin 556.
— chlorid 29.	- methylanthracen 675.	- nitrotoluol 333.
Suberylen 65.	— methylbenzol 309, 310.	– phenanthren 671.

790 Tetrachlor-phenylpropylen propenylbenzol 482. propylbenzol 391. pyren 694. - stilben 635. toluol 302, 303. trimethyldivinylbenzol 524. tritan 703. - xylol 364, 373, 385. Tetradekahydro-anthracen phenanthren 171. - reten 172. Tetradekanaphthen 59. Tetrahydro-acenaphthen 523. anthracen 611, 612, 613. benzol 63. - cadinen 109, 110. cumol 77. cymol 84, 87. naphthalin 491. phenanthren 612, 613. reten 623. santalen 110. sesquiterpen 110. toluol 66, 67. xylol 72, 73, 74. Tetrajod-benzol 229. dimethylbenzol 377. diphenylbutadien 677. xylol 377. Tetrakis-bromphenyläthan **740**. bromphenyläthylen 744. chlorphenyläthan 740. - nitrophenyläthan 740, 741. nitrophenyläthylen 744. Tetralin 491. Tetramethyl-anthracen 683. anthracendihydrid 653. benzol 430, 431. benzylbenzol 620, 621. cyclohexen 91. cyclopentan 45. - cyclopenten 81. dibenzyl 621. diphenyl 620. diphenyläthan 396. Tetramethylen 17. Tetramethyl-naphthalin 573. - stilben 651. - tritan 714. Tetranaphthyläthan 764. Tetranitro-benzol 276. chrysen 720. cracken 738. dibenzylmethan 613. - dichlordinaphthyläthylen 733.dimethylphenyltrimethyl=

phenylmethan 622.

- dinaphthyl 726, 727.

dinaphthylmethan 729.

Tetranitro-diphenyl 585. Tolvl-cyclohexen 525. diphenylpropan 613. dimethylphenyljodonium: ditan 596. hydroxyd 376. - methylditan 608. dinitromethan 388. naphťhalin 564. diphenylenmethan 723. phenylfluoren 722. fluoren 723. pyren 694. hexadecan 473. stilben 638. isonitromethan 368, 378, - tetrabenzyläthylen 747. 387.tetramethyldibenzyl 621. jodidchlorid 310, 311, 313. trichlordinaphthyläthan jodidfluorid 313. jodofluorid 310, 312, 313, 73l. triphenylbenzol 737, 738. jodtolyljodoniumhydroxyd Tetraphenyl-äthan 739, 740. 317. methyläthylphenyljodo: athylen 743. äthylfluoren 763. niumhydroxyd 396. allen 749. nitromethan 368, 378, benzol 755. bisdiphenylyläthan 765. — nitromethylphenyljodos - butadien 750. niumhydroxyd 338. butan 741. octan 457. -- cyclooctatetren 758. propylen 489, 490; dimoles cyclopentadien 753. kulares 654. cyclopentan 746. propylphenyljodonium= - cyclopenten 751. hydroxyd 393. diphenylenpropan 763. tolyljodoniumhydroxyd ditolyl 762. 312, 314. - dixenyläthan 765. Tri- s, auch Tris-. - heptacyclen 765. Triacenaphthylenobenzol 764. - hexatrien 754. Triäthylbenzol 448, 449. hexatrientetrabromid 746. Triazo- s. auch Azido-. methan 738. Triazo-benzol 276. propadien 749. naphthalin 565. propan 741. -- toluol 349, 350. propylen 745, xylol 756. Tribenzyl-brommethan 713. chlormethan 713. xylylendibromid 756. dekacyclen 766. Tribenzylenbenzol 752. xylylendichlorid 756. Tetraterpen 655. Tribenzylmesitylen 714. Tetrazodiphenylimid 585. Tribrom-acenaphthen 587. Thujamenthen 91. äthylbenzof 357. Thujan 93. äthylnaphthalin 569. Thujen 142, 143. anthracen 665, Thymyl (Radikal) 7. azidobenzol 278. Tolan 656. benzol 213. Tolan-dibromid 635, 636. butylbenzol 413. dichlorid 634. camphan 99. - tetrachlorid 601. camphen 166. `Tolubenzyl (Radikal) 7. camphenhydrobromid 104. Tolubenzyl- s. Xylyl-. eyelobutan 17. Toluen 280. dekacyclen 764 Toluol 280. — diäthylbenzol 427. Toluol-hexahydrid 29. diazobenzolimid 278. tetrahydrid 66, 67. dibenzyl 603. Toluylen 630; (Radikal) 7. dibenzyldihydrid 572. Tolyl (Radikal) 7. Tribromdimethyl-äthylbenzol Tolyl-acetylen 514. 56, 428, 429. äthylen 485, benzol 367, 375, 386. äthylphenyljodonium= brommethylnaphthalin hydroxyd 357. azid 349. isopropylbenzol 441. benzylmethan 614. — naphthalin 570. butan 437. propylbenzol 440. butylen 499. trichlormethylcyclohexa= - cyclohexan 505. dien 122.

Trichlor-naphthalindichlorid

520.

Tribromdinitro-benzol 268, 269. chrysen 720. - methylbenzol 347. naphthalin 563. toluol 347. Tribrom-diphenyl 580. diphenyläthan 603, 606. - diphenylbutylen 646. - diphenylhexahydrid 503. diphenylpropylen 645. ditan 593. fenchan 106.fluoranthen 686. fluoren 628. - fluorendihydrid 598, hexamethyldibenzyl 624. - idryl 686. isoamylbenzol 435. isoamyltoluol 445. - isobutylbenzol 415. jodbenzol 225. iodobenzol 225. jodosobenzol 225. - menthan 52, 53. mesitylen 409. methylbenzol 309. methyldiathylbenzol 441. methylisoamylbenzol 445. methylmethoäthylcyclohexan 52, 53. — methyltrichlormethyl; brommethylcyclohexa. dien 122. naphthalin 549, 550. nitrobenzol 251. nitromethylbenzol 336, 337. nitrosobenzol 232. - nitrotoluol 336, 337. phenanthren 672. phenylcyclohexen 523. phenylfluoren 721. phenyljodidchlorid 225. - phenylnaphthalin 687. propylbenzol 392. pseudocumol 403. pyren 694. toluol 309. triäthylbenzol 449. trijodbenzol 229. trimethylbenzol 400, 403, 409. trimethylbicycloheptan 99. trinitrobenzol 275. -- trisbromphenyläthan 709. tritan 706. - tritolylbenzol 741. tritylchlorid 706. truxen 753. xylol 367, 375, 386. Tributylbenzol 471. Trichlor-äthylbenzol 355. äthyldibenzyl 616. - anthracen 664.

REGISTER. Trichlor-benzalchlorid 303. benzol 203, 204. benzolhexachlorid 24. benzotrichlorid 304. benzylchlorid 302. bisbromnitrophenyläthan 607. bisbromphenyläthan 606. bischlornitrophenyläthan 607. bischlorphenyläthan 606. bisdimethylphenyläthan bistrimethylphenyläthan 624.brombenzol 210. bromdimethylbenzol 385. bromdinitrobenzol 266. brommethylbenzol 307. bromnitromethylbenzol 335. bromnitrotoluol 335. bromtoluol 307. bromtritan 705. chrysen 719. cyclohexan 22. cyclopentan 19. dekanaphthen 56. dibenzyl 601. dibromäthylbenzol 356. dibrombenzol 213. dibromdimethylmethylencyclohexadien 399. dibromditolyläthan 619. dijodbenzol 228. dimethylbenzol 364, 373. dinaphthyläthan 731. dinitrobenzol 265, 266. dinitrodiphenylbutan 618. dinitroditolyläthan 619. dinitromethylbenzol 345, dinitrotoluol 345, 346. diphenyläthan 601, 606. diphenylbutan 616, 618. diphenylpropan 614. dipseudocumyläthan 624. ditan 592. ditolyläthan 619. fluoranthen 686. fluoren 628. idryl 686. jodbenzol 222. menthan 50. mesitylen 408. methyläthylbenzol 398. methylbenzol 298, 299, 300. methyldibenzyl 614. methylmethoathylcyclohexan 50. methylnaphthalin 566, methylvinylbenzol 486. naphthalin 544, 545, 546.

naphthylnaphthyläthan 731. nitrobenzol 246, 247. nitromethylbenzol 333. nitrotoluol 333. oxytoliden 632. phenanthren 671. phenyläthylen 477. phenylpropylen 482. propenylbenzol 482. pseudocumol 402. pyren 694. stilben 635. styrol 477. tetrabromtrimethylcyclohexadien 122. tetranitrodinaphthyläthan 731. toluol 298, 299, 300. triäthylbenzol 449. tribrombenzol 214. tribromtrimethylcvclos hexadien 122. trijodbenzol 229. trimethylbenzol 400, 402, 408. trinitrobenzol 275. - tritan 703. tritylbromid 705. tritylchlorid 703. vinylbenzol 477. xylol 364; s. auch Trichlor-dimethylbenzol. Tricyclen 164. Tricyclendichlorid 98. Tricyclo-decan 164. octan 120. Trifluor-methylbenzol 290. nitromethylbenzol 327. nitrotoluol 327. toluol 290. Tri-indenobenzol 752. isopropylbenzol 458. Trijod-benzol 228. dinitrobenzol 270. diphenyl 582. mesitylen 410. methylbenzol 317. nitrobenzol 256. Trijodosobenzol, salzsaures Salz des - 228. Trijod-phenyläthylen 478. styrol 478. toluol 317. trimethylbenzol 410. tritan 707. tritylchlorid 707. vinylbenzol 478. Trimethyl-acetylenylbenzol **521.** äthenylcyclopenten 141. äthobutenylcyclopenten

Trimethyl-äthylbenzol 442. anthracen 682. - anthracylen 690. benzol 399, 400, 406. benzylbicyclohepten 575. benzyliden bicycloheptan 575. bicycloheptan 93, 103. - bicyclohepten 144, 155. bisdichlorvinylbenzol 524. butenylbenzol 505. cetylbenzol 473. Trimethylchlor-acetylenyla benzol 522. äthylbenzol 442. isoamylbenzol 455. - isobutylbenzol 453. - methovinylbenzol 503. - methylcyclopentan 45. vinylbenzol 501. Trimethylcyclo-heptadien 124. hexan 42, 45. - hexen 78, 79. pentan 39, 40. penten 74, 75. propan 28. Trimethyl-dibromäthylbenzol 443. dibromisoamylbenzol 455. dibromisobutylbenzol 453. dibromönanthylbenzol dichloräthylbenzol 442. dichlorisopropylbenzol 450. dichlorvinylbenzol 500. -- ditan 618, 619. Trimethylen 15. Trimethyl-heptenylbenzol 508heptylbenzol 471. hexadecenylbenzol 510, isoamylbenzol 455. isobutylbenzol 453. isopropylbenzol 450. isopropyltritan 715. methoäthenyleyelopenten methobutenylbenzol 506. methopropenylbenzol 505. methopropenylcyclopenten methylenbicyclohexan 164, methylencyclopentan 81. naphtbalin 571, 572. naphthalintetrahydrid 506. Trimethylphenyl-acetylen 521. äthylen 498, 500. allen 522. bicyclohepten 574. butylen 505. cyclopenten 526. heptylen 508.

Trimethylphenyl-hexadecylen 510.jodidchlorid 404, 409. methan 415. propylen 503. Trimethyl-propenylbenzol503. propylbenzol 449. styrol 500. styroldibromid 443. tritan 713. vinylbenzol 500. Trinaphthylenbenzol 764. Trinitro-äthylanthracendi= hydrid 649. äthylbenzol 360. äthylbutylbenzol 446. äthyltritan 713. anthracendihydrid 642. azidobenzol 279. benzol 271. benzylmesitylen 619. benzylnaphthalin 690. butylbenzol 418. butylhydrinden 506. butylnaphthalin 573. butyltoluol 438. butylxylol 448. cymol 426; s. auch Tris nitromethylisopropylbenzol. dekacyclen 764. diäthylbenzol 426. diazobezolimid 279. dibutyltoluol 458. diisopropylbenzol 447. Trinitrodimethyl-athylbenzol 428, 429. benzol 370, 381, 389. butylbenzol 448 butylvinylbenzol 507. isopropylbenzol 441. propylbenzol 440. Trinitro-diphenylbenzol 695, ditan 596. fluoranthen 686. hexyltoluol 452. idryl 686. isoamyltritan 714. isobutyltoluol 437. isopropylbenzol 396. isopropyltritan 714. menthen 87. mesitylen 412. Trinitromethyl-äthylbenzol 397, 399. benzol 347, 349. butvlbenzol 438. diathylbenzol 441. hexylbenzol 452.

isobutylbenzol 437.

Trinitronaphthalin 563.

tritan 709.

Trinitro-propyltritan 714. pseudocumol 405. stilben 638. tetramethylbenzol 433. tetraphenylmethan 739. toluol 347, 349. triäthylbenzol 449. trimethylbenzol 400, 405, 412. trimethylditan 619. triphenylbenzol 737. triphenylen 720. tritan 707. tritolylbenzol 741. tritylchlorid 707. xylol 370, 381, 389. Triphenyl-äthan 709. äthylen 722 anthracendihydrid 758. azidomethan 708. benzol 736, 737. benzoldodekahydrid 685. benzoleikosihydrid 529. benzylmethan 740. brommethan 704. butadien 730. - butan 714. cblormethan 700. chlorphenyläthan 740. cyclohexadien 734. cyclopentadien 733. cyclopentan 724. dihydroanthracen 758. Triphenylen 720. Triphenylendodekahydrid 576.Triphenyl-inden 749, 750. jodmethan 706. methan 698. methyl 715. Triphenylmethyl- s. auch Trityl-. Triphenyl-methylchlorid 700. methyldiphenylmethylen: cyclohexadien 762. propan 711, 712. propylen 723. Trisbromphenyl-chlormethan 706. - methan 706. Trischlorphenyl-brommethan - chlormethan 703. – methan 703. Triscyclo-hexylmethan 172. trimethylenbenzol 574. Trisdimethylphenylmetban 715. Trisdinitro-methylphenyl= methan 714. -- phenylmethan 708. isopropylbenzol 420, 426. methoäthyleyelohexen 87. Trisdiphenylyl-chlormethan 761. methyl 762.

Thin is also have a laborate at have	Vowbindows C.H. D. 74	Washington C. H. OND- 100
Trisjodphenyl-chlormethan	Verbindung $C_8H_{14}Br_2$ 74.	Verbindung C ₁₀ H ₁₄ ONBr 102.
707.	$-C_8H_5O_4N_3$ 475.	C ₁₀ H ₁₄ O ₂ NBr 102.
 methan 707. 	$- C_8 H_9 O_3 N 241.$	$C_{10}^{10}H_{15}^{13}O_{2}^{2}NBr_{2}$ 105.
Trienitronhonyl öthan 700	CH 101 100 109	(II O ND 105
Trisnitrophenyl-äthan 709.	$- C_{9}H_{14}$ 121, 122, 123.	$-C_{10}H_{16}O_{2}NBr$ 105.
— butan 714.	$-C_9H_{16}$ 77, 78.	$C_{10}H_{16}O_2NI_105.$
– chlormethan 707.	$-\mathrm{C_9H_{15}Cl}$ 77.	$C_{10}H_{16}O_{2}CIP$ 162.
	C H OD 200	(1 H O Cl C 160
— methan 707.	- C ₉ H ₁₁ OBr 309.	$C_{10}H_{16}O_4Cl_4Cr_2$ 162.
- propan 713.	(C ₉ H ₁₂ ON) _x 412.	$C_{10}^{10}H_{17}^{10}ONCl_2$ 135. $C_{10}H_{17}O_2N_2Cl$ 101.
Tritan 698; (Bezeichnung) 9.	$- C_9 H_{10} N_3 CIS_2$ 298.	- C ₂ H. O ₂ N ₂ Cl. 101.
	CH OCLO 201	C H O N Dr. 100
Tritolyl-benzol 741.	$-C_9H_{12}O_4Cl_4Cr_2$ 391.	$-C_{10}H_{17}O_{2}N_{2}Br$ 102.
brommethan 713.	$-C_{10}H_{14}$ 288, 433.	- C ₁₁ H ₁₂ 522.
chlormethan 713.	$-C_{10}H_{16}$ 57, 140, 141, 142,	$- C_{11}H_{14}$ 501.
— methan 713.	164 165	C H 167 169 160
	164, 165.	$- C_{11}H_{16}$ 167, 168, 169.
 methylpentajodid 714. 	$-C_{10}H_{16}$ 83, 106.	$- C_{11}H_{20}$ 106, 107.
— methyltrijodid 714.	$ \begin{vmatrix} - C_{10}H_{20}^{10} & 95, 540. \\ - C_{10}H_{6}S & 555. \end{vmatrix} $	$-C_{11}H_{22}$ 57, 58.
Trityl 715; (Radikal) 9.	- C.H.S. 555	$-C_{II}H_{II}Br$ 522.
	C II O E40	CITIO 405
Trityl 8. auch Triphenyl	$-C_{10}H_8O_6$ 540.	$- C_{11}H_{18}O_3$ 465.
methyl	$- C_{10}H_8Cl_{10}$ 97.	$- C_{11}H_{21}Cl 57, 58.$
Trityl-azid 708.	$- C_{10}^{10} H_{9}^{0} Br^{2} 433.$	$-C_{11}H_{19}O_{2}N$ 154.
	C II D., 499	O II O N D. 100
— bromid 704.	$- C_{10}H_{10}Br_4$ 433.	$-C_{11}H_{16}O_3N_3Br$ 102.
ehlorid 700.	$- C_{10}H_{11}Cl_7 97.$	$- C_{11}H_{20}O_2NCl$ 86.
jodid 706.	$- C_{10}H_{11}Br_3 56.$	$- C_{12}H_{14} = 523, 524.$
- tritan 761.	CHCI 07	C H 504
	$- C_{10}^{10} H_{12}^{12} Cl_6 97.$	$-C_{12}H_{15}$ 504.
Trixenyl-chlormethan 761.	$-C_{10}H_{12}Br_2$ 104.	$- C_{12}H_{18}$ 451.
— methyl 762.	$\begin{array}{c} - C_{10}H_{12}Br_2 \ 104. \\ - C_{10}H_{14}O_3 \ 160, \ 161. \end{array}$	$-C_{12}H_{20}$ 169, 170.
Tropiliden 280.	$- C_{10}^{10} \overline{H}_{14}^{14} Br_4 104.$	C H 108
	$- C_{10}\Pi_{14}DI_{4} \Pi_{54}$	$- C_{12}H_{22} 108.$
Tropilidenhydrobromid 115.	$- C_{10} \underline{H}_{15} \underline{C} l_3 104.$	$-C_{12}H_{24}$ 58, 59.
Truxen 752.	$- C_{10}H_{15}Br_3$ 106.	$- C_{12}Cl_{14} 524.$
Türkisblau B 325.	$-C_{10}^{10}H_{16}^{10}O_{2}^{3}160.$	$-C_{12}H_{18}C_{3}$ 461.
Turkicolau D 020.	C II O 465	O II O FO
	$-C_{10}H_{16}O_3$ 465.	$- C_{12}H_{23}CI_{58}.$
U.	$- C_{10} \underline{H}_{16} O_4 161.$	$- C_{12}H_9O_2Cl_5$ 541.
	$- C_{10}H_{16}^{10}Cl_2$ 96, 103, 104.	$- C_{12}H_{9}O_{2}I$ 513.
Ungesättigte Kohlenwasser:	C H Br 104	
stoffe (Nomenklatur) 4.	$- C_{10}H_{16}Br_2 104.$	$-C_{12}H_{14}O_{6}S_{2}$ 524.
Uronitrotoluolsäure 321.	- C ₁₀ H ₁₇ Cl 105.	$- C_{12}H_{15}ON 241.$
Crommotoriuonaute 321.	$- C_{10} \underline{H}_{17} Br 105.$	$- C_{12}H_{19}O_6N_3$ 466.
	$- C_{10}^{10} H_{17}^{17} I 106.$	- CHONCISE
V.	0 11 0 485	C II 550
	$- C_{10}H_{18}O_3$ 465.	$\begin{array}{l} - \ {\rm C_{12}H_{22}O_2NCl} \ 86. \\ - \ {\rm C_{13}H_{14}} \ 572. \end{array}$
Verbindung $(C_2HBr_2)_x$ 18.	$- C_{10} \underline{H}_{18} \underline{Cl}_{2} 46.$	C ₁₃ H ₁₆ 525.
$-\mathrm{C_4H_4Br_2}$ 61.	$\begin{array}{lll} - & C_{10}H_{18}Br_2 & 47. \\ - & C_{10}H_{19}Cl & 90. \end{array}$	$- C_{13}H_{20}^{2}$ 453.
$- C_4 H_7 Br^2 18.$	C H Cl on	C H 170
- CATTOT TO.	- C ₁₀ 11 ₁₉ C1 30.	$-C_{13}H_{22}$ 170.
$- (C_5H_4Cl_2Hg_2)_x$ 113.	$-C_{10}H_5O_4N$ 587.	$-C_{13}H_{24}$ 108.
$- C_{6}H_{2}Br_{4}$ 214.	$- C_{10}H_7O_5Cl$ 540.	$- C_{13}H_{26} 59.$
$- C_6^* H_4^* O 188.$	$- C_{10}H_8ON_2$ 559.	$- (C_{13}H_{10}S)_{x}$ 592.
$-\tilde{C}_{6}H_{3}^{4}O_{5}N_{3}$ 274.	C H O C 402	C H O 500
- C ₆₁₁₃ O ₅ N ₃ 274.	$- C_{10}H_8O_2Cl_2$ 493.	$I = C_{13}H_{12}O_4$ 598.
$- C_6H_3O_6N_3$ 276.	$- C_{10} \underline{H}_{11} ON 496.$	$- C_{13}H_{25}CI_{59}.$
$\begin{array}{l} - \ {\rm C_6H_3O_6N_3} \ \ 276. \\ - \ {\rm C_6H_7O_2N} \ \ 241. \end{array}$	$- C_{10}H_{11}ClBr_4$ 133.	$- C_{13}H_{11}O_{3}N 241.$
- C ₆ H ₄ O ₄ Cl ₂ Cr ₂ 198.	$-C_{10}H_{12}Cl_{2}Br_{4}$ 105.	_ C.H. 643
CHONCI 98	C U O N 100 107	$- \frac{\text{C}_{14}\text{H}_{12}}{\text{C}_{14}} \frac{643}{\text{R}_{16}}$
$- C_6H_6O_2N_2Cl_2$ 26.	$-C_{10}H_{14}O_4N_2$ 166, 167.	$-(C_{14}H_{12})_{x}$ 606.
$- C_6H_6O_2N_2Br_2$ 26,	$-C_{10}H_{14}O_{5}N_{2}$ 166.	$- C_{14}H_{16}$ 574.
$- C_6H_8O_6N_4Na_2$ 261.	$\begin{array}{l} - \text{ C}_{10}\text{H}_{14}\text{O}_{5}\text{N}_{2} \text{ 166.} \\ - \text{ C}_{10}\text{H}_{14}\text{Cl}_{3}\text{P} \text{ 162.} \end{array}$	$-C_{14}H_{22}$ 456.
- CHONCLO 241	C H OC 152	C H 171
$- C_6H_3O_6NCl_2Cr_2$ 241.	- C ₁₀ H ₁₅ OCl 153.	- C ₁₄ H ₂₄ 171.
$- (C_7H_6)_x$ 295, 306.	$- C_{10}H_{15}O_3N 167.$	$I - C_{14}H_{26}$ 456.
$- C_7 H_{10} 116.$	$- C_{10}H_{15}O_{3}Cl$ 161.	$- C_{14}H_{28} 59.$
$-C_{7}H_{14}^{10}$ 34.	$-C_{10}^{10}H_{15}^{13}O_{5}^{3}N$ 161.	- C ₁₄ Cl ₁₀ 674.
(C U CI) 207	O T O N 199 166	O II O 856
$- (C_7 H_5 CI)_x 297.$	$-C_{10}^{N}H_{15}^{15}O_{6}N_{3}$ 128, 166.	- C ₁₄ H ₉ Cl ₃ 656.
$ (C_7H_5Br)_X$ 307.	$\begin{array}{l} - C_{10}H_{16}O_{2}N_{2} & 102. \\ - C_{10}H_{17}O_{3}N & 161. \end{array}$	$^{1}-\mathrm{C_{14}H_{12}O}$ 635.
$-C_{7}H_{12}O_{4}N_{2}$ 70.	- C ₁₀ H ₁₇ O ₂ N 161.	$- C_{14}^{74} H_{20}^{70} O 112, 390.$
$- \frac{C_7 H_{13} O_2 N}{12} 34.$	_ C H O N 139	CH 0 465
CHONN - OF	$- C_{10}H_{17}O_4N_3$ 132.	$-C_{14}H_{20}O_{3}$ 465.
$- C_{7}H_{11}O_{9}N_{8}Na_{3}$ 273.	$-U_{10}H_{18}U_{3}Hg_{2}$ 102.	$\begin{array}{lll} & - \ {\rm C_{14}^{}H_{20}^{}O_4^{}} \ \ 465. \\ & - \ {\rm C_{14}^{}H_{20}^{}O_5^{}} \ \ 465. \end{array}$
$- C_8 H_{12}$ 119.	$- C_{10}H_5O_6ClS_540.$	$- C_{14}H_{20}O_{5}$ 465.
$- C_8^{\circ} H_{14}^{12}$ 72, 73, 74.	$- C_{10}^{10}H_{11}O_{5}N_{2}Br_{3}$ 166.	$-C_{14}^{14}H_{22}O_{4}$ 464.
_ CHO 465	CHONCIAN	C TT C1 50
- C ₈ H ₆ O ₄ 465.	- C101113C31V2C1 1U1.	$- C_{14}^{14} H_{27}^{27} Cl_{1}^{59}.$
$- \{ \mathbf{C_a H_a S} \}_{\mathbf{X}} 356.$	$\begin{array}{l} - \text{ C}_{10}\text{H}_{13}\text{O}_{3}\text{N}_{2}\text{Cl }101. \\ - \text{ C}_{10}\text{H}_{13}\text{O}_{3}\text{N}_{2}\text{Br }103. \end{array}$	$$ $U_{14}H_{70}U_4N_9$ 605.
$- C_6 H_{11} Br_3 74.$	- C ₁₀ H ₁₂ O ₅ N ₀ Br 166.	$- C_{14}H_{13}O_3N 604.$
$\begin{array}{l} - C_{6}H_{11}Br_{3} 74. \\ - C_{8}H_{12}O_{2} 159. \end{array}$	$_{\perp} - \mathrm{C_{10}H_{14}^{13}ONC1~101.}$	$= C_{14}^{14} H_{18}^{13} O_4 Cl_6 \ 136.$
~8112~2 100.	~1014	~14118°4° 100.

Verbindung C H O N Br 109	Verbindang C H C Pr 542	Verbindung C H O CIC 761
Verbindung $C_{14}H_{21}O_4N_2Br$ 102.	C H ON 555	Verbindung C ₃₇ H ₂₇ O ₈ CIS ₄ 761.
$- C_{15}H_{14} = 645.$	$- C_{20}H_{12}ON_2 555$.	$-{\rm C_{38}H_{28}}763.$
$-C_{15}H_{30}$ 59.	$- C_{20}H_{14}O_5N_4$ 261.	$- C_{38}H_{24}O_{12}N_6$ 762.
$- C_{15}CI_{10} 686.$	$-C_{20}H_{30}N_2Cl_2$ 136.	$-C_{40}H_{28}$ 764.
$-C_{15}H_{26}O_{1}$ 463.	$-C_{20}H_{31}O_4N_3$ 128.	$- C_{45}^{\bullet} H_{30} O_{15} N_{10} 261.$
$-C_{15}H_{29}C1$ 59.	$- C_{20}H_{82}N_{2}Cl_{4}$ 136.	$- C_{48}H_{32}Br_2 211, 212.$
$- (C_{15}H_{16}ON_2)_X 235.$	$= C_{20}H_{32}ON_2Cl_2$ 135, 136.	$= C_{52}H_{74} 742.$
$- C_{15}H_{22}O_4N_2$ 466.	$- C_{21}H_{15} 730.$	$- \mathrm{C_{52}H_{74}I_2}$ 742.
$- C_{15}H_{23}ON 465.$	$- C_{21}H_{18}$ 723.	$- C_{56}H_{38}$ 766.
$- C_{15}H_{23}O_2N \text{ oder } C_{15}H_{25}O_2N$	$^{\dagger} = C_{21}H_{26}^{-}$ 654.	$C_{56}^{\circ}H_{40}$ 765.
467.	$-C_{21}H_{40}^{-1}$ 111.	$-\mathrm{C}_{78}^{52}\mathrm{H}_{52}^{52}\mathrm{Br}_{2}$ 210, 211, 212.
$-C_{15}H_{24}O_6N_4$ 466.	$- C_{21}^{21} H_{42}^{80}$ 60.	Vetiven 461.
$- C_{15}^{13}H_{25}^{24}O_{2}^{9}N^{4}465.$		vicinal (Bezeichnung) 5.
$- C_{15}^{13}H_{25}^{20}O_2^2N \text{ oder } C_{15}H_{23}O_2N$	$- C_{21}^{21}HCl_{25}$ 302.	Vinyl-benzol 474.
467.	C ₂₁ H ₁₇ ON 604.	- cyclopropan 62.
$- C_{16}H_{12}$ 689.	$$ $C_{21}^{21}H_{19}^{17}O_2N_3$ 318.	- mesitylen 500.
	$-\frac{C_{21}}{C_{11}} \frac{H_{10}}{H_{10}} \frac{G_{21}}{G_{22}} \frac{G_{21}}{G_{22}} \frac{G_{22}}{G_{22}}$	naphthalin 585, 586.
$\begin{array}{lll} - & C_{16}H_{14} & 680. \\ - & C_{16}H_{16} & 650. \end{array}$	$-(C_{22}H_{17})_{X}$ 732.	
- C ₁₆ 11 ₁₆ 000.	$-\frac{\mathrm{C_{22}H_{20}}}{\mathrm{C_{22}H_{20}}}$ 735.	— pseudocumol 500.
$- C_{16}^{16} H_{18}^{1} 620.$	$- C_{22}H_{22} 735.$	- stilben 677.
$-C_{18}H_{22}$ 528.	$-\mathrm{C}_{22}^{-1}\mathrm{H}_{30}^{-2}$ 298.	- trimethylen 62.
$- C_{16}^{16} H_{30}^{30}$ 111.	$-C_{22}H_{40}$ 57.	- trimethylen, Dibromid aus
- C ₁₈ H ₃₂ 60.	$-C_{22}H_{42}$ 111.	20.
$ C_{15}H_{10}Br_2$ 687, 689.	$-C_{22}H_{44}60.$	trimethylen, Hydrojodid
$- C_{16}H_{16}O_3 684.$	$-C_{22}H_{14}O_{4}N_{2}$ 587.	aus — 20.
$-C_{18}H_{20}N_{2}$ 358.	$- C_{23}H_{18} 734.$	i I
$-C_{16}H_{10}O_{4}N_{2}$ 587.	$- C_{23}H_{42}$ 173.	v
$- C_{18}H_{19}O_7N_3$ 154.	$- C_{23}H_{45} 60.$	Х.
$-C_{16}H_{21}O_4N_3$ 128.	$- C_{23}H_{14}O_3$ 736.	Venul (Pedilest) 10
- C ₁₇ H ₁₄ 690, 695 Fußnote.	$- C_{23}H_{24}N_2 358.$	Xenyl (Radikal) 10.
$- (C_{17}H_{20})_{x}$ 384.	$- C_{24}^{-1} H_{44}^{-1} 173.$	Xenyl- s. auch Diphenylyl
$-C_{17}H_{30}$ 172.	$-C_{24}H_{48}$ 111.	Xenyldiphenylenmethyl 747.
$-C_{17}H_{34}=60.$	$-C_{24}H_{48}$ 60.	Xylen 362, 370, 382.
$- C_{17}H_{12}Br_2$ 690.	$-C_{25}H_{21}$ 718.	Xylochinonbisdiphenylmethid
$- C_{17}H_{20}O_3 160.$	C ₂₅ H ₂₄ 731, 732.	759.
$- C_{17}H_{18}O_{2}NC1$ 101.	$-C_{25}H_{28}$ 715.	Xylol 360, 361, 362, 370, 382.
$- C_{17}H_{18}O_{2}NBr 102.$	$- C_{25}^{25}H_{45}^{25}$ 173.	Xylol-dihydrid 118, 119, 120.
$-C_{17}H_{21}^{18}O_3N_2Br$ 102.	$- C_{25}^{25} H_{19}^{25} Br$ 739.	hexachlorid 36.
- C ₁₇ H ₂₈ O ₂ NBr 465.	$- C_{26}^{25} H_{22}^{16}$ 741.	- hexahydrid 36, 38.
$\begin{array}{lll} - & C_{17}^{N}H_{28}^{2}O_{2}^{N}B_{\Gamma} & 465. \\ - & C_{18}H_{12} & 720. \end{array}$	$ C_{25}H_{52}$ 60.	— sulfonsäure 361
$-C_{18}^{18}H_{14}^{12}$ 697.	$-C_{28}^{25}\overline{H}_{18}^{32}O_{2}^{2}$ 752.	— tetrahydrid 72, 73, 74.
$-C_{18}^{18}H_{18}^{14}$ 684.	$-C_{27}^{26}H_{22}^{16}$ 750.	Xylyl (Radikal) 7.
$-C_{18}^{18}H_{20}^{18}$ 653.	$- C_{27}^{27} H_{24}^{22} 741.$	Xylyl-azid 389.
$-C_{18}^{18}H_{22}^{20}$ 621, 623.	$-C_{27}H_{45}^{24}$ 510.	— bromid 365, 374, 385.
$-C_{18}^{18}H_{32}^{22}$ 172.	$-\widetilde{\mathrm{C}}_{27}^{27}\widehat{\mathrm{H}}_{52}^{45}$ 111.	- chlorid 364, 373, 384.
$-C_{18}^{18}H_{14}^{32}Br_{2}$ 691.	$- C_{27}^{27} H_{35}^{52} O_5 N_3 128.$	Xylylen (Radikal) 7.
$-C_{18}H_{18}O_{2}$ 684.	$- C_{28}^{27} H_{54}^{35} I111.$	Xylylen-bromid 366, 374,
$-C_{18}H_{16}S^{2}684.$	$-C_{28}^{28}H_{20}^{54}O_{8}N_{4}$ 637.	385.
$- C_{18}^{18}H_{18}^{16}O_{2}_{-}684.$	$-C_{28}^{28}H_{20}^{20}O_{6}^{8}N_{4}^{4}$ 657.	- chlorid 364, 373, 384.
$-C_{18}^{18218}C_{2}^{2}O_{3}PAI$ 395.	$-C_{29}H_{26} 746.$	dibromid 366, 374, 385.dichlorid 364, 373, 384.
$- C_{18}^{18} H_{24}^{24} O_{3}^{2} PA1 395.$	- C H 510	— dichlorid 364, 373, 384.
- C H 510	$\begin{array}{l} - C_{29}H_{50} 510. \\ - C_{29}H_{20}Br_2 754. \end{array}$	— dijodid 367, 387.
$- C_{19}H_{30} 510.$	$-C_{29}H_{20}H_{2}^{2}$ 755	— fluoren 729.
$- C_{19}H_{36} 111.$	$-C_{30}H_{22}$ 755.	— jodid 367, 387.
$\begin{array}{l} - C_{19}H_{38} 60. \\ - C_{19}H_{12}O_5N_3 514. \end{array}$	$- C_{30}^{H}_{24} 675, 754.$	Xylylfluoren 723.
	C ₃₀ H ₃₀ 742.	Xylyliden (Radikal) 7.
$- C_{19}^{17} H_{16}^{17} O_{4}^{4} Cl_{4}^{4} Cr_{2} 152.$	$- { m C}_{30}^{30}{ m H}_{50}^{529}$.	Xylylidendichlorid 364, 384.
$- C_{20}H_{24} 654.$	$-C_{32}H_{25}$ 756.	,
$- C_{20}^{\mathbf{H}_{24}} = (C_{10}^{\mathbf{H}_{12}})_2 490.$	$- C_{32}H_{28}$ 288, 740.	_
$- C_{20}H_{32} 510.$	$- C_{32}H_{14}Br_{10}758.$	Z .
$-C_{20}H_{38}$ 173.	C ₃₂ H ₂₀ O 758.	P7
$-C_{20}H_{38}$ 111.	$- C_{32}H_{22}Br_2 758.$	Zentrische Formel des Benzols
$- C_{20}H_{19}Br_3 692.$	$\begin{array}{l} - C_{32}^{22} H_{22}^{22} Br_2 758. \\ - C_{32} H_{23} Br 758. \end{array}$	173.
$- C_{20}^{-1} H_{24}^{-1} Cl_4 429.$	$- C_{32}H_{28}U_2$ 288.	Zingiberen 461.
— С ₂₀ Н ₃₀ О 529.	$- C_{32}H_{23}O_2N$ 758.	Zingiberenbishydrochlorid110.

Berichtigungen, Verbesserungen, Zusätze.

(Siehe auch die Verzeichnisse am Schluß der früheren Bände.)

Zu Band I.

- Seite 148 Zeile 12-13 v. o. statt: "Methovinylcyclopropan" lies: "Methoäthenylcyclopropan" und statt: "Syst. No. 453" lies: "Bd. V, S. 65. No. 6 und Fußnote dazu". 11 v. o. statt: "B. 18, 827" lies: "B. 16, 827".
 24 v. u. statt: "R·CH: NH·NH₂" lies: "R·CH: N·NH₂".
 12 v. u. statt: "Äthylcyanessigsäureäthylester" lies: "Cyane-sigsäureäthyl-288 554
 - 799 ٠. ester".
 - 813 ,, 13 v. o. statt: "Syst. No. 695" lies: "Syst. No. 616". 942, bei Carvacryl statt: "C₆H₂" lies: "C₆H₃". 944, bei Thymyl statt: "C₆H₂" lies: "C₆H₃".

Zu Band II.

- Seite 168 Zeile 21 v. o. statt: "A. ch. [3] 37, 163" lies: "A. ch. [3] 37, 327".
 - 21 v. o. statt: "G. 292" lies: "A. 292".
 - 21 v. u.: β-Isopropyl-adipinsäure aus Phellandren von Wallach (A. 343, 33) muß inaktiv gewesen sein, da das als Zwischenprodukt der Reaktion auftretende 1-Isopropylcyclohexanon (4) inaktiv sein muß.
- 22 v. o. statt: "einer Säure $C_8H_{12}O_5$ und einer Verbindung $C_{10}H_{12}O_5$ " lies: "Oxyterpenylsäure $C_8H_{12}O_5$ und deren Lacton $C_8H_{10}O_4$ ".
 9 v. n. statt: "32" lies: "39". 795
 - 816

Zu Band III.

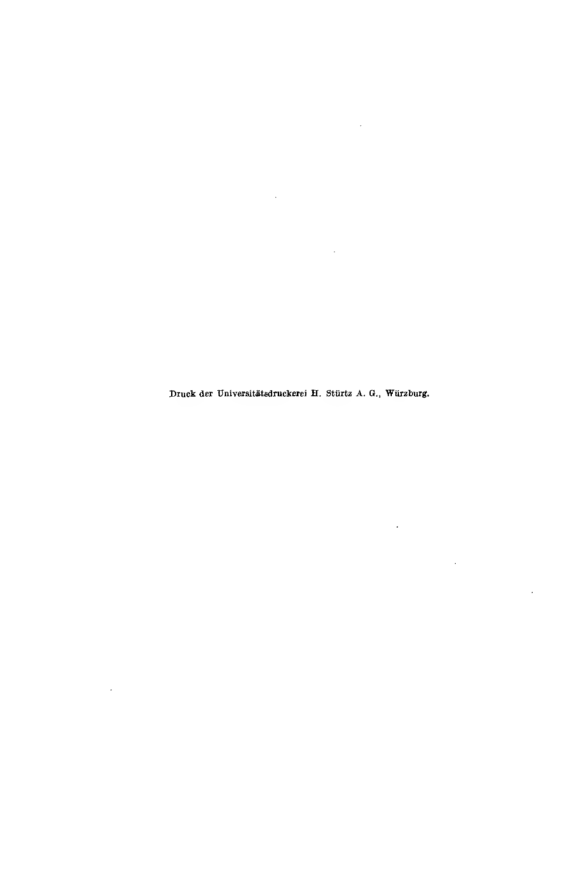
- Seite 376 Zeile 22 v. u. statt: ",HO·CH₂·C:CH·CO₂H" lies: ",HO·CH₂·C:C·CO₂H".
- " 15 v. u. vor "Über Bildungen" schalte ein: "Acetessigsäure bildet sich beim Schütteln von Cyclobutandion (1.3) (polymerem Keten)
- mit Wasser (Chick, Wilsmore, Soc. 93, 947)". 6 v. u. statt: "das hochschmelzende" lies: "zunächst das niedrigschmel-735 zende".
- 20 v. u. statt: "RÜBL" lies: "RÜBEL".
- 24 v. u. statt: "MANGIN" lies: "MAUGUIN" 778
- 891 Spalte 3, bei (Acidum) racemicum statt: "520" lies: "522".
 913 " 2, bei "(Iso)-hydroxylharnstoff" statt: "95" lies: "96".
 913 " 3, bei "(Isooxy)-harnstoff" statt: "95" lies: "96".
 927 " 3, bei (Para)-weinsäure statt: "520" lies: "522".
- 932 3, bei Traubensäure statt: "520" lies: "522".

Zu Band IV.

Seite 436 Zeile 15 v. o. statt: "Lawson" lies: "Lawrow".

Zu Band V.

Seite 125 Zeile 2 v. o. statt: " CH(CH3):" lies: " C(CH3):".



Literatur-Register der organischen Chemie

geordnet nach M. M. Richters Formelsystem

Herausgegeben von der Deutschen Chemischen Gesellschaft

> Redigiert von Robert Stelzner

Dritter Band umfassend die Literatur-Jahre 1914 und 1915

1921

\$ 28; gebunden \$ 30 Über den Inlandspreis gibt auf Verlangen der Verlag Auskunft

Inhaltsverzelichnis:

Vorwort.

Verzeichnis der im Text gebrauchten Abkürzungen.

Bitte an die Autoren.

R. Stelzner und Hedw. Kuh: Nomenklatur-Fragen: I. Über eine vereinfachte Bezeichnungsweise von Kohlenstoffresten. — II. Materialien zur Nomenklatur und Bezifferung cyclischer Systeme.

Vorbemerkungen, S. (1). — I. Nomenklatur und Bezifferung acyclischer Systeme,
S. (3). — Vereinfachung der Bezeichnung von Kohlenwasserstoffresten, S. (8).
— Anhängen von Funktionsbezeichnungen an den unveränderten Namen des Stammkörpers, S. (10). — Bezifferung der Namen für die acyclischen Kohlenwasserstoffe, deren Reste und Derivate, S. (11). — Kohlenwasserstoffreste als Seitenketten cyclischer Verbindungen, S. (12).

II. Nomenklatur und Bezifferung cyclischer Systeme, S. (13). — A. Einkernige Systeme, S. (13). — B. Miteinander vereinigte Ringsysteme, S. (21). — Verknüpfung und Verkettung von Ringsystemen, S. (21). — Kondensation von Ringsystemen (Spiran-Bildung, ortho- (und peri-Anellierung, exo- und endopolycyclische Systeme, reelle und virtuelle oder Valenzbrücke, Polymerisation ungesättigter cyclischer Systeme und Reste), S. (21). — Rangordnung der Ringsysteme, S. (28). — Substitutions- und Deckungsprinzip bei der Namenbildung für Spirane und anellierte Systeme, S. (30). — Anelland und Stammkörper, S. (41). — Einzelheiten bezüglich Nomenklatur und Bezifferung: der Spirane, S. (45); der zweikernigen Ringsysteme, S. (49); der dreikernigen Ringsysteme, S. (58); der vierkernigen Ringsysteme, S. (73); der fünf- und mehrkernigen Ringsysteme, S. (85); der endo-polycyclischen Systeme, S. (92); der durch Polymerisation von ungesättigten cyclischen Gebilden oder Resten entstaudeuen Systeme, S. (99). — Außen- oder Kranz- und genetische Bezifferung, S. (46), (90).

Formel-Register über die Literatur der organischen Chemie in den Jahren 1914 und 1915, S. 1.

Nachträge und Berichtigungen, S. 1421.

Alphabetisches Verzeichnis von Stammkörper- und Trivialnamen mit den dazugehörigen Bruttoformeln, S. 1424.

- Biochemisches Handlexikon. Unter Mitwirkung hervorragender Fachgenossen herausgegeben von Prof. Dr. Emil Abderhalden. in 7 Bänden und 3 Ergänzungsbänden.
 - 1. Band, 1. Hälfte, 1911. GZ. 44; gebunden GZ. 46.5. 2. Hälfte, 1911. GZ. 48; gebunden GZ. 50.5. II. Band, 1911. GZ. 44; gebunden GZ. 46.5. III. Band, 1911. GZ. 20; gebunden GZ. 22.5. IV. Band, 1. Hälfte, 1910. GZ. 14. 2. Hälfte, 1911. GZ. 54; zusammen gebunden GZ. 71. V. Band, 1911. GZ. 38; gebunden GZ. 40.5. VI. Band, 1911. GZ. 22; gebunden GZ. 24.5. VII. Band, 1. Hälfte, 1910. GZ. 22. 2. Hälfte, 1912. GZ. 18; zusammen gebunden GZ. 43. VIII. Band (1. Ergänzungsband), 1920. Gebunden GZ. 36.5. IX. Band (2. Ergänzungsband), 1922. Gebunden GZ. 30.5. X. Band (3. Ergänzungsband).
- Handbuch der experimentellen Pharmakologie. Unter Mitarbeit hervorragender Fachgelehrter. Herausgegeben von A. Heffter, Professor der Pharmakologie an der Universität Berlin, In drei Bänden. Zuerst erschien: Zweiter Band, 1. Hälfte. Mit 98 Textabbildungen. 1920.

 Erster Band, 1. Hälfte. Erscheint Anfang 1923
 Zweiter Band, 2. Hälfte. Erscheint Anfang 1923
- Untersuchungen über das Ozon und seine Einwirkung auf organische Verbindungen. 1903—1916. Von Carl Dietrich Harries. Mit 18 Textfiguren. 1916. GZ. 24; gebunden GZ. 27,8
- Untersuchungen über die natürlichen und künstlichen Kautschukarten. Von Carl Dietrich Harries. Mit 9 Textfiguren. 1919.
 - GZ. 12; gebunden GZ. 15
- Untersuchungen über die Assimilation der Kohlensäure. Aus dem chemischen Laboratorium der Akademie der Wissenschaften in München. Sieben Abhandlungen von Richard Willstätter und Arthur Stoll. Mit 16 Textfiguren und einer Tafel. 1918.
- Festschrift der Kaiser Wilhelm-Gesellschaft zur Förderung der Wissenschaften. Zu ihrem 10jährigen Jubiläum dargebracht von ihren Instituten. Mit 19 Textabbildungen und einer Tafel. 1921. GZ. 12; gebunden GZ. 15
- Untersuchungen über Kohlenhydrate und Fermente I. (1884—1908.) Von Emil Fischer. 1909. GZ. 22; gebunden GZ. 26
- Untersuchungen über Kohlenhydrate und Fermente II. (1908—1919.) Von Emil Fischer. (Emil Fischer, Gesammelte Werke. Herausgegeben von M. Bergmann.) GZ. 17; gebunden GZ. 21
- Untersuchungen über Aminosäuren, Polypeptide und Proteine I. (1899–1905.) Von Emil Fischer. 1906. GZ. 16; gebunden GZ. 20
- Untersuchungen über Aminosäuren, Polypeptide und Proteine II. (1906–1919.) Von Emil Fischer. (Emil Fischer, Gesammelte Werke. Herausgegeben von M. Bergmann. Erscheint im Herbst 1922
- Untersuchungen über Depside und Gerbstoffe. (1908–1919.) Von Emil Fischer. 1919.
- Untersuchungen in der Puringruppe. (1882–1906.) Von Emil Fischer. 1907. GZ. 15; gebunden GZ. 19
- Aus meinem Leben. Von Emil Fischer. (Emil Fischer, Gesammelte Werke. Herausgegeben von M. Bergmann.) Mit 3 Bildnissen. 1922. Gebunden GZ. 9.2; in Geschenkband gebunden GZ. 7.2
- Die eingesetzten Grundzahlen (GZ.) entsprechen dem ungefähren Goldmarkwert und ergeben mit dem Umrechnungsschlüssel (Entwertungsfaktor), Antang November 1922: 160, vervielfacht den Verkaufspreis.